



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



## Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

## Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

## Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.





Johns Hopkins  
University.

H. I. WIEL.

**LANE**

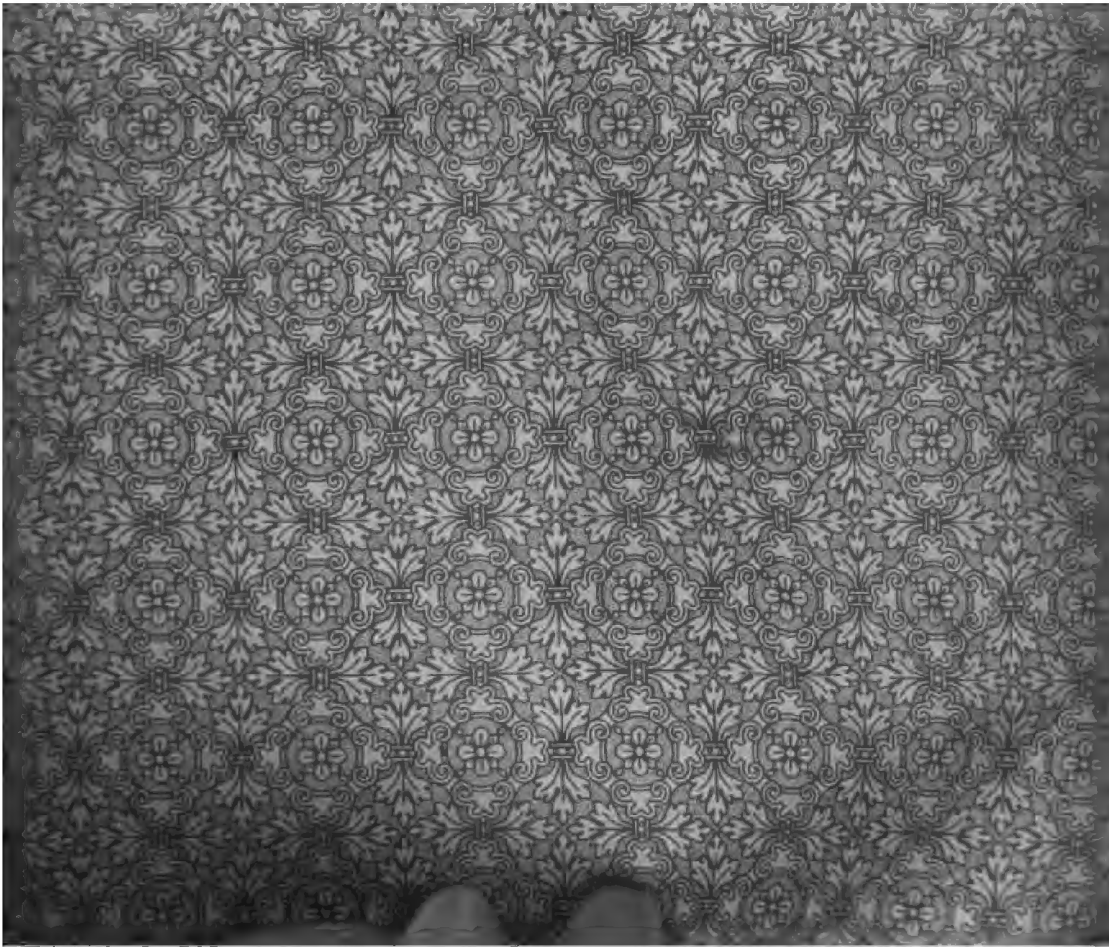
**MEDICAL**



**LIBRARY**

GIFT  
Dr. Sol. Hyman

RECEIVED FROM THE LELAND STANFORD JUNIOR UNIVERSITY







**LEHRBUCH**  
**DER**  
**KLINISCHEN UNTERSUCHUNGSMETHODEN.**

---





**LEHRBUCH**  
**DER**  
**KLINISCHEN**  
**UNTERSUCHUNGS-METHODEN**

**FÜR**  
**STUDIERENDE UND PRAKTISCHE ÄRZTE**  
**VON**

**PROF. DR. H. SAHLI**  
DIRECTOR DER MEDICINISCHEN UNIVERSITÄTSKLINIK IN BERN.

---

**DRITTE UMGEARBEITETE UND ERGÄNZTE AUFLAGE.**

**MIT 276 THEILWEISE FARBIGEN HOLZSCHNITTEN IM TEXTE**  
**UND 4 LITHOGRAPHIERTEN TAFELN.**

---

**LEIPZIG UND WIEN**  
**FRANZ DEUTICKE**

**1902.**

**NR**

**LEHRBUCH**  
**DER**  
**KLINISCHEN**  
**UNTERSUCHUNGS-METHODEN**

**FÜR**  
**STUDIERENDE UND PRAKTISCHE ÄRZTE**

**VON**  
**PROF. DR. H. SAHLI**  
DIRECTOR DER MEDICINISCHEN UNIVERSITÄTSKLINIK IN BERN.

— — — — —  
**DRITTE UMGEARBEITETE UND ERGÄNZTE AUFLAGE.**

**MIT 276 THEILWEISE FARBIGEN HOLZSCHNITTEN IM TEXTE**  
**UND 4 LITHOGRAPHIERTEN TAFELN.**

— — — — —  
**LEIPZIG UND WIEN**  
**FRANZ DEUTICKE**

**1902.**

**MQ**

Verlags-Nr. 763.

Druck von Rudolf M. Rohrer in Brünn.

BRUNN



## Vorrede zur dritten Auflage.

Die zweite Auflage dieses Werkes unterschied sich von der ersten vor allem durch die Einschaltung einer ganzen Reihe neuer Capitel. Solche bezogen sich auf das Verfahren bei Aufnahme der Anamnese und des Status, auf die Untersuchung des Darmes, auf Probepunctionen (inclusive Lumbalpunction) und Harpunierungen, auf Mitempfindungen und hyperalgetische Zone, auf die Theorie und diagnostische Bedeutung der Reflexe, auf die Seelenblindheit, auf segmentäre Localisationen im Rückenmark und die Gesetze der Insensibilitätsgrenzen bei Rückenmarksläsionen sowie die Topographie des Conus terminalis des Rückenmarkes. Theils neu, theils eingehender besprochen als in der ersten Auflage wurden Körperwägungen und Körpermessungen, Grösse und Form des Kopfes, der Turgor der Haut, das Litten'sche Zwerchfellphänomen, Pneumatometrie und Spirometrie, die frustranen Herzcontractionen, die Meltzer-Kronecker'schen Schluckgeräusche, die Prüfung der Darmverdauung mittelst Glutoidkapseln und die Gewinnung von Darmsaft nach Boas, das Miescher-Fleischl'sche Hämometer und das Jolles'sche Ferrometer, die Autoskopie des Larynx, der Trachea und des Rhinopharyngealraumes, die v. Frey'schen Arbeiten über die Prüfung der Sensibilität mittelst Reizhaaren, die Bedeutung der Voltspannung und des Voltmeters für die Elektrodiagnostik, die Simulation von Blindheit und Taubheit, die Charaktere der motorischen Hemiplegie nach den neueren Untersuchungen von Wernicke und Mann, die Lehre von den pseudobulbären Symptomen, die Flechsig'schen Associationscentren. Stark umgearbeitet wurden die Abschnitte über die Sphygmographie und Sphygmomanometrie, die Capitel über die Untersuchung des Harnes und des Blutes sowie der Hirnnerven, ferner das Capitel über die Aphasie sowie dasjenige über die Blasen- und Mastdarmfunctionen. Der vielerorts eingerissene Missbrauch einer vorwiegend bakteriologischen Diphtheriediagnose und die seltsamen logischen Verstösse, die in dieser Frage an der Tagesordnung waren und leider trotz meiner Bestrebungen, in dieser Beziehung aufklärend zu wirken, noch sind, habe ich schon damals im Interesse der Kranken einer, wie mir scheint, höchst nothwendigen Kritik unterzogen. Das Capitel über die Ophthalmoskopie war durch starke Vermehrung

der ophthalmoskopischen farbigen Abbildungen erweitert worden, für die ich Herrn Dr. Sigrist zu Dank verpflichtet bin, umsomehr, als er mir auch bei der Abfassung des zugehörigen Textes behülflich war. Auch sonst konnten der zweiten Auflage zahlreiche neue Abbildungen beigegeben werden, so eine farbige Tafel, welche die Morphologie des Blutes und die Herzfehlerzellen betraf, neue bessere Bakterienbilder, neue graphische Paradigmata physikalischer Lungen- und Herzbefunde u. s. w. Die Zahl der Textabbildungen war in der zweiten Auflage von 191 auf 262, die der Tafeln von zwei auf vier vermehrt worden.

In Anbetracht dieser ausgiebigen Veränderungen, welche das Werk in der zweiten Auflage erfahren hatte, hegte ich ursprünglich den Wunsch und die Hoffnung, die dritte Auflage ohne allzuerhebliche Umarbeitung erscheinen lassen zu können, da sie, wenigstens in ihrer ersten Hälfte, der zweiten Auflage schon nach einem Zeitraum von zwei Jahren folgte. Allein wenn ich nun die zahlreichen Ergänzungen und Veränderungen überblicke, die dennoch nöthig geworden sind, so sehe ich, dass wiederum eine nicht unerhebliche Umarbeitung entstanden ist. Bei dem Versuch einer einheitlichen Darstellung eines so umfassenden Gegenstandes wie der klinischen Untersuchungsmethoden erkennt man am besten, dass, wenn auch die Fortschritte der Medicin häufig nicht in dem wünschenswerten Tempo vor sich gehen, doch unsere Wissenschaft nicht stille steht. Geht es doch damit gerade wie mit einem gothischen Dombau, an welchem ja die Baugertüste bekanntlich niemals entfernt werden können, weil mit der Reparatur und dem Ersatz der zahlreichen Thürmchen und Kreuzblumen immer wieder von vorne begonnen werden muss. Die Bauleute dürfen sich diese Danaidenarbeit nicht verdriessen lassen.

Wohl die eingehendsten Veränderungen hat das Buch in dem Abschnitte über die Untersuchung des Blutes erfahren. Die Hämatologie hat in den letzten Jahren so bedeutende Fortschritte gemacht, dass dieser Theil des Werkes vollkommen umgearbeitet und erheblich erweitert werden musste, um auf der Höhe der Zeit zu stehen. Aber auch sonst gibt es wohl kaum ein Capitel, in welchem nicht redactionelle und stilistische Aenderungen, welche den Zweck haben, die Verständlichkeit und Prägnanz der Darstellung zu fördern, angebracht und andererseits auch Zusätze, welche sich auf neuere Forschungen beziehen, gemacht worden wären. Ich führe in dem folgenden einige der wichtigeren Abweichungen gegenüber der zweiten Auflage an, indem ich in Betreff der Reihenfolge der Aufzählung dem Text des Buches folge. In der physikalischen Diagnostik ist zunächst die Lehre von der Bigeminie, Hemisystolie und Systolia alternans insofern verändert worden, als die in den früheren Auflagen in didaktischem Interesse gewählte schematisierende Darstellung mit den nöthigen kritischen Ergänzungen versehen wurde. Eingeschaltet wurde ein Abschnitt über Herzblock und atrioventriculäre Allorhythmien. Die auf die Engelmann'schen herzphysiologischen Arbeiten sich stützenden wichtigen Untersuchungen

von Wenkebach über die Analyse des unregelmässigen Pulses sind in einem Anhang berücksichtigt worden, da sie an der richtigen Stelle des Textes aus äusseren Gründen keine Stelle mehr finden konnten. Das Capitel über Sphygmomanometrie wurde durch Beschreibung und Kritik des Riva-Rocci'schen Sphygmomanometers und des Gärtner'schen Tonometers ergänzt. In einem kurzen Abschnitt über das Vorkommen von Combinationsformen der verschiedenen Arten von Venenpuls glaube ich manche Schwierigkeiten, welche sich der Deutung des Venenpulses im einzelnen Fall entgegenstellen, wenn auch nicht wegzuräumen, so doch zu erklären. Das Oliver-Cardarelli'sche Symptom der Aortenaneurysmen, welches in der letzten Auflage weggelassen war, wird besprochen. Die Lehre von der Compensation der Herzfehler ist mit den Arbeiten von Dreser, Tigerstedt und Johansson und O. Frank in Einklang gebracht worden. Im Capitel über die Untersuchung des Magens sind neu eingefügt die Hammerschlag'sche und die Mett'sche Methode der Prüfung auf Pepsin, die H. Strauss'sche Korinthenprobe, die v. Mering'sche Methode zur Prüfung der Resorption, sowie eine neue eigene Methode zur Untersuchung der Magenfunction, die mir weit eindeutiger und zugleich auch universellere Aufschlüsse zu geben scheint, als die bisherigen Methoden. Die Schmidt'sche Gährungsprobe der Fäces konnte zwar, da die Resultate dieser Untersuchungsmethode noch nicht genügend feststehen, nicht eingehend besprochen werden, wurde aber doch wenigstens durch Quellenangaben markiert. In dem Capitel über die Untersuchung des Harnes wurde die Lehre von der Albumosurie neu bearbeitet und dabei die Darstellung wesentlich vereinfacht. Bei diesem Anlass wird die Bedeutung des Nachweises des Bence-Jones'schen Eiweisskörpers für die Diagnose multipler Myelome besprochen. Die Salkowski-Cipollina'sche Modification der Phenylhydracineprobe, die Orcinprobe auf Pentosen, die Jolles'sche Methode des Bromnachweises im Harn, das von Tschirsch angegebene Verfahren zum Nachweis emodinhaltiger abführender Substanzen im Harn, das Hammarsten'sche Verfahren zum Nachweis geringer Mengen von Gallenfarbstoff und die Methoden zum Nachweis von Glycuronsäuren haben Aufnahme gefunden. Von quantitativen Methoden der Harnanalyse erwähne ich als neu aufgenommen: die jodometrische Zuckerbestimmung nach Lehmann, eigene Untersuchungen über colorimetrische Zuckerbestimmung und titrimetrische Eiweissbestimmung, die Hopkin-Wörner'sche Methode der Harnsäurebestimmung, die Bestimmung der Alloxurkörper nach Denigès, die durch meinen ehemaligen Assistenten Nägeli für praktische Zwecke ausgearbeitete Methode der Aciditätstiterung des Harnes. Bei der mikroskopischen Untersuchung des Harnes wird die Sudanfärbung der Harnsedimente besprochen. Im Capitel über Sputumuntersuchungen wird die in neuerer Zeit nach den Beobachtungen von Pappenheim nothwendig gewordene Unterscheidung der Tuberkelbacillen von anderen säurefesten Bacillen des Sputums, das Ilkewitsch'sche



Verfahren des Tuberkelbacillennachweises und der Nachweis der Tuberculose durch Thierimpfungen besprochen. In dem Capitel über Blutuntersuchungen, dessen morphologischer Abschnitt, wie schon erwähnt, völlig neu bearbeitet wurde, ist unter anderem neu angeführt die Engel'sche Modification der Löwy'schen Bluttitation und die Salkowski'sche Bestimmungsmethode der Blutalkalität. Bei Anlass der Besprechung der Blutbefunde bei Malaria sind die neueren Forschungen über diese Krankheit berücksichtigt worden. Dem Capitel über Laryngoskopie und Autoskopie wurde die Besprechung der Methode der combinirten Laryngoskopie nach Kirstein und Leo eingefügt. Mancherlei Zusätze und Erweiterungen enthält auch der Abschnitt über die Probepunctionen, indem namentlich die chemische Untersuchung von Cystenflüssigkeiten eine eingehende Besprechung erfährt. Neu ist auch der auf meiner Klinik erhobene Befund von Protagonkörnern bei Probepunctionen des Thorax. Im Capitel über die Untersuchung des Nervensystemes ist neu die Besprechung der myasthenischen Reaction, die Darstellung der anatomischen Anordnung der Fascikel für die einzelnen Retinaquadranten im Stamme des Opticus und im Tractus opticus, die durch ein Schema illustrierte Darstellung des Verlaufes der Fasern für den Lichtreflex der Pupille nach Bechterew, ferner die Besprechung der von Westphal beschriebenen Mitbewegung der Pupille beim Augenschluss, sowie der sogenannten paradoxen Pupillenreaction, des Bell'schen Facialisphänomens und manches andere. Auch die Darstellung der Lehre von der Aphasie hat einige nicht unwesentliche Aenderungen erfahren.

Diese Bemerkungen dürften ungefähr einen Begriff geben von den hauptsächlichsten Veränderungen, durch welche sich diese Auflage von der letzten unterscheidet. Dabei konnten natürlich die zahllosen kleineren, darum aber nicht minder wichtigen Veränderungen, welche mir durch zunehmende eigene klinische Erfahrung aufgenöthigt wurden, nicht einzeln erwähnt werden.

Ich bemerke schliesslich noch, dass ich auch bei der neuen Auflage Zeit und Mühe nicht gespart habe, um ein durch sachkundige Ausführlichkeit die Brauchbarkeit des Werkes erhöhendes alphabetisches Sachregister auszuarbeiten.

Bern, Frühjahr 1902.

H. Sahli.

## Aus der Vorrede zur ersten Auflage.

Als mich der Verleger dieses Werkes seinerzeit einlud, ihm ein Lehrbuch der klinischen Untersuchungsmethoden zu schreiben, war für mich nach längerem Schwanken mein eigenes Bedürfnis entscheidend, seinem Wunsche nachzukommen. Jeder klinische Lehrer legt sich allmählig seinen Stoff in eigenartiger Weise zurecht, und es muss ihm dann am Herzen liegen, den Zuhörern etwas Bleibenderes, Fixeres zu bieten, als das rasch verhallende Wort der klinischen Vorstellung. Besonders wünschbar ist dies da, wo der betreffende Stoff, wie gerade die diagnostische Methodik, zwar von Stunde zu Stunde in den klinischen Vorträgen vorausgesetzt, erwähnt und als Handwerkzeug benützt wird und doch in der Klinik immer nur fragmentarisch, episodisch und niemals systematisch behandelt werden kann. Diese Ueberlegungen waren für mich entscheidend, und das vorliegende Werk verdankt also wesentlich der Rücksicht auf die mir anvertraute Klinik seine Entstehung. Ich verhehle dabei nicht, dass ich mich der bescheidenen Hoffnung hingab, auch für ein fernerstehendes medicinisches Publicum dem zum Theile alten Gegenstande einige neue Seiten abzugewinnen. Nicht ohne Einfluss auf meinen Entschluss war auch die Ueberlegung, dass mir der Verlag des Herrn F. Deuticke alle denkbaren Garantien für die nothwendige zweckentsprechende Ausstattung eines derartigen Werkes bot.

Ich möchte nur kurz die Grundsätze entwickeln, nach welchen ich bei der Darstellung verfahren bin.

Es war meine Absicht, in dem vorliegenden Werke die klinischen Untersuchungsmethoden der internen Medicin nach modernen Gesichtspunkten und hauptsächlich, gestützt auf eigene klinische Erfahrungen und langjährige Beschäftigung mit dem Gegenstande, für Aerzte und Studierende eingehend und verständlich darzustellen. Um das umfangreiche Gebiet, dessen Begrenzung am besten aus der nachstehenden Inhaltsübersicht hervorgeht, innerhalb eines Bandes zu bewältigen, habe ich mein Hauptaugenmerk auf möglichst knappe Darstellung mit Ver-

meidung aller Wiederholungen und alles Unwesentlichen gerichtet. Der Uebersichtlichkeit dienen eine grosse Zahl schematischer, zum Theile farbiger Originalabbildungen, wie sie von mir im klinischen Unterrichte seit Jahren verwendet werden.

Die Knappheit der Darstellungen ermöglichte es, Raum zu gewinnen, um die diagnostischen Sätze nicht bloss als Dogmen zu behandeln, sondern alles, was zur Sprache kommt, auch, so weit dies überhaupt möglich ist, zu erklären, abzuleiten und ein wirkliches Verständnis des Gegenstandes anzubahnen.

Bei der Eintheilung des Stoffes wurde das Hauptaugenmerk darauf gerichtet, Zusammengehöriges nicht auseinander zu reissen und die Anordnung möglichst natürlich und übersichtlich zu gestalten. Zu diesem Zwecke musste auf ein starres Eintheilungsprincip verzichtet werden, denn die Festhaltung eines solchen führt bekanntlich bei dem so heterogenen Stoff der Methodik klinischer Untersuchungen zu den grössten Unzukömmlichkeiten. Wollte man den Stoff streng nach den Methoden, d. h. nach den bei der Untersuchung benützten Sinnesorganen resp. den technischen Hilfsmitteln eintheilen, so würde man z. B. dazu kommen, die Messung der Urinmenge, vielleicht auch gar die Temperaturmessungen zusammen mit den Thoraxmessungen in einem Capitel über Mensuration, und die Besichtigung des Sputums, des Urines und Stuhlganges mit dem Capillarpuls, der Ophthalmoskopie, Laryngo- und Rhinoskopie und einem grossen Theile der Untersuchung des Nervensystemes gemeinsam unter der Ueberschrift „Inspection“ zu besprechen u. s. w. Eine weitere Consequenz wäre die, dass man im Anschluss an das Capitel „Inspection“ auch noch ein besonderes Capitel über die Untersuchung des Patienten und seiner Excrete mittelst des Geruchsinnes schreiben müsste, ein unerquickliches Capitel, in welchem freilich nur einige wenige Thatsachen Unterkunft finden würden, welche in dem vorliegenden Werke in den Capiteln über Sputum-, Stuhl- und Urinuntersuchung ihre naturgemässe Erledigung finden. Eine solche Art der Darstellung möchte zwar dem Bedürfnisse des starren und formalen Logikers entsprechen, für den Leser dürfte sie aber praktisch sicher um so weniger erspriesslich sein. Eine strenge Eintheilung des Stoffes nach den zu untersuchenden Organen hat ihrerseits auch wieder den grossen Nachtheil, dass sie zu vielen Wiederholungen in Betreff der Methodik selbst führen würde. Um solche Schwierigkeiten zu umgehen, die sich in manchen sonst trefflichen Werken störend fühlbar machen, wurde die Eintheilung in freierer Weise, nach der wirklichen Zusammengehörigkeit der Gegenstände durchgeführt. Es entstand dadurch eine Anordnung, welche sich zu den sonst vielfach beliebten Eintheilungen des Stoffes etwa ähnlich verhält wie die natürlichen Pflanzensysteme zu dem künstlichen Linné'schen System. Der Verfasser hofft, dadurch dem Leser einen Dienst geleistet zu haben.



In Betreff des Inhaltes sei auf folgende Punkte hingewiesen. Besondere Aufmerksamkeit wurde dem wichtigen Gebiete der sogenannten physikalischen Diagnostik gewidmet, die ja das tägliche Brot des Arztes bildet. Zum erstenmale, meines Wissens, ist in diesem Theile die Erklärung der hydraulischen Verhältnisse der einzelnen Klappenfehler nach einheitlichen Grundsätzen durchgeführt, eine Erklärung, die allerdings nur so weit geht und gehen soll, als sich die physikalische Diagnostik für dieselbe interessieren muss. Zahlreiche hydraulische Schemata erläutern die Druckverhältnisse in den einzelnen Herzabschnitten bei den Klappenfehlern und die daraus sich ergebenden Hypertrophien und Dilatationen. Jeder Klappenfehler wird ausserdem erläutert durch ein diagnostisches Schema, d. h. durch eine graphische, unter Zuhilfenahme farbiger Töne ausgeführte Darstellung der charakteristischen auscultatorischen und percussorischen Verhältnisse. Auch sonst wurden graphische Darstellungen überall bevorzugt, da sie das Verständnis erleichtern und eine wesentlich abgekürzte Mittheilung gestatten. Auch die physikalischen Lungenbefunde sind in all' ihren Typen durch farbige bildliche Darstellungen veranschaulicht, für welche eine einfache graphische Bezeichnungsweise gewählt wurde, die sich seit Jahren auf der hiesigen Klinik bewährt hat.

Eingehend behandelt ist auch die Untersuchung des Magens und Mageninhaltes, die Untersuchung der Fäces und des Harnes. Bei den hier eine grosse Rolle spielenden chemischen Untersuchungen wurde Gewicht darauf gelegt, die Methoden, und zwar auch die wichtigeren quantitativen, so genau darzustellen, dass wirklich danach gearbeitet werden kann, dass z. B. die Normallösungen für die Titrierungen u. s. w. sich ohne Benützung weiterer Literatur nach dem Texte genau richtig herstellen lassen. Ich konnte mich in dieser Beziehung zum grossen Theile auf eigene Erfahrungen stützen und habe fast alle mitgetheilten Methoden auch selbst ausgeführt. Weitere eingehend behandelte Capitel sind die Untersuchung des Auswurfes, des Blutes und des Nervensystemes. In dem letzterwähnten Capitel erfuhr die elektrische Untersuchung eine eingehende Besprechung. Die motorischen Punkte sind durch Originalabbildungen illustriert, die sich zwar den bekannten von v. Ziemssen, Erb u. a. anschliessen, aber durchwegs auf eigenen Untersuchungen beruhen. Ebenso ist die Vertheilung der Hautnerven in Originalabbildungen dargestellt. Bei all diesen Bildern war ich für anatomische und plastische Richtigkeit besorgt. Eingehend findet man die Lehre von den Sprachstörungen, speciell den Aphasien, besprochen, und erwünscht dürfte dem Leser auch die Zusammenstellung einer grösseren Anzahl von Daten sein, welche sich auf die Localisation der Functionen in den Rückenmarksegmenten und auf die periphere Innervation beziehen. Schwierigere Fragen der Untersuchung des Nervensystems sind durch Originaldiagramme erläutert und im Anhang wird eine Anzahl

von Formularen zur Aufnahme und Eintragung von Untersuchungsbefunden mitgetheilt, wie sie der Verfasser auf der Berner medicinischen Klinik seit Jahren eingeführt und wie er sie zusammen mit graphischen Darstellungen physikalischer Untersuchungsbefunde auf dem internationalen medicinischen Congresse in Berlin im Jahre 1890 ausgestellt hat. Ophthalmoskopische Befunde finden sich in farbigen Tafeln, rhinoskopische, laryngoskopische und tracheoskopische Bilder in Holzschnitten wiedergegeben. Die sämtlichen Holzschnitte, auch diejenigen, welche anderen Werken entnommen sind, liess Herr Deuticke im Interesse einer einheitlichen Darstellung neu anfertigen. Bei allen Abbildungen, die nicht Original sind, wurde die Quelle angegeben.

Obschon das vorliegende Werk in erster Linie ein Lehr- und Lernbuch, d. h. ein Buch zum Durchlesen sein soll, wobei das nachstehende, nach Materien geordnete Inhaltsverzeichnis sowie die verschieden gewählten Lettern der einzelnen Ueberschriften des Textes die wünschenswerte Uebersicht bieten, so wurde doch ausserdem durch ein sorgfältig ausgeführtes alphabetisches Inhaltsverzeichnis auch den Wünschen derjenigen Leser entgegengekommen, welche sich durch Nachschlagen in dem Buche über irgendeinen Gegenstand zu orientieren wünschen. Beide Inhaltsverzeichnisse werden als für die Brauchbarkeit des Buches ganz wesentliche Bestandtheile des letzteren, auf welche viel Mühe verwendet worden ist, zu ausgiebiger Benützung empfohlen. Eingehendere Literaturangaben wurden, entsprechend dem didaktischen Zwecke des Buches, hauptsächlich nur da gemacht, wo es sich um neuere und streitige Anschauungen handelt.

Ich schliesse diese Bemerkungen mit dem Wunsche, das vorliegende Buch möge trotz der Mängel, die ihm anhaften, doch wenigstens das Lob verdienen, dass es zu einem nicht ganz unerheblichen Theile auf eigener Arbeit beruht und deshalb auch denjenigen Grad von Eigenart besitzt, ohne welchen ein neues Buch in unserer übermässig schreiblustigen Zeit der Existenzberechtigung entbehrt.

Bern, den 1. Februar 1894.

Hermann Sahli.

# Inhalts-Verzeichnis.

	Seite
<b>Einleitung</b> . . . . .	1
Anamnese und objective Untersuchung . . . . .	1
Einige Regeln über die Aufnahme der Anamnese . . . . .	3
Ueber den allgemeinen Gang einer Krankenuntersuchung . . . . .	5
<b>Allgemeines Verhalten des Kranken</b> . . . . .	7
Bettlägerigkeit . . . . .	7
Gesichtsausdruck . . . . .	7
Geistiger Zustand . . . . .	8
Active und passive Bettlage . . . . .	8
Zwangslagen . . . . .	9
Gang und Haltung herumgehender Patienten . . . . .	10
<b>Körperbau und Ernährungszustand</b> . . . . .	11
Körperwägungen . . . . .	11
Körpermessungen . . . . .	13
Die Thoraxform . . . . .	14
Normale Thoraxform . . . . .	14
Pathologische Thoraxformen . . . . .	15
Emphysematöse Thoraxformen . . . . .	15
Der paralytische Thorax . . . . .	15
Der skoliotische, kyphotische und kyphoskoliotische Thorax . . . . .	15
Rhachitische Thoraxformen . . . . .	15
Der Kahnthorax der Syringomyelie . . . . .	16
Die Trichterbrust und Schusterbrust . . . . .	16
Asymmetrien des Thorax infolge von Erkrankungen der Brust- und Bauch- eingeweide . . . . .	16
Form und Grösse des Kopfes . . . . .	18
<b>Untersuchung der Haut</b> . . . . .	19
Hautfarbe . . . . .	19
Quantitative Veränderungen des Incarnates, Blässe und Röthung der Haut, insbesondere der Gesichtshaut . . . . .	19
Blässe . . . . .	20
Blässe durch Oligochromämie . . . . .	20
Blässe ohne Oligochromämie . . . . .	20
Abnorme Röthung der Gesichtshaut . . . . .	21
Cyanose . . . . .	23
Allgemeine Cyanose . . . . .	23
Local bedingte Cyanose . . . . .	25
Die icterische Hautverfärbung . . . . .	26
Abnorme Pigmentierungen der Haut . . . . .	29
Feuchtigkeitsgrad der Haut. Schweissabsonderung . . . . .	31
Turgor und Oedem der Haut und des Unterhautgewebes . . . . .	33
Veränderungen des Turgors der Haut . . . . .	33
Oedeme . . . . .	34
Stauungsödeme . . . . .	35
Oedeme durch hydrämische Plethora, sogenannte hydrämische Oedeme . . . . .	36
Entzündliche Oedeme . . . . .	37
Angioneurotische Oedeme . . . . .	38

	Seite
Emphysem der Haut . . . . .	38
Hautblutungen . . . . .	39
Collateralkreisläufe in der Haut . . . . .	40
Trophische Störungen der Haut . . . . .	43
Acute Exantheme, Hautkrankheiten, Arzneidermatosen . . . . .	43
Die Roseola . . . . .	44
Der Herpes febrilis . . . . .	44
Miliaria (Schweissfriesel) . . . . .	45
Arzneidermatosen (Arzneiexantheme) . . . . .	45
Sonstige diagnostisch verwertbare Veränderungen der Haut. Striae, Abschuppungen, Furunkel, Narben . . . . .	46
<b>Bestimmung der Körpertemperatur . . . . .</b>	<b>47</b>
Thermometer . . . . .	48
Verfahren bei Temperaturmessungen . . . . .	49
Die normale Körpertemperatur . . . . .	52
Fiebergrade . . . . .	53
Prognostische Bedeutung hoher Temperaturen . . . . .	54
Der Fieberverlauf . . . . .	54
Tägliche Schwankungen des Fiebers. Fiebertypus . . . . .	54
Verlauf des Fiebers innerhalb längerer Perioden. Verlaufsarten im engeren Sinne des Wortes. Die Fiebercurve der einzelnen Krankheiten . . . . .	55
Ephemere Fieberformen (Eintagsfieber) . . . . .	55
Fiebercurve der eitrigen Pneumonie und des Erysipels, Krise und Lyse . . . . .	55
Fiebercurve des Abdominaltyphus . . . . .	56
Curve von Scharlach . . . . .	58
Curve von Masern . . . . .	58
Curve von Pocken . . . . .	58
Curven von Intermittens . . . . .	59
Curve von Recurrens . . . . .	61
Recidive . . . . .	61
Hektisches Fieber . . . . .	61
Eiterungsfieber. Erratische Fröste bei Pyämie, ulceröser Endocarditis und Gallensteinen, Fröste bei Infarcten . . . . .	62
Atypischer Fieberverlauf . . . . .	62
Subnormale Temperaturen . . . . .	62
<b>Das Verhalten der Respiration . . . . .</b>	<b>64</b>
Frequenz der Athmung unter physiologischen Verhältnissen . . . . .	64
Die normalen Athmungstypen . . . . .	64
Veränderungen des Athmungstypus unter pathologischen Verhältnissen . . . . .	65
Das Zwerchfellphänomen und verwandte Erscheinungen . . . . .	65
Asymmetrie der Athmung und pathologische inspiratorische Einziehungen des Thorax . . . . .	67
Abnormitäten der Frequenz und des Rhythmus der Athmung (mit Anschluss der Dyspnöe) . . . . .	68
<b>Die Dyspnöe . . . . .</b>	<b>71</b>
Die verschiedenen Formen der Dyspnöe . . . . .	73
1. Dyspnöe infolge der Schmerzhaftigkeit der Respiration . . . . .	73
2. Dyspnöe infolge von Verkleinerung der athmenden Fläche in der Lunge oder von mechanischer Beschränkung der respiratorischen Excursionen der Lunge . . . . .	73
3. Dyspnöe infolge von allgemeinen Circulationsstörungen . . . . .	74
4. Dyspnöe infolge von Hindernissen im Gebiete der oberen Luftwege . . . . .	75
5. Dyspnöe bei Bronchitis . . . . .	77
6. Dyspnöe bei Bronchialasthma . . . . .	78
7. Dyspnöe bei Emphysem . . . . .	78
8. Die sogenannte urämische Dyspnöe der Nephritiker . . . . .	79
9. Die Fieberdyspnöe . . . . .	80
10. Die anämische Dyspnöe. Die grosse Athmung im Coma diabeticum . . . . .	80
11. Die sogenannten gemischten, sowie die in- und expiratorischen Dyspnöeformen . . . . .	81



	Seite
Auxiliäre oder Hilfsathmung und Zwangslagen bei der Dyspnöe . . . . .	81
Verhältnis der objectiven Dyspnöe zur Cyanose und subjectiven Dyspnöe. Gewöhnung an Athmungshindernisse und an Dyspnöe . . . . .	82
Spirometrie und Pneumatometrie . . . . .	82
<b>Das Verhalten der Stimme unter pathologischen Verhältnissen . . . . .</b>	<b>83</b>
<b>Der Husten . . . . .</b>	<b>84</b>
Locale Vorwölbungen am Thorax beim Husten . . . . .	87
<b>Palpation, Sphygmographie und Sphygmomanometrie des arteriellen Pulses . . . . .</b>	<b>88</b>
Palpation des Pulses . . . . .	88
Beschaffenheit der Arterienwandung . . . . .	89
Qualitäten der Pulsfolge . . . . .	90
Frequenz des Pulses . . . . .	90
Erhöhung der Pulsfrequenz, Tachykardie . . . . .	92
Erniedrigung der Pulsfrequenz, Bradykardie . . . . .	93
Rhythmus des Pulses . . . . .	94
Qualitäten des einzelnen Pulses . . . . .	95
Grösse des Pulses . . . . .	95
Celerität des Pulses . . . . .	95
Spannung des Pulses. Beurtheilung des Blutdruckes . . . . .	96
Dikrotie des Pulses . . . . .	98
Combinirte Qualitäten des Pulses . . . . .	99
Die Sphygmographie . . . . .	99
Deutung der normalen Pulscurve. Die Factoren, welche ihre Form beein- flussen . . . . .	108
Einfluss der Athmung auf die Pulscurve . . . . .	108
Weitere Einflüsse auf die Pulscurve . . . . .	110
Diagnostische Bedeutung der Pulscurven . . . . .	110
Frequenz des Pulses im Sphygmogramm . . . . .	114
Rhythmus des Pulses im Sphygmogramm . . . . .	114
Grösse des Pulses im Sphygmogramm . . . . .	115
Celerität des Pulses im Sphygmogramm . . . . .	117
Spannung des Pulses im Sphygmogramm (Polykrotie, Dikrotie, Monokrotie, Anakrotie) . . . . .	119
Specifische Sphygmogramme . . . . .	122
Einige praktische Beispiele für die Anwendung der Sphygmographie . . . . .	123
Die Sphygmomanometrie (Tonometrie) . . . . .	124
<b>Sichtbare Bewegungserscheinungen an den Gefässen . . . . .</b>	<b>132</b>
Capillarpuls . . . . .	132
Respiratorische Bewegungserscheinungen an den Venen . . . . .	133
Die verschiedenen Arten des Venenpulses . . . . .	134
Unterscheidung der Venenpulsation von dem Arterienpuls . . . . .	134
Der physiologische Venenpuls (negativer Venenpuls, systolischer Venencollaps, Venenundulation, negativ-centrifugaler Venenpuls) . . . . .	134
Der positiv-centrifugale (regurgitierende) Venenpuls, Leberpuls . . . . .	137
Der positiv-centripetale oder penetrierende Venenpuls . . . . .	139
Der diastolische Venencollaps (Friedreich) . . . . .	140
Die praktischen Schwierigkeiten der Unterscheidung der verschiedenen Arten von Venenpuls. Combinirte Venenpulse . . . . .	140
<b>Die Percussion . . . . .</b>	<b>140</b>
Die Percussion im allgemeinen. Instrumentarium . . . . .	140
Die Qualitäten des Percussionschalles . . . . .	143
Lauter und leiser, tympanitischer, voller und leerer, tympanitischer und nichttympanitischer Percussionsschall . . . . .	143
Der Metallklang . . . . .	145
Das Münzenklirren oder das Geräusch des gesprungenen Topfes (bruit de pot fêlé) . . . . .	147
Die topographische Percussion . . . . .	147

	Seite
Percussionsschemata. Oberflächliche und tiefe Organdämpfungen. Schwächere und stärkere Percussion. Situs der Organe. Orientierungspunkte und Orientierungslinien . . . . .	147
Topographische Percussion der Lunge . . . . .	158
Die normalen Lungengrenzen . . . . .	158
Active und passive Mobilität der Lungengrenzen unter normalen und pathologischen Verhältnissen . . . . .	160
Abnormer Stand der Lungengrenze . . . . .	162
Topographische Percussion des Herzens . . . . .	163
Die normale oberflächliche und tiefe Herzdämpfung . . . . .	163
Active und passive Mobilität der oberflächlichen und tiefen Herzdämpfung . . . . .	167
Pathologische Veränderungen der oberflächlichen und tiefen Herzdämpfung . . . . .	168
Verkleinerung der oberflächlichen und tiefen Herzdämpfung . . . . .	168
Vergrößerung der oberflächlichen und tiefen Herzdämpfung . . . . .	169
Vergrößerung der Herzdämpfung durch abnormes Verhalten der Lungenränder . . . . .	169
Vergrößerung der Herzdämpfung durch Zunahme der Grösse des Herzens selbst oder des Herzbeutelinhaltcs . . . . .	169
Vergrößerungen des Herzens selbst . . . . .	169
Flüssigkeitsergüsse im Perikard . . . . .	175
Verschiebungen der Herzdämpfung in toto . . . . .	176
Topographische Percussion der Leber . . . . .	178
Die normale Leberdämpfung . . . . .	178
Active und passive Mobilität der Leberdämpfung . . . . .	179
Pathologische Verschiebungen und Grössenveränderungen der Leberdämpfung . . . . .	180
Veränderungen der oberen Grenze der oberflächlichen Leberdämpfung . . . . .	180
Veränderungen der unteren Grenze der oberflächlichen Leberdämpfung . . . . .	181
Topographische Percussion der Milz . . . . .	181
Die normale Milzdämpfung. Der halbmondförmige Raum . . . . .	181
Pathologische Grössenveränderungen und Verschiebungen der Milzdämpfung . . . . .	183
Topographische Percussion der Nieren . . . . .	184
Topographische Percussion der lufthaltigen Baucheingeweide . . . . .	185
Topographische Percussion der Blase und des Uterus . . . . .	186
Die vergleichende Percussion . . . . .	187
Die vergleichende Percussion des Thorax . . . . .	187
Auftreten von gedämpftem Schall innerhalb der Lungengrenzen . . . . .	188
Die pleuritische Dämpfung . . . . .	190
Die Dämpfung des Hydrothorax . . . . .	196
Die Dämpfung der mit Lufterguss (Pneumothorax) verbundenen Pleura-Exsudate . . . . .	197
Dämpfung durch Hämatothorax . . . . .	198
Dämpfung bei Infiltrationen der Lunge (Entzündung, Tuberculose, Infarcte) . . . . .	198
Dämpfung durch Tumoren der Lunge und Pleura . . . . .	198
Dämpfungen bei Höhlenbildungen der Lungen . . . . .	199
Dämpfung bei Lungenödem . . . . .	199
Die Dämpfung durch Atelektase der Lungen . . . . .	199
Die Dämpfung durch Lungenschrumpfung . . . . .	199
Dämpfung durch Ösophagusdivertikel . . . . .	200
Auftreten von abnorm lautem (hypersonorem) und tympanitischem Schall innerhalb der Lungengrenzen . . . . .	200
Besondere percussorische Schallerscheinungen über dem Thorax . . . . .	202
Auftreten von Metallklang über dem Thorax . . . . .	202
Auftreten von Münzenklirren (Geräusch des gesprungenen Topfes, bruit de pot fêlé) über dem Thorax . . . . .	203
Auftreten von Höhenwechsel des Percussionsschalles über dem Thorax . . . . .	204
Der Wintrich'sche Schallwechsel und William'sche Trachealschall . . . . .	204
Der Gerhardt'sche Schallwechsel . . . . .	205
Der Friedreich'sche oder respiratorische Schallwechsel . . . . .	206
Der Biermer'sche Schallwechsel . . . . .	206

	Seite
Die vergleichende Percussion des Abdomens . . . . .	207
Zunahme der Lautheit des Abdominalschalles . . . . .	207
Dämpfung des Abdominalschalles . . . . .	207
<b>Die Auscultation . . . . .</b>	<b>209</b>
Die Auscultation im allgemeinen. Instrumentarium . . . . .	209
Die Auscultation der Athmungsorgane . . . . .	212
Das normale vesiculäre Athemgeräusch . . . . .	212
Das physiologische bronchiale (gemischte) Athemgeräusch . . . . .	215
Die Veränderungen des Vesiculärathmens unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen . . . . .	217
Verstärkung und Abschwächung des Vesiculärathmens. Scharfes Vesiculärathmen. Abgeschwächtes Vesiculärathmen . . . . .	217
Vesiculärathmen mit verlängertem Expirium . . . . .	219
Das rauhe oder unreine und das saccadierte Vesiculärathmen . . . . .	220
Das pathologische Bronchialathmen . . . . .	221
Die verschiedenen Arten des pathologischen Bronchialathmens. Das amphorische (cavernöse) und metallische Athmen . . . . .	224
Metamorphosierende Athemgeräusche . . . . .	225
Das unbestimmte Athemgeräusch . . . . .	225
Die gemischten Athemgeräusche . . . . .	226
Die Rasselgeräusche (Ronchi) . . . . .	227
Feuchte und blasige Rasselgeräusche . . . . .	228
Trockene Rasselgeräusche (knackende und musikalische Rasselgeräusche) . . . . .	231
Klingende (consonierende) und klanglose (nicht consonierende) Rasselgeräusche . . . . .	232
Das Knistern oder Crepitieren . . . . .	234
Kardiopneumatische Geräusche. (Kardiales Rasseln und Knistern.) . . . . .	236
Pleurales Reiben . . . . .	236
Die respiratorischen Geräusche beim interstitiellen Lungenemphysem . . . . .	238
Besondere, im Pneumothorax entstehende Geräusche . . . . .	239
Die pleuralen Schüttelgeräusche (Succussio Hippocratis) . . . . .	239
Das Wasserpfeifengeräusch (Lungenfistelgeräusch) . . . . .	239
Das Geräusch des fallenden Tropfens beim Pyopneumothorax . . . . .	239
Die Auscultation der Stimme über dem Thorax. Die Bronchophonie . . . . .	240
Ueber gewisse Täuschungen bei der Lungenauscultation . . . . .	241
<b>Die Auscultation des Herzens . . . . .</b>	<b>243</b>
Die normalen Auscultationserscheinungen am Herzen . . . . .	244
Unterscheidung von Systole und Diastole bei der Auscultation . . . . .	248
Abnorme Auscultationserscheinungen am Herzen . . . . .	249
Veränderungen der Stärke der Herztöne . . . . .	249
Veränderungen des Timbres des Herztöne . . . . .	253
Scheinbare oder wirkliche Vermehrung der Herztöne . . . . .	254
Spaltung und Verdoppelung der Herztöne ( $2_1$ -Tact) . . . . .	254
a) Spaltung und Verdoppelung durch unvollkommene Coincidenz der Herztöne . . . . .	255
b) Spaltung und Verdoppelung durch Neubildung von Tönen . . . . .	256
Dreitheilige Rhythmen ( $3_1$ -Tact) . . . . .	257
1. Der dreitheilige Rhythmus der Herztöne bei der Mitralstenose . . . . .	257
2. Der Galopprrhythmus . . . . .	258
Der pendelartige Rhythmus der Herztöne. Embryokardie . . . . .	259
Die Herzgeräusche . . . . .	260
Die endokardialen Geräusche . . . . .	261
Die Klappengeräusche . . . . .	264
Die Klappengeräusche im allgemeinen. Organische und functionelle Klappengeräusche . . . . .	264
Bedeutung des Timbres (Schallcharakters) und der Lautheit der Klappengeräusche . . . . .	265
Die Localisation der Klappengeräusche bei den einfachen Klappenfehlern . . . . .	267



Genaueres zeitliches Verhältnis der Klappengeräusche zu den Herztönen. Einfach diastolische und modifiziert diastolische oder präsysolische Geräusche. Prädiastolische Geräusche. Unterschied der an den arteriellen Ostien und der an den Atrioventricularostien entstehenden systolischen Geräusche . . . . .	270
Geräuschcombinationen bei multiplen Klappenfehlern . . . . .	274
Methoden der Localisation der Klappengeräusche bei multiplen Klappenfehlern. Die Puncta maxima und minima . . . . .	275
Nothwendigkeit, für die Diagnose von Klappenfehlern ausser den Geräuschen und Tönen auch noch die Resultate anderer Untersuchungsmethoden zu verwerten . . . . .	278
Die sogenannten accidentellen Herzgeräusche . . . . .	278
Einfluss der Athmung auf endokardiale Geräusche . . . . .	284
Die parakardialen Geräusche . . . . .	284
Das perikardiale Reiben . . . . .	284
Das pleuroperikardiale (extraperikardiale, pseudoperikardiale) Reiben . . . . .	286
Das präcordiale Emphysemgeräusch . . . . .	287
Das perikardiale Plätschern . . . . .	288
Auscultation der Gefässe . . . . .	288
Auscultation der Arterien . . . . .	288
Normale Verhältnisse . . . . .	288
Pathologische Verhältnisse . . . . .	289
Auscultation der Venen . . . . .	291
Töne über den Venen . . . . .	291
Geräusche über den Venen. Nonnengeräusche . . . . .	291
Auscultation des Abdomens . . . . .	294
Auscultation der Speiseröhre (vgl. das Capitel „Untersuchung der Speiseröhre“) . . . . .	294
<b>Palpation der Lunge und der Pleura . . . . .</b>	<b>295</b>
Prüfung auf Fluctuation und Resistenzveränderungen des Thorax . . . . .	295
Abnorme Pulsationen im Gebiete der Lunge und Pleura . . . . .	295
Prüfung des Stimmfremitus . . . . .	296
<b>Palpation und Inspection der Herzgegend . . . . .</b>	<b>298</b>
Der Herzstoss und Herzspitzenstoss . . . . .	298
Der Herzstoss unter normalen Verhältnissen . . . . .	298
Pathologische Verlagerungen des Herzstosses . . . . .	300
Der Herzstoss bei Grössenveränderungen des Herzens . . . . .	300
Verlagerung des Herzstosses durch Verschiebung des ganzen Herzens . . . . .	301
Verstärkung und Verbreiterung des Herzstosses . . . . .	301
Abschwächung des Herzstosses . . . . .	304
Abnorme Lage des Spitzenstosses in Beziehung zur oberflächlichen Herzdämpfung . . . . .	304
Systolische Einziehung an Stelle des Spitzenstosses . . . . .	305
Doppelschlag des Herzens. (Herzbiginie, Hemisystolie, Systolia alternans, Pseudohemisystolie.) . . . . .	305
Frustrane Herzcontractionen . . . . .	307
Herzblock und atrioventriculäre Allorhythmien . . . . .	308
Das Kardiogramm . . . . .	309
Sonstige palpatorische Wahrnehmungen in der Herzgegend und ihrer Nachbarschaft . . . . .	309
Palpatorische Geräuschwahrnehmungen in der Herzgegend . . . . .	311
<b>Inspection und Palpation des Abdomens . . . . .</b>	<b>312</b>
Inspection des Abdomens . . . . .	312
Palpation des Abdomens . . . . .	315
Methode der Palpation des Bauches . . . . .	315
Resultate der Palpation des Abdomens im allgemeinen . . . . .	317
Fehlerquellen der Palpation des Abdomens . . . . .	319
Spezielleres palpatorisches Verhalten gewisser Affectionen des Abdomens und seiner Organe . . . . .	320

	Seite
<b>Diagnose der einzelnen Klappenfehler, des Aortenaneurysmas und der Pericarditis</b>	326
Grundthatsachen der pathologischen Physiologie der Klappenfehler	326
Rückwirkung der Klappenfehler auf die Circulation. Mechanismus der Compensation. Gesetze über die Grössenveränderungen der einzelnen Herzabschnitte bei Klappenfehlern	326
Wesen der Compensationsstörungen	332
Die einzelnen Klappenfehler	333
Die Klappenfehler des linken Herzens	334
Die Mitralsuffizienz	334
Die Mitralklappenstenose	337
Die Aorteninsuffizienz	341
Die Aortenklappenstenose	345
Die Klappenfehler des rechten Herzens	347
Die Tricuspidalsuffizienz	347
Die Tricuspidalklappenstenose	349
Die Pulmonalsuffizienz	351
Die Pulmonalklappenstenose	353
Ueber die Diagnose complicierter Klappenfehler	354
Die angeborenen Klappenfehler. Abnorme Communicationen der Herzhöhlen. Mischungscyanose	356
Das Aortenaneurysma	358
Die Pericarditis	359
<b>Paradigmen physikalischer Lungenbefunde</b>	360
<b>Die Untersuchung des Magens und Mageninhaltes</b>	366
Methoden der Magenuntersuchung ohne Anwendung der Schlundsonde	366
Die Bestimmung der Grösse, Lage und Form des Magens ohne Sondenanwendung. Die sogenannten Plätschergeräusche des Magens	367
Die Prüfung der Functionen des Magens ohne Anwendung der Sonde	371
Die Untersuchung des Erbrochenen	371
Prüfung des Resorptionsvermögens der Magenschleimhaut mittelst Jodkalium nach Penzoldt und Faber	376
Prüfung der Motilität des Magens ohne Anwendung der Schlundsonde	377
Die Prüfung der Verdauung mittelst Jodkaliumfibrin-Gummibentelchen	379
Methoden der Magenuntersuchung mittelst Anwendung der Schlundsonde	379
Instrumentarium	379
Technik der Einführung weicher Schlundsonden	380
Indicationen und Contraindicationen der diagnostischen Schlundsonden-einführung bei Magenkranken	382
Gang der Untersuchung des Magens mittelst Anwendung der Sonde	382
Untersuchung des Inhaltes des nüchternen Magens	385
Untersuchung der Magenfunction an der Hand des gewöhnlichen (Ewald-Boas'schen) Probefrühstückes	387
Aussehen und Menge des Exprimierten und specifisches Gewicht des Magensaftes. Beurtheilung der Motilität des Magens	387
Prüfung der Stärkeverdauung	388
Qualitative Prüfung des filtrierten Magensaftes auf Säuren	389
Prüfung auf freie Salzsäure	390
Reaction mit Methylviolet	390
Reaction mit Tropäolin 00	390
Reaction mit Phloroglucin-Vanillin (Günzburg'sches Reagens)	390
Wertigkeit dieser Salzsäurereactionen	390
Prüfung auf Milchsäure	392
Prüfung auf flüchtige Fettsäuren	395
Quantitative Prüfung auf Säuren	395
Titrierung der Gesamtsäureacidität des Magensaftes	395
Quantitative Bestimmung der Salzsäure des Magensaftes	397

	Seite
Bestimmung der gesamten nicht neutralisierten (secernierten) Salzsäure des Magensaftes . . . . .	397
Methode von Sjöqvist . . . . .	397
Methode von Leo . . . . .	398
Methode von Lütke-Martius . . . . .	398
Methode von Hehner-Maly . . . . .	400
Bestimmung der (auch von Eiweiss) freien Salzsäure, welche die früher erwähnten Farbreactionen gibt, d. h. des „Säureüberschusses“ . . . . .	400
Bestimmung des „Salzsäuredeficit“ bei Magensaft, welcher die Reactionen auf freie Salzsäure nicht gibt . . . . .	401
Quantitative Bestimmung der gesamten organischen Säuren des Magensaftes . . . . .	402
Quantitative Bestimmung der Milchsäure . . . . .	402
Praktische Verwertung und Auswahl der im vorhergehenden mitgetheilten quantitativen Säurebestimmungsmethoden . . . . .	402
Physiologisches Verhalten der Säuren des Magensaftes . . . . .	404
Diagnostische Bemerkungen zum Säuregehalt des Magensaftes . . . . .	406
Prüfung der Verdauungskraft des Magensaftes. Untersuchung auf Pepsin . . . . .	407
Prüfung des Magensaftes auf Labferment und Labzymogen . . . . .	409
Prüfung der Schleimsecretion des Magens . . . . .	410
Untersuchung des Mageninhaltes auf die Producte der Eiweissverdauung . . . . .	411
Prüfung des Mageninhaltes auf Gasgährung . . . . .	411
Diagnostische Bedeutung der Verwendung der Riegel'schen Probemittagsmahlzeit . . . . .	411
Prüfung der resorptiven Thätigkeit des Magens mittelst des v. Mering'schen Probefrühstückes . . . . .	412
Untersuchung der Magenfunctionen mittelst der butyrometrischen Universalmethode nach Sahli und Seiler . . . . .	412
Princip der neuen Methode . . . . .	414
Präliminarien der Methode . . . . .	415
Ausführung der Methode . . . . .	419
Berechnung der Resultate . . . . .	419
Normalbefunde bei der Anwendung dieser Methode als Grundlage für die Deutung pathologischer Befunde. Beispiele für die diagnostische Verwendung und den Wert der Methode . . . . .	422
Weitere Verwertung der butyrometrischen Untersuchungsmethode zur Prüfung der Stärkeverdauung, der Kohlehydratesorption, der Eiweissverdauung und Eiweissresorption des Magens . . . . .	425
<b>Untersuchung des Darmes und der Fäces . . . . .</b>	<b>428</b>
Localuntersuchung des Mastdarmes . . . . .	428
Die Digitaluntersuchung des Rectums . . . . .	428
Die Speculumuntersuchung des Mastdarmes . . . . .	429
Insufflation des Mastdarmes . . . . .	430
Wassereingiessungen in das Rectum und Ausspülungen desselben . . . . .	431
Die Sondierung des Rectums . . . . .	431
Untersuchung der Darmfunctionen . . . . .	431
Untersuchung der Motilität des Darmes . . . . .	431
Untersuchung des Darmchemismus und der Resorption im Darne . . . . .	432
Untersuchung der Darmverdauung mittelst Glutoidkapseln . . . . .	432
Gewinnung von Darmsaft nach Boas . . . . .	435
Untersuchung der Fäces . . . . .	436
Frequenz der Stuhlentleerungen. Verstopfung und Diarrhöe. Menge der Fäces . . . . .	436
Consistenz und Form der Fäces. Schichtung flüssiger Stühle . . . . .	437
Farbe und sonstiges Aussehen der Stühle . . . . .	438
Geruch der Stühle . . . . .	439
Sichtbare Schleimbeimengungen zum Stuhle . . . . .	440
Sichtbare Blutbeimengungen zum Stuhle . . . . .	440
Eiterbeimengungen zum Stuhle . . . . .	441

	Seite
Geschwulstpartikelchen im Stuhle . . . . .	442
Gallensteine, Pseudogallensteine, Gallengries, Pankreassteine, Darmsteine und Darmgries im Stuhle . . . . .	442
Thierische Parasiten des Stuhles . . . . .	444
Protozoen . . . . .	444
Enthelminthen . . . . .	446
a) Nematoden (Rundwürmer) . . . . .	447
Ascariden . . . . .	447
Oxyuris vermicularis . . . . .	447
Anchylostomum duodenale . . . . .	448
Trichocephalus dispar . . . . .	448
Trichina spiralis . . . . .	449
Anguillula intestinalis und stercoralis . . . . .	449
b) Trematoden (Saugwürmer) . . . . .	449
Distomum lanceolatum und hepaticum . . . . .	449
c) Cestoden (Bandwürmer) . . . . .	449
Die Tänien . . . . .	450
Taenia solium . . . . .	450
Taenia mediocanellata (saginata) . . . . .	451
Bothriocephalus latus . . . . .	451
Mikroskopische Untersuchung des Stuhles auf die Ausnützung der Nahrung . . . . .	452
Ausnützung und Spaltung des Fettes . . . . .	452
Ausnützung der Stärke . . . . .	452
Ausnützung der Muskelfasern und anderer Eiweisskörper der Nahrung . . . . .	453
Unverdauliche Nahrungsreste . . . . .	453
Die Nachgährung der Fäces . . . . .	454
Die Bakterien der Fäces . . . . .	454
Diagnostisch wichtige pathogene Bakterien der Fäces . . . . .	455
Tuberkelbacillen . . . . .	455
Cholera-bacillen (Kommabacillen) . . . . .	455
Typhusbacillen . . . . .	457
Streptokokken . . . . .	457
Milzbrandbacillen . . . . .	458
Charakteristische Stuhlbeschaffenheit bei einigen bestimmten Krankheiten . . . . .	458
Typhusstühle . . . . .	458
Stühle bei asiatischer Cholera und Cholera nostras . . . . .	458
Stühle bei Dysenterie und Rectumcarcinom . . . . .	458
Stühle bei Pankraserkrankungen . . . . .	459
Chemische Untersuchung der Fäces . . . . .	459
Reaction der Stühle . . . . .	459
Die Farbstoffe der Fäces . . . . .	459
Gehalt der Fäces an Gallensäuren . . . . .	460
Verdauungsfermente in den Stühlen . . . . .	460
Nachweis von Mucin in den Fäces . . . . .	460
Eiweiss und Pepton resp. Albumosen in den Fäces . . . . .	461
Nachweis von Kohlehydraten in den Fäces . . . . .	461
Nachweis und Bestimmung der Fette, Fettsäuren und Seifen . . . . .	461
Chemischer und spectroscopischer Nachweis von Blut in den Fäces . . . . .	462
<b>Die Untersuchung des Harnes . . . . .</b>	<b>464</b>
Die Menge des Harnes . . . . .	464
Häufigkeit der Harnentleerungen . . . . .	465
Das specifische Gewicht des Harnes . . . . .	466
Transparenz des Urines . . . . .	467
Farbe des Harnes . . . . .	468
Färbung des Harnes durch die normalen Harnfarbstoffe . . . . .	468
Färbungen des Urines durch pathologische Farbstoffe . . . . .	468
Färbungen des Urines durch medicamentöse Farbstoffe . . . . .	469
Geruch des Urines . . . . .	470
Reaction des Urines . . . . .	471
Qualitative chemische Untersuchung des Urines . . . . .	473
Untersuchung auf pathologische Bestandtheile . . . . .	473



	Seite
Die Albuminurien . . . . .	473
Charakteristik und Reactionen der im Harn vorkommenden Eiweisskörper (Tabelle) . . . . .	475
Nachweis der im Harn vorkommenden Eiweisskörper und verwandten Substanzen . . . . .	475
Nachweis des gewöhnlichen Harniweisses (Serumalbumin + Globuline) [Eiweissproben im gewöhnlichen Sinne des Wortes] . . . . .	475
Die Kochprobe auf Eiweiss . . . . .	475
Kalte Eiweissproben . . . . .	476
Anhang: Das Enteiweissen des Harnes . . . . .	478
Nachweis von Serum- oder Paraglobulin . . . . .	479
Nachweis von Fibrinogen . . . . .	479
Nachweis von Fibrin . . . . .	480
Die Albumosurien (Propeptonurie, Peptonurie) . . . . .	480
Nachweis von primären Albumosen bei Anstellung der gewöhnlichen Eiweissproben. Die Bence-Jones'sche Albumose . . . . .	481
Nachweis von Brücke'schem Pepton resp. Albumosen nach Sal-kowski . . . . .	481
Nachweis von Albumosen nach Schultess . . . . .	482
Nachweis mucinähnlicher Körper (Nucleoalbumin) . . . . .	483
Nachweis von Hämoglobin (Blutfarbstoff) und seinen nächsten Derivaten. Hämaturie und Hämoglobinurie . . . . .	484
Chemischer Nachweis von Blutfarbstoff . . . . .	485
Spectroskopischer Nachweis von Blutfarbstoff . . . . .	486
Nachweis von Hämatoporphyrin . . . . .	487
Nachweis von Gallenfarbstoff . . . . .	487
Anhang: Entfernung von Gallenfarbstoff aus dem Harn zum Zwecke der Ermöglichung anderer Reactionen . . . . .	490
Nachweis von Gallensäuren . . . . .	490
Nachweis von Indican und Indigo . . . . .	491
Nachweis von Melanin (Phymatorrhysin) und Melanogen . . . . .	492
Die Rosenbach'sche Reaction. (Rothel Indol- und Skatolfarbstoffe) . . . . .	493
Urorosein (Urrhodin, Uroerythrin) . . . . .	493
Nachweis und Vorkommen von Urobilin . . . . .	493
Qualitativer Nachweis von Traubenzucker (Glycose, Dextrose) . . . . .	495
Nachweis und Vorkommen anderer Zuckerarten und Unterscheidung des Traubenzuckers von denselben. Lävulose, Maltose, Milchezucker, Pentosen . . . . .	503
Nachweis von Glycuronsäure . . . . .	504
Nachweis von Aceton . . . . .	505
Nachweis von Acetessigsäure . . . . .	508
Nachweis von $\beta$ -Oxybuttersäure . . . . .	509
Nachweis von Alkapton (Hydrochinonessigsäure oder Homogentisinsäure) . . . . .	509
Nachweis von Leucin und Tyrosin . . . . .	510
Die Diazoreaction . . . . .	511
Untersuchung des Urines auf von aussen in den Körper eingeführte Bestandtheile (Medicamente und Gifte) . . . . .	512
Nachweis von Blei . . . . .	512
Nachweis von Quecksilber . . . . .	513
Nachweis von Jod . . . . .	513
Nachweis von Brom . . . . .	514
Nachweis von Salicylsäure . . . . .	514
Nachweis von Phenol . . . . .	514
Nachweis von Antipyrin . . . . .	514
Nachweis von Thallin . . . . .	514
Nachweis von Phenacetin . . . . .	514
Nachweis von Antifebrin . . . . .	515
Nachweis von Tannin . . . . .	515
Nachweis von Copaivabalsam und Santalöl . . . . .	515
Nachweis von Santonin . . . . .	515
Nachweis von Emodinen, Chrysophansäure und verwandten durch Oxymethylanthrachinongruppen charakterisierten Substanzen, Rheum, Senna, Rhamnus (Cascara Sagrada), Aloë . . . . .	515



	Seite
Quantitative Harnanalyse . . . . .	515
Quantitative Bestimmung des Eiweisses . . . . .	516
Eiweissbestimmung durch Wägung . . . . .	516
Eiweissbestimmung nach Esbach . . . . .	516
Eiweissbestimmung nach Roberts-Stolnikow (Brandberg) . . . . .	517
Versuche über titrimetrische Bestimmung des Harn eiweisses . . . . .	518
Quantitative Traubenzuckerbestimmungen . . . . .	518
Abschätzung des Zuckergehaltes nach dem specifischen Gewichte und der Urinmenge . . . . .	518
Zuckerbestimmung durch Titrierung . . . . .	519
Zuckertitration nach Fehling-Soxhlet . . . . .	519
Zuckertitration nach Drechsel-Klimmer . . . . .	521
Jodometrische Zuckertitration nach Lehmann . . . . .	521
Zuckerbestimmung nach Soxhlet-Allihn . . . . .	522
Colorimetrische Zuckerbestimmungen . . . . .	524
Quantitative Gährungsproben . . . . .	526
Polarimetrische Zuckerbestimmungen . . . . .	528
Quantitative Harnstoffbestimmungen . . . . .	531
Schätzung der Harnstoffmenge nach dem specifischen Gewichte des Urines . . . . .	531
Die Liebig'sche Methode der Harnstofftitrierung . . . . .	532
Bestimmung des Harnstoffes nach Knop-Hüfner . . . . .	532
Bestimmung des Gesamtstickstoffes des Harnes. Verfahren nach Kjeldahl . . . . .	536
Quantitative Bestimmung der Harnsäure . . . . .	538
Methode der Harnsäurebestimmung von Ludwig-Salkowski . . . . .	539
Hopkin-Wörner'sche Methode der Harnsäurebestimmung . . . . .	540
Bestimmung der Alloxurkörper des Harnes . . . . .	541
Methode der Alloxurkörperbestimmung von Salkowski . . . . .	541
Methode der Alloxurkörperbestimmung nach Dénigès . . . . .	542
Bestimmung des Kreatinins des Harnes . . . . .	543
Quantitative Bestimmung der Chloride des Harnes . . . . .	543
Quantitative Bestimmung der Phosphate des Harnes . . . . .	545
Quantitative Bestimmung der Schwefelsäure und der gepaarten Schwefelsäure . . . . .	545
Quantitative Bestimmung des Ammoniakgehaltes des Harnes . . . . .	545
Quantitative Bestimmung von Oxybuttersäure im Harn . . . . .	546
Quantitative Bestimmung des Acetongehaltes des Harnes . . . . .	546
Bestimmung des Gesamttrockenrückstandes des Urines . . . . .	547
Acidimetrie und Alkalimetrie des Urines (Aciditäts- und Alkalitätsbestimmung). Bestimmung des Säure- und Basenpunktes . . . . .	547
Sedimente und Trübungen des Harnes . . . . .	550
Allgemeines über die Untersuchung der Sedimente des Harnes. Sedimentierung, Filtration, Centrifugierung, mikrochemische Reactionen . . . . .	550
Nicht organisierte, krystallinische und amorphe Sedimente und Beimengungen	553
Uratsedimente . . . . .	553
Harnsäure als Sediment . . . . .	554
Oxalsaurer Kalk als Sediment . . . . .	555
Sedimente von Phosphaten und Carbonaten der Erden und harnsaurem Ammoniak . . . . .	556
Andere, seltener vorkommende, nicht organisierte Sedimente respective Trübungen . . . . .	559
Schleimsedimente . . . . .	561
Analytische Uebersicht der hauptsächlichsten nicht organisierten Harnsedimente . . . . .	561
Anhang zu den nicht organisierten Sedimenten: Die Harnsteine . . . . .	562
Organisierte Beimengungen und Sedimente des Urines . . . . .	562
Conservierung der organisierten Sedimente . . . . .	562
Färbung organisierter Sedimente . . . . .	563
Epithelien . . . . .	563
Eiterkörperchen . . . . .	565
Blut . . . . .	567
Harneylinder . . . . .	568
Cylindroide (Schleimeylinder) . . . . .	571

	Seite
Hodencylinder . . . . .	572
Tripperfäden . . . . .	572
Spermatozoen . . . . .	572
Bestandtheile von Neubildungen und elastische Fasern . . . . .	572
Mikroorganismen . . . . .	573
Thierische Parasiten . . . . .	576
<b>Untersuchung des Auswurfes . . . . .</b>	<b>577</b>
Menge des Auswurfes . . . . .	578
Consistenz des Auswurfes . . . . .	578
Reaction des Auswurfes . . . . .	578
Farbe und Transparenz des Auswurfes . . . . .	578
Luftgehalt der Sputa . . . . .	581
Schichtung der Sputa . . . . .	582
Geruch des Auswurfes . . . . .	582
Besondere makroskopisch sichtbare morphologische Eigenthümlichkeiten und Beimengungen des Sputums . . . . .	583
Die mikroskopische Untersuchung des Auswurfes . . . . .	587
Nachweis von Tuberkelbacillen im Sputum . . . . .	593
Lösungen zur Färbung der Tuberkelbacillen . . . . .	596
Unterscheidung der Tuberkelbacillen von anderen säurefesten Bacillen des Sputums. Vorkommen von Smegmabacillen im Sputum . . . . .	596
Sedimentierung der Tuberkelbacillen . . . . .	597
Thierexperiment zur Untersuchung des Sputums auf Tuberkelbacillen . . . . .	597
Der Nachweis anderer Mikroorganismen . . . . .	598
Die Hauptcharaktere der wichtigsten Sputumarten . . . . .	605
Das katarrhalische oder bronchitische Sputum . . . . .	605
Das Sputum bei fibrinöser oder croupöser Bronchitis . . . . .	605
Das Sputum bei der gewöhnlichen Lungentuberculose . . . . .	605
Das Sputum bei der acuten Miliartuberculose . . . . .	606
Das Sputum der croupösen Pneumonie . . . . .	606
Das Sputum der Bronchopneumie . . . . .	606
Das Sputum der Lungengangrän . . . . .	606
Das Sputum beim Lungenabscesso . . . . .	607
Das Sputum bei perforierten Empyemen . . . . .	607
Das Sputum bei der putriden Bronchitis . . . . .	607
Das Sputum bei Bronchiektasie . . . . .	607
Das seröse Sputum bei Lungenödem und perforierter seröser Pleuritis . . . . .	607
Das Sputum bei den verschiedenen Arten von Lungenblutungen und dem hämorrhagischen Lungeninfarkt . . . . .	608
<b>Untersuchung des Blutes . . . . .</b>	<b>609</b>
Zweckmässigste Art der Entnahme des Blutes zu Untersuchungszwecken . . . . .	609
Die Menge des Blutes . . . . .	610
Das specifische Gewicht des Blutes . . . . .	611
Die Reaction des Blutes . . . . .	612
Titration von deckfarbigem Blute nach Landois-v. Jaksch . . . . .	612
Titration von lackfarbigem Blute nach Löwy und Engel . . . . .	613
Alkalitätsbestimmung des Blutes nach Salkowski . . . . .	614
Die Gerinnungszeit des Blutes . . . . .	614
Bestimmung des Hämoglobingehaltes des Blutes . . . . .	615
Das Gowers'sche Hämoglobinometer . . . . .	616
Das Fleischl'sche Hämometer in seiner durch Miescher verbesserten Form . . . . .	618
Das Hämatospectrophotometer . . . . .	621
Die colorimetrische Doppelpipette von Hoppe-Seyler . . . . .	621
Die Blutkörperchenzählungen . . . . .	621
Zählung der rothen Blutkörperchen . . . . .	621
Zählung der weissen Blutkörperchen . . . . .	624
Die Zahl der rothen und weissen Blutkörperchen unter physiologischen Bedingungen . . . . .	626

	Seite
Die Zahl der rothen Blutkörperchen und der Hämoglobingehalt des Blutes unter pathologischen Verhältnissen . . . . .	627
Der sogenannte Blutkörperchenquotient oder Blutkörperchenwert . . . . .	627
Volumbestimmung der in der Raumeinheit Blut enthaltenen Blutkörperchen. Der Hämatokrit . . . . .	628
Der osmotische Druck und die Widerstandsfähigkeit der rothen Blutkörperchen . . . . .	629
Weitere morphologische Verhältnisse des Blutes . . . . .	630
Technik der mikroskopischen Blutuntersuchung . . . . .	630
Mikroskopische Untersuchung frischer Blutpräparate . . . . .	630
Anfertigung und Färbung von Bluttrockenpräparaten . . . . .	630
Mikroskopisches Verhalten der Erythrocyten . . . . .	635
Poikilocytose. Färbbarkeit der rothen Blutkörperchen, polychromatophile Veränderung, körnige basophile Degeneration . . . . .	635
Erythrocytenschatten . . . . .	637
Die Grössenverschiedenheiten der rothen Blutkörperchen . . . . .	637
Kernhaltige rothe Blutkörperchen und Erythrocytenkerne . . . . .	637
Die einzelnen Arten der Leukocyten . . . . .	638
1. Leukocyten des normalen Blutes . . . . .	639
2. Pathologische Leukocyten . . . . .	640
Die Zählung der einzelnen Arten von Leukocyten und das numerische Verhalten derselben unter normalen Bedingungen . . . . .	641
Leukocytose und Leukopenie . . . . .	643
Physiologische Leukocytosen . . . . .	643
Verhalten der Leukocyten bei Infektionskrankheiten. Infectiöse Leukocytose und Leukopenie . . . . .	644
Pneumonie . . . . .	644
Typhus abdominalis . . . . .	644
Acuter Gelenkrheumatismus . . . . .	645
Meningitis . . . . .	645
Septikämien . . . . .	645
Erysipel . . . . .	645
Scharlach . . . . .	645
Masern . . . . .	645
Malaria . . . . .	646
Tuberculose . . . . .	646
Tetanus . . . . .	646
Anderweitige polynucleäre neutrophile Leukocytosen . . . . .	646
Toxische und arzneiliche Leukocytosen . . . . .	646
Anämische Leukocytosen . . . . .	646
Kachektische Leukocytose . . . . .	646
Die agonale Leukocytose . . . . .	646
Eosinophile Leukocytosen . . . . .	646
Lymphocytosen . . . . .	647
Die Blutplättchen . . . . .	647
Sogenannte Cylinder im Blute . . . . .	648
Melanämie . . . . .	648
Lipämie . . . . .	649
Bakterien im Blute . . . . .	649
Das Verhalten des Blutes bei Malaria. Malariaplasmodien . . . . .	650
Parasitische Würmer im Blute . . . . .	656
Blutbefunde bei den wichtigsten Erkrankungen des Blutes . . . . .	656
Die Anämien . . . . .	656
Sogenannte primäre Anämien . . . . .	656
Secundäre Anämien . . . . .	659
Anämien durch Blutverluste . . . . .	659
Die Leukämie . . . . .	660
Lymphatische Leukämie (Lymphämie) . . . . .	661
Myelämie . . . . .	662
Chemische Untersuchung des Blutes . . . . .	663
Eisenbestimmungen des Blutes mittelst des Jolles'schen Ferrometers . . . . .	664

## XXVI

	Seite
Das Blut bei Kohlenoxydvergiftung . . . . .	665
Das Blut bei Methämoglobinämie . . . . .	666
Das Blut bei Schwefelwasserstoffvergiftung . . . . .	666
Das Blut bei Hämoglobinurie . . . . .	666
Gehalt des Blutes an Harnsäure . . . . .	667
Anhang: Widal'sche Serumdiagnostik des Blutes beim Typhus . .	667
<b>Untersuchung der Mundhöhle und des Schlundes . . . . .</b>	<b>669</b>
<b>Untersuchung der Speiseröhre . . . . .</b>	<b>679</b>
<b>Die Laryngoskopie und Tracheoskopie. Autoskopie des Larynx und der Trachea</b>	<b>683</b>
1. Spiegeluntersuchung . . . . .	683
2. Directe Untersuchung des Larynx und der Trachea. (Autoskopie, Orthoskopie, directe Laryngo- und Tracheoskopie) . . . . .	687
3. Combinirte Laryngoskopie . . . . .	690
<b>Die Rhinoskopie . . . . .</b>	<b>690</b>
<b>Die Ophthalmoskopie . . . . .</b>	<b>692</b>
<b>Probepunctionen und Harpunierungen . . . . .</b>	<b>697</b>
Probepunctionen im allgemeinen . . . . .	697
Probepunctionsspritzen . . . . .	697
Verfahren bei der Probepunction . . . . .	698
Speciellere Angaben über die Probepunctionen bei einzelnen Krankheitszuständen . . . . .	702
Probepunctionen der Pleura . . . . .	702
Probepunctionen zum Nachweis von Lungencavernen . . . . .	703
Probepunctionen des Perikards . . . . .	704
Probepunctionen von intrathoracischen und abdominalen Tumoren und Cysten . . . . .	704
Milzpunctionen . . . . .	706
Probepunctionen bei Perityphlitis . . . . .	707
Die Lumbalpunction des Wirbelcanales . . . . .	707
Harpunierungen . . . . .	710
<b>Untersuchung des Nervensystems . . . . .</b>	<b>711</b>
A. Allgemeiner Theil . . . . .	711
I. Untersuchung der Psyche . . . . .	711
Depressive Bewusstseinsstörungen . . . . .	711
Irritative Bewusstseinsstörungen . . . . .	713
Störungen der Intelligenz . . . . .	713
Störungen des Gedächtnisses . . . . .	714
II. Allgemeines über die Prüfung der Motilität . . . . .	714
1. Lähmungen . . . . .	714
2. Motorische Reizerscheinungen . . . . .	715
a) Klonische Convulsionen oder Zuckungen, klonische Krämpfe . . .	715
b) Tonische Convulsionen (tonische Krämpfe, Crampi, Spasmen) . . .	716
c) Contracturen . . . . .	716
d) Fibrilläre Zuckungen . . . . .	718
e) Zittern (Tremor) . . . . .	718
f) Choreatische und athetotische Bewegungen . . . . .	720
g) Mitbewegungen . . . . .	720
h) Zwangsbewegungen . . . . .	720
i) Die Katalepsie, kataleptische Starre (Flexibilitas cerea) . . . .	721
k) Die Myotonie . . . . .	721
3. Ataxie. Coordinationsstörung und sogenannte Kleinhirntaxie . . .	721
III. Allgemeines über die Prüfung der Sensibilität . . . . .	725
1. Sensible Lähmungserscheinungen . . . . .	726
a) Prüfung der einfachen sensiblen Functionen . . . . .	726
Prüfung der Berührungs- und Druckempfindung der Haut . . . . .	726



	Seite
Die sogenannten Druckpunkte. Die v. Frey'schen Reizhaare . . .	727
Prüfung der Schmerzempfindung der Haut . . . . .	729
Prüfung der Schmerzempfindung mittelst Reizhaaren. Schmerzpunkte . . . . .	729
Prüfung der Wärme- und Kälteempfindung der Haut . . . . .	730
Prüfung des Innervationsgefühles oder des sogenannten Kraftsinnes. Beurtheilung der Bewegungsvorstellungen . . . . .	731
Der sogenannte Ortssinn . . . . .	733
Der sogenannte Muskelsinn oder das Muskelgefühl . . . . .	734
Prüfung der Sensibilität der Knochen . . . . .	734
b) Prüfung complicierter sensibler Functionen . . . . .	735
Prüfung der Wahrnehmung und Beurtheilung activer Bewegungen der Extremitäten . . . . .	735
Prüfung der Wahrnehmung der Lage und passiver Bewegungen der Extremitäten (kurz Lagewahrnehmungen) . . . . .	736
Prüfung der Tastwahrnehmungen (der stereognostischen Wahrnehmungen) . . . . .	737
c) Bemerkungen zur Methodik der Sensibilitätsprüfungen . . . . .	737
2. Sensible Reizerscheinungen . . . . .	738
Parästhesien . . . . .	738
Spontane Schmerzen . . . . .	738
Hyperalgesie (Hyperästhesie) und Druckschmerzhaftigkeit . . . . .	740
Mitempfindung (Reflexempfindung), Irradiation von Schmerzen. Kitzel. Hyperalgetische Zonen der Haut bei Erkrankung tiefer Organe . . . . .	741
IV. Prüfung der Reflexe . . . . .	745
Normale Hautreflexe . . . . .	745
Sehnen-, Periost- und Gelenkreflexe . . . . .	746
Constanz resp. Häufigkeit des Vorkommens der normalen Reflexe des Spinalnervengebietes . . . . .	747
Neuere Anschauungen über die Entstehung der Reflexe . . . . .	748
Die quantitativen Veränderungen des Verhaltens der Reflexe in ihrer diagnostischen und prognostischen Bedeutung . . . . .	753
Qualitative Veränderung der Reflexe. Pathologische Reflexe . . . . .	755
V. Prüfung der trophischen Verhältnisse . . . . .	756
1. Trophische Störungen der Muskeln . . . . .	756
a) Volumensvermehrung der Muskeln, Hypertrophie und Pseudohypertrophie . . . . .	756
b) Volumensverminderung der Muskeln, Muskelatrophie . . . . .	756
Inaktivitätsatrophie, einfache nicht degenerative Atrophie . . . . .	756
Degenerative Atrophie . . . . .	757
Die progressiven Muskelatrophien . . . . .	757
Secundäre degenerative Muskelatrophie nach sogenannten atrophischen Lähmungen . . . . .	758
2. Trophische Störungen der Haut . . . . .	759
Gewöhnlicher Decubitus . . . . .	759
Acuter halbseitiger Decubitus . . . . .	760
Veränderungen der Haut über gelähmten Theilen . . . . .	760
Sonstige trophische Veränderungen der Haut . . . . .	760
3. Trophische Störungen der Knochen und Gelenke . . . . .	761
VI. Prüfung der vasomotorischen Verhältnisse . . . . .	762
VII. Prüfung der secretorischen Verhältnisse . . . . .	763
VIII. Vorkommen von Oedemen bei Nervenkrankheiten . . . . .	763
IX. Prüfung der mechanischen Erregbarkeit der Nerven und Muskeln . . . . .	764
1. Mechanische Erregbarkeit der motorischen Nerven . . . . .	764
2. Mechanische Erregbarkeit der Muskeln. Idiomusculäre mechanische Erregbarkeit . . . . .	764
X. Prüfung der elektrischen Erregbarkeit . . . . .	764
1. Allgemeines . . . . .	764
2. Prüfung der quantitativen elektrischen Erregbarkeit des Nerv-Muskels . . . . .	775
Galvanischer Strom . . . . .	775
Faradischer Strom . . . . .	777

	Seite
3. Prüfung der qualitativen elektrischen Erregbarkeit des Nerv-Muskels .	777
a) Normale Verhältnisse . . . . .	777
Das normale Zuckungsgesetz des motorischen Nerven für den galvanischen Strom . . . . .	777
Das normale Zuckungsgesetz des Muskels für den galvanischen Strom . . . . .	777
Das normale Zuckungsgesetz von motorischen Nerven und Muskeln für den gewöhnlichen faradischen Strom (für sich rasch folgende Inductionsströme von wechselnder Richtung) . . . . .	778
b) Pathologische Verhältnisse . . . . .	778
Die Entartungsreaction . . . . .	778
Die complete Entartungsreaction . . . . .	778
Die partielle Entartungsreaction . . . . .	779
Partielle Entartungsreaction mit obligater, auch indirecter Zuckungsträgheit . . . . .	781
Gemischte Entartungsreactionen . . . . .	781
Die myotonische Reaction (Erb) . . . . .	781
Die neurotonische Reaction . . . . .	781
Die Reaction bei Tetanie . . . . .	782
Die eigenthümliche Reaction bei gewissen traumatischen Neurosen . . . . .	782
Die myasthenische Reaction . . . . .	782
4. Diagnostische Bedeutung der verschiedenen elektrischen Reactionen . . . . .	782
5. Prognostische Bedeutung der elektrischen Reaction . . . . .	785
B. Specieller Theil . . . . .	788
I. Untersuchung der einzelnen Hirnnerven . . . . .	788
Erster Hirnnerv: Olfactorius . . . . .	788
Zweiter Hirnnerv: Opticus . . . . .	788
Dritter, vierter, sechster Hirnnerv: Die Augenmuskelnerven mit Einschluss der sympathisch-motorischen Innervation der Augenregion . . . . .	792
1. Die Function der äusseren Augenmuskeln . . . . .	792
2. Lähmungen der den Bulbus bewegenden Muskeln . . . . .	793
3. Ptosis mit Einschluss der sogenannten sympathischen Ptosis . . . . .	797
4. Conjugierte Lähmungen und conjugierte Ablenkungen der Augen . . . . .	798
5. Lähmung und Schwäche der Convergenzbewegung der Augen . . . . .	801
6. Nystagmus . . . . .	801
7. Krampferscheinungen der Augenmuskeln . . . . .	801
8. Verhalten der Pupillen . . . . .	802
a) Weite der Pupillen . . . . .	802
b) Ungleichheit der Pupillen . . . . .	802
c) Anomalien der Bewegungen der Pupille . . . . .	803
α) Der Lichtreflex der Pupille . . . . .	803
Hemiopische Pupillenstarre (hemiopische Pupillenreaction) . . . . .	806
Reactionslosigkeit der dabei gewöhnlich erweiterten Pupille auf Licht (Lichtstarre der Pupille) . . . . .	807
Das Argyll-Robertson'sche Phänomen . . . . .	808
Die paradoxe Pupillenreaction . . . . .	809
β) Schmerzreflex der Pupille . . . . .	809
γ) Verengung der Pupille bei Convergenz und Accommodation . . . . .	809
δ) Das Westphal'sche Pupillenphänomen . . . . .	809
ε) Der Haab'sche sogenannte corticale Pupillenreflex . . . . .	809
9. Verhalten der Accommodation . . . . .	809
Fünfter Hirnnerv: Trigeminus . . . . .	810
Siebenter Hirnnerv: Facialis . . . . .	812
a) Lähmungen des Facialis . . . . .	813
Allgemeine Symptomatologie der Facialislähmungen . . . . .	813
Die centrale, d. h. supranucleäre Facialislähmung . . . . .	814
Die nucleo-periphere Facialislähmung . . . . .	818
b) Krämpfe des Facialis . . . . .	824
Achter Hirnnerv: Acusticus . . . . .	825
Lähmungen des Acusticus . . . . .	825
Reizerscheinungen des Acusticus . . . . .	826
Otoskopische Befunde . . . . .	826

	Seite
Nachweis der Simulation von Taubheit . . . . .	826
Neunter, zehnter, elfter Hirnnerv: Glossopharyngeus, Vagus, Accessorius (Vagusgruppe) . . . . .	827
Physiologische Vorbemerkungen . . . . .	827
Pathologische Verhältnisse . . . . .	829
Zwölfter Hirnnerv: Hypoglossus . . . . .	833
II. Die Charaktere der motorischen Hemiplegie. Pseudobulbäre Symptome . . . . .	835
III. Cerebrale Localisationen . . . . .	837
IV. Die Störungen der Sprache . . . . .	839
1. Begriff der Sprachbahn . . . . .	839
2. Störungen der Sprache durch Ausfallserscheinungen . . . . .	841
a) Anarthrie . . . . .	841
b) Aphasie (und Agraphie, Alexie) . . . . .	842
c) Anderweitige Sprachstörungen durch Ausfallserscheinungen . . . . .	852
3. Störungen der Sprache durch Reizerscheinungen . . . . .	852
4. Schema für die Untersuchung der Sprachfunktionen . . . . .	852
V. Die Untersuchung der Seelenblindheit . . . . .	853
VI. Specielles über die Untersuchung des spinalen Nerven- systems . . . . .	855
1. Die verschiedenen pathologischen Arten des Gehens und Stehens . . . . .	855
2. Schemata für die Untersuchung von Muskelatrophien und peripheren motorischen Lähmungen . . . . .	857
Obere Extremität . . . . .	857
Bewegungen des Schulterblattes . . . . .	857
Bewegungen im Schultergelenke . . . . .	857
Bewegungen im Ellbogengelenke . . . . .	858
Bewegungen im Handgelenke . . . . .	858
Bewegungen der Finger . . . . .	858
Bewegungen des Daumens . . . . .	859
Bewegungen des kleinen Fingers . . . . .	859
Untere Extremität . . . . .	859
Bewegungen im Hüftgelenke . . . . .	859
Bewegungen im Kniegelenke . . . . .	860
Bewegungen im Fussgelenke (N. ischiad.) . . . . .	860
Bewegungen der Zehen (N. ischiad.) . . . . .	861
Bewegungen der grossen Zehe (N. ischiad.) . . . . .	861
Bewegungen der kleinen Zehe (N. tibial.) . . . . .	861
3. Die periphere Ausbreitung der sensiblen Hautnerven . . . . .	862
4. Spinale Localisation . . . . .	867
a) Localisationen auf dem Querschnitt des Rückenmarks . . . . .	867
b) Localisation in den Segmenten des Rückenmarks (Längslocalisationen) Neuere Anschauungen . . . . .	869
Segmentäre Localisation der Hautsensibilität . . . . .	869
Segmentäre Localisation der Motilität . . . . .	873
Segmentäre Localisation der Reflexe . . . . .	875
Ältere Angaben . . . . .	877
Klinische Angaben . . . . .	877
Experimentelle Angaben . . . . .	882
Rein anatomische Angaben . . . . .	883
c) Topographie des Lumbosacralmarks, des Conus terminalis und der Cauda equina . . . . .	884
5. Prüfung der Blasen- und Mastdarmfunktionen . . . . .	887
Mechanismus der Blasenfunktionen unter physiologischen und patholo- gischen Verhältnissen . . . . .	887
Physiologischer Mechanismus der Blasenfunktionen . . . . .	887

# XXX

	Seite
Verhalten der Blasenfunctionen bei Hirnerkrankungen . . . . .	889
Verhalten der Blasenfunctionen bei Rückenmarkserkrankungen . . . .	889
Verhalten der Blasenfunctionen bei peripheren Erkrankungen der Blasennerven . . . . .	890
Andere Darstellung der Blasenfunctionen . . . . .	891
Mechanismus der Mastdarmentleerung unter physiologischen und patho- logischen Verhältnissen . . . . .	892
Untersuchung der Blasen- und Mastdarmfunctionen . . . . .	892
<b>Anhang</b> . . . . .	898
Ueber die Benützung von Formularen und bildlichen Darstellungen für die Erhebung und Aufzeichnung von Untersuchungsbefunden . . . .	898
Formulare . . . . .	898
1. Formular für die Untersuchung der Verdauung . . . . .	894
2. Formular für die Untersuchung von Diphtheriefällen und anderen Anginen . . . . .	895
3. Formulare für die Untersuchung des Nervensystemes . . . . .	895
a) Allgemeines Formular . . . . .	895
b) Formular für die Untersuchung der Hirnnerven . . . . .	897
c) Formulare für die Untersuchung von Muskelatrophien und peri- pheren motorischen Lähmungen . . . . .	898
d) Formular für elektrische Untersuchungen . . . . .	899
e) Formular für die Untersuchung der Sprache . . . . .	899
Bildliche Darstellungen . . . . .	899
<b>Nachtrag</b> . . . . .	901
Zur Analyse des unregelmässigen Pulses . . . . .	901
„Pararhythmische“ Pulse durch Extrasystolen. Der gewöhnliche, durch Extrasystolen bedingte Pulsus intermittens . . . . .	901
Allorhythmien . . . . .	905
Echte primäre Arrhythmien . . . . .	908
Störungen des Rhythmus durch Störung der Contractilität. Der Pulsus alternans . . . . .	909



# Einleitung.

## Anamnese und objective Untersuchung.

Wenn man bei einem Kranken eine Diagnose stellen will, so pflegt man zunächst ihn oder seine Angehörigen über subjective und objective Krankheitssymptome und über die Art und Weise, wie sich dieselben entwickelt haben, zu befragen. Man nennt diese Angaben der Patienten oder seiner Angehörigen: die Anamnese. Dieselbe zerfällt in zwei Theile, erstens die Anamnese im engeren Sinne des Wortes, die man meint, wenn man von Anamnese schlechtweg spricht und welche die Vorgeschichte des Kranken bis zum Momente, wo der Arzt sich mit ihm zu beschäftigen beginnt, enthält, und zweitens in die von der objectiven Untersuchung untrennbare und mit ihr Hand in Hand gehende anamnestische Feststellung gewisser auf den gegenwärtigen Krankheitszustand sich beziehender Krankheitssymptome nach den Angaben des Patienten und seiner Angehörigen. Nicht selten ergibt die anamnestische Nachfrage ein so charakteristisches Resultat, dass man schon, ohne den Kranken zu untersuchen, eine mehr oder weniger genaue Diagnose stellen kann. Beispiele hiefür lassen sich zahlreich anführen. Ich will nur eines erwähnen: Der Patient erzählt, dass er vor einigen Tagen, nachdem er sich ganz wohl befunden habe, mit einem heftigen Schüttelfrost und mit Stechen auf der einen Thoraxhälfte erkrankt sei, dass er seither stets hohes Fieber, Athemnoth und etwas Husten habe und einen rostfarbenen Auswurf expectoriere. Für den Sachkundigen ergibt sich daraus mit fast voller Sicherheit die Diagnose einer croupösen Pneumonie.

In dieser Weise können gewisse prägnante Krankheitsbilder schon ohne Vornahme einer objectiven Untersuchung mit grösster Leichtigkeit erkannt werden, und einem erfahrenen Arzte gelingt es selbst in Fällen, wo die Verhältnisse weniger einfach liegen, durch geschicktes Ausfragen des Patienten schon wichtige Anhaltspunkte zu gewinnen, wenngleich die sichere Diagnose sich erst nachher durch die objective Untersuchung ergibt. Ja, es gibt selbst Fälle, bei welchen die Anamnese der einzige Weg ist, um zu einer Diagnose zu gelangen, denn eine grosse Zahl von Krankheiten macht bloss subjective Symptome. Stets bedarf es aber zu diesem anamnestischen Theil der Diagnose einer eingehenden Erfahrung. Schon die richtige Fragestellung erfordert ja eine vollkommene Vergegenwärtigung all derjenigen Krankheitsbilder, welche in dem gegebenen Falle überhaupt in Betracht kommen, und vollends die

Deutung der anamnestischen Angaben bedarf stets grosser Kritik, indem es sonst vorkommt, dass unwichtige Dinge zum Ausgangspunkte der Diagnose gemacht werden. In Betreff der Deutung der Anamnese liegt eine besondere Schwierigkeit, welche erst durch langjährige Erfahrung überwunden werden kann, in der verschiedenen Individualität der Kranken. Ein hysterisches Frauenzimmer macht dem Arzte häufig Angaben, welche bei einem robusten Bauer auf schwere körperliche Veränderungen würden schliessen lassen, während der eingeweihte Arzt sie in dem gegebenen Falle ohneweiteres als den Ausdruck des eigenthümlichen, empfindlichen und zu Uebertreibungen geneigten geistigen Zustandes hysterischer Personen auffassen und den schweren Klagen nicht allzuviel Bedeutung beilegen wird. Umgekehrt wird man bei unempfindlichen und geistig stumpfen Menschen oft bei den schwersten Störungen nur wenig Klagen vernehmen und selbst normal empfindliche Patienten können in ihrem Sensorium durch die Krankheit so beeinflusst werden, dass alle Klagen verstummen. Der grosse Gegensatz zwischen der schweren, objectiv nachweisbaren Krankheit und dem subjectiven Wohlbefinden stellt in diesen Fällen oft ein prognostisch sehr ungünstiges Zeichen dar.

Ohne dass wir die Angaben der Patienten und ihrer Angehörigen in ihrer Wichtigkeit unterschätzen wollen, so erhellet doch aus dem Gesagten schon zur Genüge der Wert der objectiven Untersuchungsmethoden, mit welchen sich dieses Buch befasst. Wenn ich vorhin auf die Möglichkeit und die zuweilen vorkommende Nothwendigkeit hinwies, bloss nach der Anamnese zu diagnosticieren, so könnte ich noch zahlreichere Beispiele anführen, wo ohne die eingehendste Untersuchung auch der gewiegtste Praktiker sich nicht einmal annähernd eine Vorstellung machen kann von dem, was dem Patienten fehlt. Kein Arzt darf sich deshalb die Mühe verdriessen lassen, auch in den einfachsten Fällen seine Patienten genau zu untersuchen. Es ist dabei eine wichtige Regel, die Untersuchung sich stets auf alle Organe erstrecken zu lassen. Denn nicht alle Organerkrankungen machen für den Patienten selbst subjective Symptome und neben Organveränderungen, welche durch heftige Beschwerden den Patienten zum Arzte treiben, gehen häufig solche einher, von deren Existenz der Patient selbst keine Ahnung hat und die erst durch die Untersuchung entdeckt werden, obschon sie für die Auffassung der ganzen Krankheit von der grössten Wichtigkeit sind.

Dem Bedürfnisse der objectiven Untersuchung kommt nun eine grosse Zahl von Untersuchungsmethoden entgegen, welche sich zum Theile auf die einfache sinnliche Anschauung stützen, zum Theile aber besondere technische, chemische oder physikalische Hilfsmittel benützen.

Der Anfänger muss sich schon frühzeitig all diese Untersuchungsmethoden aneignen. Ihre Beherrschung stellt die Grundbedingung dar, um an der Hand der klinischen Beobachtung sich ausgedehntere Erfahrungen über Symptomatologie, Verlauf und Prognose der Krankheiten zu verschaffen und um auch für die Therapie sichere Anhaltspunkte zu erhalten. Erst sehr viel später erlangt der angehende Arzt auch die nöthige Erfahrung, um eine richtige und vollständige Anamnese aufzunehmen.

## Einige Regeln für die Aufnahme der Anamnese.

Es ist nach den gemachten Auseinandersetzungen sehr schwierig, allgemeine Regeln für die Aufnahme einer Anamnese aufzustellen. Nur ein erfahrener und tüchtiger Arzt ist dieser Aufgabe für schwierigere Krankheitsfälle in vollem Masse gewachsen, und er verwertet dafür seine sämtlichen medicinischen Kenntnisse. Ein grosser Theil der anamnестischen Kunst lässt sich nur im Anschlusse an die specielle Diagnostik besprechen, und wenn wir in dem Folgenden einige Regeln aufstellen, so können dieselben der Natur der Sache nach bloss ein Schema darstellen, welches der angehende Mediciner in dem Masse, als seine Kenntnisse und Erfahrungen wachsen, selbst erweitern und ausbauen muss.

Nur wenige Menschen sind geistig derart organisiert, dass sie dem Arzte ohne viele Umstände dasjenige mittheilen, was für die medicinische Auffassung ihrer Krankheit von Wichtigkeit ist. Die meisten Kranken erzählen eine Menge Dinge, die gar keine Bedeutung haben, während die wichtigsten Punkte verschwiegen werden. Der Arzt ist deshalb darauf angewiesen, durch bestimmt gestellte Fragen den Kranken, resp. seine Angehörigen auf dem rechten Geleise zu erhalten. Es bedarf dazu nicht selten der Kunst, Gelstesgegenwart und Gemüthsruhe eines richtigen Steuermannes. Am vortheilhaftesten ist es, wenn der Patient dieses Gesteuertwerden nicht in auffälliger Weise merkt; denn durch nichts werden manche Kranke gegen den behandelnden Arzt mehr eingenommen, als durch das Gefühl, dass derselbe nicht auf alle ihre Erzählungen eingeht. Trotzdem es wünschenswert ist, in dieser Weise dem Redeflusse des Kranken sanfte Zügel anzulegen, meine ich aber nicht, dass man sich in der Anamnese ausschliesslich mit den typischen und prägnanten Krankheitssymptomen betassen soll. Im Gegentheile haben mitunter auch manche Dinge, die dem angehenden Mediciner, der die Krankheiten nur als Schemata kennt, durchaus unwesentlich erscheinen, eine grosse Bedeutung und erhebliches Interesse. Sogar manche Umstände, die mit dem medicinischen Fragen des Falles scheinbar überhaupt nichts zu thun zu haben scheinen, berufliche Verhältnisse, Familienangelegenheiten sind mitunter von grosser Wichtigkeit für die Auffassung eines Krankheitsbildes, namentlich in ätiologischer Beziehung und somit auch für die Behandlung. Man darf also die Patienten nicht zu viel, aber ebenso auch nicht zu wenig erzählen lassen.

Ebenso wichtig ist es aber auch, dass der Arzt selbst seine Fragen richtig formuliert. Man kann nicht leicht zu viel und zu genau, aber leicht zu wenig fragen. Es bezieht sich dies nicht nur auf die Vielheit der Krankheitserscheinungen, die man zu erörtern hat, sondern vielmehr auch darauf, dass man einzelne wichtige Punkte nicht etwa bloss nach einer einzigen flüchtig hingeworfenen Frage für festgestellt hält. Meiner Ansicht nach ist dies der wichtigste und häufigste Fehler, welchen die Anfängercommunes zeigen. Ein Beispiel mag dies klar machen: Man fragt bei einem fiebernden Kranken nach dem Vorausgegangensein eines Schüttelfrostes, weil ein solcher für ganz bestimmte Krankheiten, namentlich für die Pneumonie, charakteristisch ist. Ohne viel Bedenken pflegt der Patient diese Frage mit ja zu beantworten. Erkundigt man sich aber etwas genauer, so wird man sich häufig genug davon überzeugen, dass dieser angebliche Schüttelfrost in Wirklichkeit kein solcher im eigentlichen Sinne des Wortes war, dass vielmehr der Patient und seine Angehörigen bloss jenes leichte Frösteln so bezeichnen, welches bei allen fieberhaften Krankheiten vorkommt, sobald die Temperatur die Tendenz hat, in die Höhe zu gehen. Hievon ist der typische Schüttelfrost der Pneumonie, bei dem oft die Kranken klappern und zittern, als ob sie in Eis gesteckt worden wären, symptomatologisch und in seiner Bedeutung ganz verschieden. Es ergibt sich hieraus, dass man bei der anamnестischen Annahme eines Schüttelfrostes sich nicht mit der bejahenden Antwort begnügen darf, sondern dass man ganz genau fragen muss, wie sich denn dieser sogenannte Schüttelfrost geäussert habe. Häufig genug verrathen die Patienten übrigens die Unrichtigkeit ihrer Angaben in dieser Beziehung dadurch, dass sie das Wort Schüttelfrost im Pluralis gebrauchen. Dies mag ein Beispiel sein. Ähnliches gilt von vielen anderen Symptomen, ausserdem aber auch von der Angabe der Patienten über bestimmte überstandene Krankheiten. Ich muss aus Erfahrung davon warnen, sich in dieser Beziehung ohne weiteres auf die Angaben zu verlassen, resp. die Krankheitsnamen, welche die Patienten oder ihre Angehörigen anführen, auf Treu und Glauben anzunehmen. Es führt dies oft zu den grössten Irrthümern. Gar manche dieser Diagnosen sind falsch, resp. sind vielmehr keine ärztlichen, sondern bloss Laiendiagnosen. Dahin gehören die meisten geheilten „Meningitiden“, welchen man anamnестisch so häufig, in der eigenen Praxis

dagegen doch nur vereinzelt begegnet. Eine berichtigte Diagnose ist für mich auch die Influenza, von welcher Lungenkranke zu sprechen pflegen, wenn sie acute Schübe von Tuberculose durchmachen. Auch die sogenannten Magenkatarrhe, von denen die Phthisiker anamnestisch so viel zu erzählen pflegen, sind gewöhnlich als Manifestationen der Tuberculose aufzufassen. Eine andere Diagnose, die in der Anamnese stets mit Misstrauen aufgenommen werden muss, ist der Rheumatismus. Häufig genug erfahren solche anamnestisch festgestellte „Rheumatismen“ durch das vorliegende Krankheitsbild eine nur zu deutliche Aufklärung (Tuberculose, Pleuritiden etc.). Auch viele andere Krankheitsnamen, wie Nervenleiden, Gelenkrheumatismus, Ruhr und andere, können zu anamnestischen Irrthümern führen, wenn man sie ohne Kritik und ohne Detailnachfrage acceptiert. Das beste Schutzmittel gegen derartige Fehler besteht darin, dass man, unbekümmert um die Bezeichnungsweise der Patienten, die Symptome vorausgegangener Krankheiten möglichst objectiv und genau festzustellen sucht und den Versuch macht, die Diagnose derselben nach der Anamnese selbst zu stellen.

Ein weiterer, ebenso schwerer Fehler ist die Neigung mancher Anfänger, von einer vorgefassten Meinung in Betreff der Diagnose ausgehend, alle möglichen anamnestischen Dinge, die mit dem Schema der betreffenden Krankheit übereinstimmen würden, aus den Kranken heraus- oder vielmehr in sie hineinzuexaminieren. Es genügt, diese Gefahr zu kennen, um sie auch thöricht zu vermeiden.

In Betreff der Erbliehkeitsverhältnisse kann man nicht detaillirt genug fragen. Man erkundige sich gesondert nach Eltern, Geschwistern, Kindern, Onkeln, Tanten. Fragt man nur im allgemeinen, ob diese oder jene Krankheit in der Familie erblich vorgekommen sei, so bekommt man ausser bei den die Minderzahl bildenden ganz intelligenten Kranken meist negativen Bescheid, selbst bei ausgesprochenster hereditärer Belastung. Auch müssen bei dieser Nachfrage die einzelnen Krankheiten, deren hereditäres Vorkommen von Interesse ist, ganz genau bezeichnet werden, eventuell unter Angabe der Symptome. So wird man, wenn man nach hereditärem Vorkommen von Lungenkrankheiten oder gar von Krankheiten überhaupt fragt, häufig keine Angaben erhalten. Wenn man aber sich erkundigt, ob Vater oder Mutter chronisch gehustet, viel expectoriert, Blut gespuet haben, auffällig mager gewesen seien, so gelangt man häufig genug zur Wahrscheinlichkeitsannahme, dass in der betreffenden Familie Tuberculose heimisch ist.

Sehr genau und detaillirt muss man namentlich auch in Betreff neuropathischer Belastung fragen. Erkundigt man sich bei einem Epileptiker nach dem Vorgekommen-sein von Nervenkrankheiten in der Familie im allgemeinen, so lautet die Antwort fast immer negativ. Fragt man aber, ob der Vater, die Mutter, der Bruder, die Schwester, der Onkel, die Tante epileptische, resp. nervöse Anfälle gehabt haben oder sonst nerven- oder geisteskrank gewesen seien, so bekommt man oft genug positive Angaben.

Für schwierige Anamnesen und bei Patienten, welche widersprechende Angaben machen, ist es von grosser Wichtigkeit, längere Zeit nach der Aufnahme der ersten Anamnese dieselbe nochmals durchzufragen. Erst dadurch wird oft eine complicirtere Thatsachenreihe ganz sicher festgestellt. Häufig genug freilich bekommt man durch diese Wiederholung der Arbeit bei unintelligenten und vielgeschwätzigen Patienten nicht viel mehr als immer wieder neue Widersprüche. Aber auch dies ist ein — freilich bloss relativer Gewinn. Man glaubt dann wenigstens nicht zu wissen, wo man in Wirklichkeit nichts weiss, und zieht keine falschen Schlüsse.

Im übrigen sind zur Aufnahme einer guten Anamnese viel Diplomatie, Taktgefühl, Menschenkenntnis und medizinisches Wissen erforderlich. Alle diese Eigenschaften, welche überhaupt bei jeder ärztlichen Thätigkeit die wichtigsten sind, erscheinen gerade für die Aufnahme der Anamnese von der grössten Bedeutung. Ein Gebot der Diplomatie ist es, die Patienten in dem Flusse ihrer Rede, der oft nur zu reichlich dahinströmt, nicht allzusehr zu beschränken, auch wo man an Zeitmangel leidet. Ist es doch auch sonst eine der wichtigsten Eigenschaften des Arztes, dass er es nie merken lässt, wenn er in Eile ist. Der Arzt muss immer und zu allem Zeit haben, meint das Publicum, und es ist ein für beide Theile gleich unvortheilhaftes Unterfangen, wenn der Arzt den Beweis des Gegentheiles antreten will. Also ruhig sitzen, auch wenn man wie auf Kohlen sitzt, und den günstigen Moment abpassen, um den Redefluss auf diplomatischem Wege zu unterbrechen! Gebot des medicinischen Taktes ist es, dass man einen schwerkranken Menschen nicht durch zu eindringliches Fragen ermüdet, sondern vielmehr dasjenige, was man durchaus wissen muss, womöglich von den Angehörigen zu erfahren sucht, eventuell auch die Aufnahme der Anamnese auf verschiedene Tage vertheilt. Sache des



Taktes ist es ferner, dass man alle diejenigen Dinge, über welche Patienten nicht gerne vor anderen Auskunft geben, unter vier Augen mit ihnen bespricht. Sache einer gereiften medicinischen Erfahrung endlich und deshalb dem Anfänger meist nur zum geringen Theile möglich ist es, zu wissen, was denn eigentlich überhaupt medicinisch gefragt werden muss, damit eine Anamnese vollständig sei. Ueber diesen Punkt können wir der Natur der Sache nach nur wenige Regeln geben. Wir thun dies am besten in der Form der folgenden Tabelle, welche die wichtigeren und allgemeiner gültigen Punkte, welche die Anamnese zu berühren hat, enthält:

#### Schema der Anamnese.

**Tag der Aufnahme der Anamnese.**

**Personalangaben:** (Name, Alter, Stand, Wohnung).

**Nähere Anamnese:** Beginn der jetzigen Erkrankung unter Angabe der zeitlichen Reihenfolge der Symptome, für deren Feststellung das Schema für den anamnesticischen Theil der Statusaufnahme maassgebend ist (vgl. unten). Ursächliche Verhältnisse: Genaueres über die Beschäftigung und die Lebensweise, Traumen, Erkältungen, Ueberanstrengungen, Diätfehler u. s. w., Infectiouskrankheiten in der Umgebung. Bisherige Behandlung und Verlauf der Krankheit.

**Entferntere Anamnese:** Frühere ähnliche Erkrankungen wie die jetzige, Verlauf derselben. Sonstige frühere Erkrankungen, Verletzungen und Infectiouskrankheiten, von diesen namentlich: Gelenkrheumatismus, Scharlach, Masern, Typhus, Erysipel, Gonorrhöe, Syphilis, Keuchhusten, Malaria, Anginen. Frühere Krankheits-symptome: Oedem, Athemnoth, Husten, Auswurf, Bluthusten, Herzklopfen, Urinbeschwerden und Veränderungen des Urins, Verstopfung, Diarrhöe, Icterus, Brechen, Bluthrechen, Abnormitäten des Hunger- und Durstgefühles, Kopfschmerzen, auffällige Veränderungen des Körpergewichtes. Beim weiblichen Geschlechte: Bleichsucht, Geburten, gynäkologische Leiden, Verhalten der Menstruation. Auch alle diese Symptome, welche die entferntere Anamnese ergibt, müssen in ähnlicher Weise analysiert werden, wie die Symptome der jetzigen Krankheit bei dem anamnesticischen Theile der Aufnahme des Status (vgl. unten, Klagen des Patienten).

**Erbliche Verhältnisse.**

### Ueber den allgemeinen Gang einer Krankenuntersuchung.

Wir können den Gang einer Krankenuntersuchung am besten in der Form der folgenden Tabelle darstellen, welche die natürliche und praktische Reihenfolge der verschiedenen Feststellungen bestimmen soll, wobei dem Leser überlassen bleiben muss, das Schema, am besten unter Berücksichtigung des Inhaltsverzeichnisses des vorliegenden Werkes und der Specialschemata am Schlusse dieses Werkes, weiter auszuführen.

1. Gesichtsausdruck und allgemeines Verhalten des Patienten, Stimme, Sprache, psychisches Verhalten.

2. Klagen (anamnesticischer Theil der Statusaufnahme).\*)

Krankheitsgefühl? Schwäche? Abmagerung?

Störungen seitens des Nervensystemes?

Störungen seitens der Respirationsorgane?

Athemnoth, anfallweise oder anhaltend; Anfälle, wovon abhängig? Athmung in der Dyspnöe langsam oder rasch?

Husten, mit oder ohne Auswurf? Beschaffenheit des Auswurfes? Blutbeimischung? Art derselben? Subjective Empfindung betreffend die Herkunft des Auswurfes (Rachen, Larynx, Nase)?

Schmerz beim Athmen, Localisation desselben?

---

\*) Es gelten hier ähnliche Regeln wie für die Aufnahme der eigentlichen Anamnese (vgl. oben). Im übrigen ist es von grosser Wichtigkeit, nach den hier angeführten Symptomen direct zu fragen, da die Patienten selbst an das Wenigste zu denken pflegen.



Störungen seitens der Circulation: Herzklopfen, anhaltend oder in Anfällen? Anfälle, wovon abhängig? (von Aufregungen, Anstrengungen, vom Niederliegen?) Herzklopfen mit Schmerzempfindung (linker Arm, Rücken, Herzgegend verbunden?) Herzklopfen mit Dyspnoë verbunden? Subjectives Gefühl von Arrhythmie, resp. von stolpernder Herzaction? Oedeme? Harnmenge?

Verdauungsbeschwerden: Appetit, Uebelkeit, Schmerzen? Einfluss von Nahrungs- und Getränkeaufnahme auf die Schmerzen? Zeitliches Auftreten der Schmerzen (bald nach dem Essen, in der Nacht, in nüchternem Zustande)? Gemüthlicher Sitz und Ausstrahlung der Schmerzen (Rücken, rechte Schulter? Erbrechen? Beschaffenheit des Erbrochenen (Schleim, Blut, Speisen? Geschmack desselben (sauer, nicht sauer, bitter?) Zeit des Erbrechens (Retention oder nicht)? Aufstossen (saures, bitteres, übelriechendes)? Hämorrhoidalerscheinungen? Stuhlgang: Verstopfung: Wie oft erfolgt Stuhl? Stuhlentleerung schmerzhaft? Beschaffenheit der Fäces: Farbe, grosse Seybala, abnorm kleine Knollen? Auftreibung des Abdomens und sonstige Beschwerden zur Zeit der Verstopfung. Abgang von Winden? Durchfall: Wie oft? Consistenz und Farbe, Menge der einzelnen Stühle? Schmerzen bei der Entleerung, Tenesmus? Blutige und schleimige Entleerungen?

Beschwerden seitens des Harnapparates: Harndrang, Blasen-, Nierenschmerz, Ausstrahlung der Schmerzen, Blasentenesmus, Harnmenge, Pollakiurie, auffällige Veränderungen des Harnes in Betreff der Menge und Beschaffenheit (Trübung, Blutgehalt, Sand- und Steinabgang)?

Sonstige Beschwerden? Fieber? Nachtschweisse? Kopfschmerz? Durstgefühl? Schlaflosigkeit (wodurch bedingt)?

3. Eigentliche Anamnese gemäss dem vorher (S. 5) aufgestellten Schema.

4. Eigentliche Untersuchung, welche sich auf folgende Punkte zu beziehen hat:

Körperbau und Ernährungszustand:

Temperatur, Puls- und Respirationsfrequenz.

Hautbeschaffenheit: Turgor, Farbe (Blässe, Cyanose, Icterus), Hautausschläge, Verhältnisse des Hautpigmentes, Schuppenbildungen, Striae, Oedem. Eventuell Feststellung sonstiger äusserlicher Affectionen (Gelenkaffectionen, Erysipel u. s. w.).

Kopf und Hals: Schleimhäute, insbesondere Conjunctiva, Zunge, Zahnfleisch, Pharynx und Tonsillen, Herpes labialis, Drüsen, Struma, Halsvenen (Pulsation und Erweiterung derselben).

Respirationsapparat: Dyspnoë, Charakter derselben, Poly-, Oligopnoë, in- und expiratorische Dyspnoë, Stridor, Thoraxform, Athmungstypus, Athmungsexcursionen, Zwerchfellphänomen, Einziehungen des Thorax. Topographische und vergleichende Percussion der Lungen, sowie Auscultation derselben. Fremitus.

Circulationsapparat: Inspection und Palpation der Herzgegend, sichtbare und fühlbare Pulsationen daselbst, Herzbeutel, Lage des Spitzenstosses, Fremissements, Percussion des Herzens und Auscultation desselben. Genauere Pulsuntersuchung: Celerität, Rhythmus, Grösse, Spannung desselben, Resistenz der Arterienwand, Vergleichung der Frequenz der Radialpulse mit derjenigen des Herzpulses, genauere Untersuchung des Venenpulses, Auscultation der Arterien, Leberpuls, Capillarpuls.

Verdauungsapparat: Inspection und Palpation des Abdomens, Form und Auftreibung desselben, sichtbare Peristaltik, Druckempfindlichkeit, fühlbare Tumoren und Resistenzen. Percussion und Palpation des Magens, Darmes und Peritoneums, der Leber, Gallenblase und Milz. Besichtigung des Erbrochenen und des Stuhlganges.

Harnapparat: Verhalten der Harnentleerung, Palpation der Nieren und Blase, Percussion der Blase. Eventuell Katheterismus. Urinbeschaffenheit: Menge, Farbe, Trübungen, spezifisches Gewicht, Prüfung auf Eiweiss und Zucker.

Specialuntersuchungen, welche je nach dem Falle nothwendig, sogar die Hauptsache werden können: Untersuchung des Nervensystemes, wobei die später mitgetheilten Schemata zu benützen sind. Rhino- und Laryngoskopie. Ophthalmoskopie. Otoskopie. Colorimetrische und mikroskopische Blutuntersuchung und Blutkörperchenzählung. Mikroskopische Untersuchung des Auswurfes, eventuell auch des Stuhlganges, des Erbrochenen und Urins. Bakteriologische Untersuchungen, Sphygmographie und Sphygmomanometrie. Untersuchung der Speiseröhre. Untersuchung des Magens mittelst der Schlundsonde. Aufblähung.

Probefrühtück). Anflähung des Colons zum Nachweis von Nierentumoren. Untersuchung des Rectums, sowie der männlichen und weiblichen Geschlechtsorgane. Probepunctionen.

Sache der speciellen Pathologie, resp. der speciellen Diagnostik ist es, die auf diesem Wege gefundenen Krankheitszeichen in ihrer gegenseitigen Beziehung zu deuten und auf bestimmte Krankheitsbegriffe ätiologischer, functioneller oder anatomischer Natur zurückzuführen.

## Allgemeines Verhalten des Kranken.

### Bettlägerigkeit.

Das Erste, was im Momente, wo wir einem Patienten gegenüber treten, auffällt und unser Urtheil über seinen Zustand beeinflusst, ist sein allgemeines Verhalten. Auch die Angehörigen der Kranken werden hienach in vielen Fällen ein ganz richtiges Urtheil bekommen, ob es sich um eine schwere oder um eine leichte Krankheit handelt. Schwerkranke Patienten trifft der Arzt gewöhnlich im Bette, leichtkranke gehen mit ihrem Leiden herum. Jedoch ist dies keineswegs immer so. Nach beiden Richtungen hin kommen zahlreiche Ausnahmen vor. Es gibt Schwerkranke, welche es bis zum Aeussersten kommen lassen, bis sie das Bett aufsuchen. Bekannt ist es, dass selbst Typhus- und Pneumoniekranke ausnahmsweise mit ihrer Krankheit noch herumgehen, und umgekehrt legen manche Patienten sich auch wegen relativ unschuldiger Affectionen bald zu Bette. Es sind diese Verschiedenheiten zum Theile abhängig von der beruflichen Stellung der Patienten, welche es dem einen leichter als dem anderen ermöglicht, sich ins Bett zu legen. Andererseits kommt aber auch die individuell sehr wechselnde Empfindlichkeit für Krankheitsgefühle in Betracht, und schliesslich ist nicht zu vergessen, dass mitunter selbst sehr unschuldige und immer günstig verlaufende Affectionen mit einem so starken Krankheitsgefühl verbunden sind, dass die Patienten veranlasst werden, sich zu Bette zu legen. Trotz zahlreicher Ausnahmen kann man sagen, dass gewisse Affectionen meist in Bettlage, andere meist ambulant durchgemacht werden: Patienten mit acuten Exanthemen, bei welchen gewöhnlich das Allgemeinbefinden hochgradig gestört ist, trifft der Arzt meist im Bette. Das Nämliche gilt von schweren Circulationsstörungen, von Bauchfellentzündungen, Meningitis, Pneumonie, acutem Gelenkrheumatismus etc. Es ist gewöhnlich leicht zu sagen, weshalb der Patient das Bett hütet: es handelt sich in den einen Fällen um ein allgemeines, oft durch Fieber bedingtes Krankheits- und Schwächegefühl, in den anderen Fällen um Kurzathmigkeit, Schmerzen und andere Beschwerden, die beim Herumgehen gesteigert werden.

### Gesichtsausdruck.

Von grosser diagnostischer Bedeutung ist auch der Gesichtsausdruck des Kranken. Derselbe gibt dem Kundigen ohneweiters Aufschluss über das subjective Befinden und häufig genug auch über den geistigen Zustand des Patienten. Die Bezeichnungen: leidender, ängstlicher, schmerzhafter, ab-

geklärter, besorgter, schwerkranker, aufgeregter, benommener, stupider, verwirrter Gesichtsausdruck sind ohne weiteren Commentar verständlich. Einen eigenthümlichen Gesichtsausdruck haben fiebernde Patienten; derselbe charakterisiert sich durch die eigenthümliche Erregung oder in anderen Fällen die auffallende Depression der Mimik und anderseits durch den zuweilen damit verbundenen feuchten Glanz der Augen, die fieberhafte Röthung und den erhöhten Turgor der Gesichtshaut. Die letzterwähnten Componenten sollen später bei der Untersuchung der Haut besprochen werden. Ebenso charakteristisch ist der Gesichtsausdruck der an Athemnoth leidenden Kranken. Er setzt sich zusammen einerseits aus Eigenthümlichkeiten, welche ebenfalls die Haut betreffen und die wir später besprechen werden (Cyanose und Oedem), und anderseits aus mimischen Componenten. In letzterer Beziehung ist das später bei Besprechung der Athmung erwähnte Nasenflügelathmen und das Offenstehen des Mundes als besonders charakteristisch anzuführen. Einen eigenthümlichen Gesichtsausdruck bieten die Patienten mit *Facies hippocratica* (vgl. S. 34) dar. Endlich erwähnen wir noch den auffälligen Gesichtsausdruck der Tetanuskranken, den man als *Risus sardonius*, sardonisches Lachen,\* bezeichnet hat. Es ist dieser Gesichtsausdruck verschieden beschrieben worden. Seine Eigenthümlichkeit scheint mir im wesentlichen darin zu bestehen, dass der Mund wie beim Lachen verzerrt wird, während die oberen Theile des Gesichtes, speciell die Stirne, in Falten gelegt sind, wie sie dem Kummer und Gram zukommen. Es beruht dies offenbar darauf, dass unter dem Einflusse des Tetanusgiftes die Muskeln des ganzen Facialisgebietes contracturiert werden, so dass sich auf dem Gesichte des Kranken ganz entgegengesetzte Stimmungen zu spiegeln scheinen, wie sie sonst als unvereinbar betrachtet werden.

### Geistiger Zustand.

Ueber diesen gibt neben der Berücksichtigung des Gesichtsausdruckes am besten die Art und Weise, wie sich die Kranken bei der Aufnahme der Anamnese verhalten, Aufschluss.

### Active und passive Bettlage.

Grosse und diagnostisch wichtige Unterschiede existieren für den Kundigen in der Lage, welche ein Patient im Bette einnimmt. Je weniger schwer das Allgemeinbefinden geschädigt ist, umso mehr nimmt der Kranke, ähnlich wie es ein Gesunder thut, im Bette eine natürliche und ungezwungene Lage ein. Er bewegt sich, schiebt die Kissen zurecht, legt sich anders, wenn ihm eine Stellung unbequem geworden ist. Man nennt dies eine active Bettlage (active Rücken- und Seitenlage). Sehr schwache und hilflose oder bewusstlose Kranke dagegen liegen in ganz anderer Weise im Bette. Ihre Haltung ist schlaff, wesentlich durch das Gesetz der Schwere beherrscht. Rutscht ein solcher Patient gegen das Fussende des Bettes hinunter, so bleibt er so liegen; er ist nicht imstande, sich selber wieder emporzuschieben, wenn auch die Stellung vielleicht sehr unbequem ist und die Athmung beengt. Man nennt eine solche Bettlage eine passive Bettlage (passive Rücken- oder Seitenlage).

\* ) Angeblich so genannt nach einer Giftpflanze der Alten, der *Sardone*, welche durch ihre Wirkung einen ähnlichen Gesichtsausdruck hervorrufen sollte.



## Zwangslagen.

Sehr charakteristisch für gewisse Affectionen sind die sogenannten Zwangslagen, von denen ich einige der bekanntesten anführen will.

Krankheiten, welche aus irgend einem Grunde zur Athemnoth (Dyspnöe) führen, also besonders gewisse Erkrankungen der Respirations- und Circulationsorgane und der Nieren, können die Patienten nöthigen, in aufgerichteter Stellung mit erhöhtem Kopfkissen im Bette zu sitzen. Sobald sie flach liegen, nimmt die Athemnoth zu. Die Ursachen hiefür sind verschiedene. Zunächst können nur in sitzender Stellung die accessorischen Hilfsmuskeln der Athmung, besonders die *Musculi scapuli*, die *Cucullares*, die *Mm. pectorales*, unter Feststellung der Wirbelsäule und zuweilen auch der Arme, ausgiebig verwertet werden. Besonders die Hebung der Schultern, welche bei forcierter Athmung erforderlich ist, wird in liegender Stellung mechanisch gehemmt. Ausserdem wird aber bei Patienten, welche einen wasserstichtigen Erguss in der Bauchhöhle haben, in sitzender Stellung das Zwerchfell von dem Drucke des letzteren einigermaassen entlastet.\*) Schliesslich dürfte in manchen Fällen auch die Erleichterung der venösen Circulation im Gehirn, speciell im Athmungscentrum, eine Ursache sein, weshalb Patienten mit Athemnoth die aufrechte Stellung bevorzugen. Man nennt diesen Grad der Dyspnöe Orthopnöe und die dabei eingenommene Stellung orthopnoische Zwangslage. Bei den höchsten Graden der Athemnoth können die Patienten überhaupt nicht mehr im Bette liegen bleiben. Sie sitzen bis zur Erschöpfung im Lehnstuhl und stemmen sich mit den Armen gegen die Seitenlehnen desselben, um die Hilfsmuskeln der Athmung noch besser verwerten zu können und um das Abdomen vom Drucke der Vorderfläche der Oberschenkel zu befreien. Ausser den eben erwähnten Momenten mag in der sitzenden Stellung auch die Ansammlung einer grösseren Menge Blutes in den Venen der unteren Extremität durch die Entlastung von Lunge und Herz den Patienten Erleichterung verschaffen. Es geht dies daraus hervor, dass man mitunter solchen unglücklichen Patienten, welche durch das anhaltende Sitzen im Lehnstuhl bis zum Tode erschöpft sind, die Möglichkeit wieder geben kann, für einige Zeit ins Bett zurückzukehren, wenn man mittelst elastischer Binden einen Theil des venösen Blutes in den unteren Extremitäten absperrt.

Andere nicht minder häufige Zwangslagen sind die Seitenzwangslagen, welche man hauptsächlich bei Patienten mit einseitiger Erkrankung der Brustorgane findet. Da, wo die eine Lunge durch Infiltration, durch die comprimierende Wirkung eines Pleuraergusses oder durch sonstige Ursachen für die Athmung untauglich geworden ist, da liegen die Patienten meist auf der kranken Seite, um die gesunde Seite für die erschwerte Athmung möglichst frei zu halten. Ist jedoch die Affection eine sehr schmerzhafter, so liegen die Patienten umgekehrt meist auf der gesunden Seite, weil ihnen der Druck auf die kranke Seite Schmerzen machen würde. Jedoch kommt infolge der Schmerzen auch wiederum Zwangslage auf der kranken Seite vor, nämlich da, wo die Schmerzen hauptsächlich durch die Athembewegungen hervorgerufen werden. Es ist dies leicht verständlich, da in diesem Falle die Athmungsexcursionen auf derjenigen Seite, auf welcher der Patient liegt, durch den Druck des Körpergewichtes vermindert werden. Auch Herzkrankte, wie

\* Natürlich nur dann, wenn das Abdomen nicht so stark aufgetrieben ist, dass es in sitzender Stellung durch die Oberschenkel comprimiert wird.

übrigens auch manche Gesunde, können mitunter besser auf der einen als auf der anderen Seite liegen. Es ist dies bald die rechte, bald die linke Seite. Wahrscheinlich hängt die Erschwerung der Athmung, welche in diesen Fällen in der einen Lage eintritt, ab von Zerrungen, welche die grossen Gefässe sowie das Mediastium sammt seinen Nerven infolge der Verschiebung des Herzens erfahren.

Man beobachtet ferner auch mitunter Seitenzwangslagen bei hustenden Patienten, wenn dieselben in Rückenlage fortwährend von Hustenreiz gequält werden, während sie in der einen Seitenlage davon längere Zeit frei bleiben. Dies kommt namentlich vor bei einseitigen Höhlenbildungen in der Lunge, wenn die Höhle so liegt, dass in der einen Lage das sich in ihr bildende Secret fortwährend auf die gesunde Bronchialschleimhaut fliesst und so Husten auslöst, während in der anderen Lage die Höhle sich füllt, ohne dass von der veränderten und deshalb nicht mehr reizbaren Höhlenwand aus Husten erzeugt wird. Erst wenn die Höhle überfließt und das Secret in die gesunden Bronchien gelangt, entsteht in der letzteren Stellung Husten, der dann zur Entleerung der Höhle führt, worauf der Patient wieder eine Zeitlang Ruhe bekommt. Es ist die Berücksichtigung der von den Patienten unter diesen Verhältnissen bevorzugten Körperlage oft von grosser diagnostischer Bedeutung für die Erkennung solcher Höhlenbildungen.

Die Bauchlage wird von manchen Patienten mit heftigen Bauchschmerzen bevorzugt. Es gilt dies aber naturgemäss bloss für diejenigen Fälle, wo es sich um eine Affection handelt, bei welcher der Bauch nicht druckempfindlich wird. So wird ein Patient mit einer Peritonitis kaum je in Bauchlage angetroffen, während bei Koliken, Cardialgien, Ileus u. s. w. Bauchlage eine gewöhnliche Erscheinung ist. Es ist wahrscheinlich, dass in solchen Fällen die Schmerzen durch Umlagerung gefüllter Darmabschnitte, sowie durch die Entspannung gasgefüllter Theile des Verdauungstractes infolge des Gegendruckes gemildert werden. Bei Magengeschwüren ist Bauchlage wegen der Druckempfindlichkeit des Epigastriums selten, sie wird aber von manchen Patienten doch bevorzugt, wahrscheinlich wenn das Geschwür so liegt, dass es in Bauchlage von der Berührung und dem Druck des Mageninhaltes befreit wird. Auch Patienten mit Kopfschmerzen trifft man mitunter in Bauchlage an.

Manche andere Zwangsstellungen sind abhängig von krampfhaften Contractionszuständen der Muskulatur (Nackenstarre, Schiefhals, Opisthotonus [Rückwärtsbengung des Rumpfes] etc.), sowie von Lähmungen. Ihre Besprechung gehört in die specielle Pathologie.

### **Gang und Haltung herumgehender Patienten.**

Bei herumgehenden Patienten gibt die Haltung und die Art des Ganges mancherlei Aufschlüsse über den vorliegenden Zustand. Stramme, aufrechte Haltung, rascher Gang deuten auf gutes Allgemeinbefinden; schlaffe, vornübergebeugte Haltung und langsamen müden Gang trifft man bei körper-schwachen, schwerkranken und geistig deprimierten Menschen. Eine Anzahl besonderer Gangarten, welche für bestimmte Affectionen des Nervensystemes charakteristisch sind, wird bei der Untersuchung des Nervensystemes beschrieben werden.



## Körperbau und Ernährungszustand.

Von Wichtigkeit für die Auffassung eines Krankheitszustandes ist der Körperbau und der Ernährungszustand des Patienten. Von einem kräftigen Körperbau spricht man, wenn die einzelnen Dimensionen des Körpers nicht unter dem Mittel bleiben, sondern dasselbe eher überschreiten. Die Ausdrücke: schwächlicher, schwächtiger, graciler, robuster, muskulöser Körperbau u. s. w. sind ohneweiters verständlich. Der Ernährungszustand zeigt sich ausser in der Beschaffenheit der Muskeln namentlich auch in dem Verhalten des subcutanen Fettpolsters (*Panniculus adiposus*). Man unterscheidet hienach auffallend fette und auffallend magere Individuen, sowie solche von mittlerem Fettpolster. Bei der Beurtheilung aller dieser Verhältnisse muss man natürlich stets Rücksicht nehmen einerseits auf die berufliche Beschäftigung, anderseits auf das Alter und das Geschlecht der Patienten. Leute, welche körperliche Arbeit leisten, zeigen im allgemeinen muskulösen, kräftigen Bau, solche, welche sitzende Lebensart führen, neigen mehr zur Fettleibigkeit und sind dabei oft muskelschwach. Im Säuglingsalter ist bekanntlich das Fettpolster physiologisch sehr stark entwickelt. Es schwindet dann allmählich im Verlaufe des Kindesalters, um gegen die Dreissigerjahre, zuweilen auch schon früher, eine zweite physiologische Steigerung zu erfahren, deren Excessivwerden besonders oft die eigentliche Fettsucht bedingt. Im Greisenalter schwindet gewöhnlich das Fett wieder. Frauen haben ein stärkeres Fettpolster als Männer, und man beobachtet bei ihnen namentlich zur Zeit des Verlustes der Menstruation starke Neigung zur Fettbildung. Alle diese Verhältnisse sind aus dem gewöhnlichen Leben bekannt genug. Die meisten chronischen Krankheiten schädigen schliesslich den Ernährungszustand, indem entweder nicht genug Nahrung aufgenommen wird (*Appetitlosigkeit*), um den Bestand des Körpers zu erhalten, oder indem die aufgenommene Nahrung nicht assimiliert wird oder das Assimilierte rasch wieder zerfällt. Es liegt in der Natur der Sache, dass besonders Erkrankungen der Verdauungsorgane und chronische, fieberhafte Störungen starke Abmagerung bedingen. Die Krankheiten, bei welchen man die höchsten Grade der Abmagerung beobachtet, sind schwere, langdauernde Typhen, Phthisen, Carcinome, namentlich Oesophaguscarcinome, und gewisse Fälle von Diabetes mellitus. Fett und Muskulatur schwinden gewöhnlich gleichzeitig. Excessive Abmagerung weist immer darauf hin, dass die Krankheit schon lange gedauert hat.

### Körperwägungen.

Die sichersten Aufschlüsse über den Ernährungszustand erhält man bei länger dauernder Krankenbeobachtung dadurch, dass man die Patienten in regelmässigen Intervallen, z. B. wöchentlich, wiegt. Selbstverständlich muss die Wägung mit einer ganz zuverlässigen Wage vorgenommen werden. Vor der Benützung der in den meisten Städten aufgestellten automatischen Wagen ist zu warnen, da dieselben oft ganz unrichtige Zahlen geben. Von grossem Vortheile ist es, wenn der Arzt selbst eine Personenwage besitzt. Es muss natürlich jeweilen bei der Wägung die Kleidung in Abrechnung gebracht und womöglich die Wägung nach Urin- und Kotheentleerung und in nüchternem Zustande vorgenommen werden. Gleichwohl kann aber die verschiedene Füllung des Verdauungstractus Unterschiede von mehreren Pfunden bedingen, und man

darf daher die Gewichts-differenzen bei wiederholten Wägungen nur dann mit Sicherheit verwerten, wenn sie sich mehrmals in gleichem Sinne wiederholen.

In dem Resultate der Körperwägungen äussert sich aber natürlich nicht nur die Menge des Organ- und Fettbestandes des Körpers, sondern auch der Gehalt der Gewebe an Wasser und man beobachtet deshalb häufig bei wasser-süchtigen Patienten äusserst rapide positive und negative Gewichtsschwankungen. Ein wasser-süchtiger Patient kann nach Einleitung einer kräftigen Urinausscheidung oft in wenigen Tagen viele Kilo Körpergewicht verlieren, und Gewichtsabnahmen sind bei solchen Patienten stets erwünscht, da hier die Schwankungen des Körpergewichtes ganz vorwiegend von dem Wassergehalt der Gewebe beherrscht werden. Tägliche Wägungen sind in diesen Fällen ein sehr gutes Mittel zur Verfolgung des Verlaufes der Krankheit.

Von grosser Bedeutung sind im frühesten Kindesalter tägliche oder wöchentliche Körperwägungen, um zu beurtheilen, ob die Ernährung eine richtige und hinreichende ist.

Das normale Gewicht der Neugeborenen beträgt nach Uffelmann 3000 bis 3500 g; die erste Zahl gilt für Mädchen, die zweite für Knaben. In den ersten 3—4 Lebenstagen nimmt das Gewicht physiologischerweise um 220—300 g ab. Von da ab beginnt eine regelmässige Zunahme. Gerhardt \*) gibt hiefür folgende Zahlen:

Tageszunahme . . . . .	im 1. Monat = 25·0 g
" . . . . .	2. " = 23 "
" . . . . .	3. " = 22 "
" . . . . .	4. " = 20 "
" . . . . .	5. " = 18 "
" . . . . .	6. " = 17 "
" . . . . .	7. " = 15 "
" . . . . .	8. " = 13 "
" . . . . .	9. " = 12 "
" . . . . .	10. " = 10 "
" . . . . .	11. " = 8 "
" . . . . .	12. " = 6 "

Quetelet \*\*) gibt für das Körpergewicht in den einzelnen Lebensjahren eine Tabelle, welche auszugsweise hier folgt, wobei zu bemerken ist, dass in dieser Tabelle die Kleider nicht in Abzug gebracht sind. Das Gewicht der Kleider berechnet Q. beim männlichen Geschlecht auf  $\frac{1}{18}$ , beim weiblichen auf  $\frac{1}{24}$  des Körpergewichtes, doch dürften diese Coëfficienten besonders bei Frauen stark durch die Mode beeinflusst werden:

Neugeborener . . . . .	Männlich 3·1 kg	Weiblich 3 kg
1. Jahr . . . . .	9 "	8·6 "
2. " . . . . .	11 "	11 "
3. " . . . . .	12·5 "	12·4 "
4. " . . . . .	14·0 "	13·9 "
5. " . . . . .	15·4 "	15·3 "
6. " . . . . .	17·8 "	16·7 "
7. " . . . . .	19·7 "	17·8 "
8. " . . . . .	21·6 "	19·0 "
9. " . . . . .	23·5 "	21·0 "
10. " . . . . .	25·2 "	23·1 "
11. " . . . . .	27 "	25·5 "
13. " . . . . .	33·1 "	32·5 "
15. " . . . . .	41·2 "	40·0 "
17. " . . . . .	49·7 "	46·8 "
19. " . . . . .	57·6 "	52·1 "
20. " . . . . .	59·5 "	53·2 "

\*) Gerhardt, Lehrbuch der Kinderkrankheiten, 1881, S. 2.

\*\*) Anthropometrie, 1870.

	Männlich	Weiblich
25. Jahr . . . . .	66.2 kg	54.8 kg
30. " . . . . .	66.1 "	55.3 "
60. " . . . . .	61.9 "	54.3 "
70. " . . . . .	59.5 "	51.5 "

Mnemotechnisch stellt Quetelet die Regel auf, dass der gesunde männliche Erwachsene normal so viele Kilo wiegen soll, als seine Körperlänge in Centimetern einen Meter übertrifft. Das normale Körpergewicht der Frauen ist etwas grösser. Das kindliche Körpergewicht folgt dieser Regel ebenfalls nicht.

### Körpermessungen.

Die Messung der Körperlänge hat ähnlich wie die Wägung Interesse für die Beurtheilung der Entwicklung des untersuchten Individuums mit Bezug auf sein Alter. Ausserdem dient ihre Berücksichtigung dazu, um zu beurtheilen, ob ein gefundenes Körpergewicht als normal oder abnorm aufzufassen ist. (Vgl. die oben angeführte Regel von Quetelet.)

Nach Quetelet\*) verhält sich die durchschnittliche Körpergrösse in den einzelnen Lebensjahren folgendermaassen:

	Männlich	Weiblich
Neugeborener . . . . .	50.0 cm	49.4 cm
1. Jahr . . . . .	69.8 "	69.0 "
2. " . . . . .	79.1 "	78.1 "
3. " . . . . .	86.4 "	85.4 "
4. " . . . . .	92.7 "	91.5 "
5. " . . . . .	98.7 "	97.4 "
6. " . . . . .	104.6 "	103.1 "
7. " . . . . .	110.4 "	108.7 "
8. " . . . . .	116.2 "	114.2 "
9. " . . . . .	121.8 "	119.6 "
10. " . . . . .	127.3 "	124.9 "
11. " . . . . .	132.5 "	130.1 "
13. " . . . . .	142.3 "	140.0 "
15. " . . . . .	151.3 "	148.8 "
17. " . . . . .	159.4 "	154.6 "
19. " . . . . .	165.5 "	157.0 "
20. " . . . . .	167.0 "	157.8 "
25. " . . . . .	168.2 "	157.4 "
30. " . . . . .	168.6 "	158.0 "
40. " . . . . .	168.6 "	158.0 "
60. " . . . . .	167.6 "	157.1 "
70. " . . . . .	166.0 "	155.6 "

Messung des Brustumfanges. Der Brustumfang ermöglicht wenigstens in seinen Extremen einigermaassen ein Urtheil über die mehr oder weniger kräftige Constitution eines Menschen und wird aus diesem Grunde in den meisten Staaten als Kriterium für die Beurtheilung der Diensttauglichkeit von Recruten benützt. Am besten empfiehlt es sich, denselben nach Frölich\*\*) in der Weise zu bestimmen, dass man das Bandmaass horizontal über die beiden Brustwarzen und dicht unter den unteren Schulterblattwinkeln anlegt, während die Arme horizontal abducirt gehalten werden. Es werden nach Frölich in dieser Stellung die meisten Mittelwerte bei Untersuchung einer grösseren Zahl

\*) l. c.

\*\*) H. Frölich, Die Brustmessung im Dienste der Medicin, Leipzig 1894. Dasselbst finden sich reichliche Literaturangaben über Brustmessung.

von Menschen gefunden. Die Messung hat zu geschehen einerseits bei maximaler Expiration, anderseits bei maximaler Inspiration. Die Differenz beider Zahlen nennt Frölich den Brustspielraum. Für 20jährige Männer (Recruten) fand Frölich durchschnittlich den inspiratorischen Brustumfang 89, den expiratorischen 82 cm, den Brustspielraum also 7 cm. Frölich erkennt der Bestimmung des Brustumfanges insoferne diagnostische Bedeutung zu, als alle Lungeninfiltrationen, Pleuraergüsse, sowie das Emphysem den Brustumfang, besonders den expiratorischen, erhöhen, dagegen den Brustspielraum verkleinern. Die Verkleinerung des Brustspielraumes ist oft noch lange Zeit nach dem Ablaufe einer solchen Erkrankung nachzuweisen. Bei Emphysem und Phthise ist diagnostisch und prognostisch der Brustspielraum und seine Veränderung von erheblichem Interesse. Verknöcherung der Rippenknorpel verkleinert den Brustspielraum. Bei Morbus Basedowii ist häufig der Brustspielraum erheblich verkleinert (Bryson'sches Zeichen).

## Die Thoraxform.

### Normale Thoraxform.

Die normale Thoraxform lernt man am besten durch die Betrachtung der Meisterwerke der Bildhauerkunst kennen. Ich beschränke mich darauf, einige der wichtigsten Merkmale anzuführen, welche ein normaler Thorax besitzen soll.

Der normale Thorax muss vor allem symmetrisch sein. Der Winkel, welcher durch die Rippenfeiler gebildet wird (epigastrischer Winkel), soll etwa einen rechten betragen. Die Wölbung der Rippen soll eine gleichmässige sein. Scharfe Kanten und Einknickungen der Oberfläche sollen fehlen. Die Intercostalräume sollen nur an den unteren Rippen sichtbar sein. Das Sternum soll im Profil ziemlich gerade, nicht stark geknickt sein, der Angulus Ludwigi (Winkel zwischen dem Corpus und Manubrium sterni) soll wenig deutlich ausgesprochen sein. Der Sternovertebral-Durchmesser des Thorax soll etwas kürzer sein, als der transversale Durchmesser. Die sämmtlichen horizontalen Durchmesser des knöchernen Thorax sollen von oben nach unten allmählig, aber nicht sehr bedeutend zunehmen, die daraus resultierende Verschmächtigung des Thorax nach oben soll aber mehr als compensiert werden durch die Entwicklung des knöchernen Schultergürtels mit den dazu gehörigen Muskeln und bei Weibern theilweise auch durch die Entwicklung der Brüste. Die Scapula soll in aufrechter Körperstellung mit gesenkten Armen dem Rücken flach aufliegen und nicht zu tief herabhängen, so dass die Schultern ziemlich horizontal vom Halse abstehen. Die Schlüsselbeine sollen zwar entsprechend einer normalen Ausbildung der oberen Extremitäten kräftig entwickelt sein, aber gleichwohl wegen der guten Entwicklung der Muskulatur des Schultergürtels nicht zu sehr prominieren. Die Fossae supra- und infraclaviculares sollen dementsprechend nicht zu sehr vertieft sein.

## Pathologische Thoraxformen.

### Emphysematöse Thoraxformen.

Man fasst unter dieser Bezeichnung diejenigen abnormen Thoraxformen zusammen, welche auf einer emphysematösen Erweiterung der Lungen beruhen. Sie haben das Gemeinsame, dass der Thorax gegenüber der Norm erweitert und abnorm stark gewölbt erscheint. Dabei ist gewöhnlich der Sternovertebral-Durchmesser gegenüber der Norm vergrößert, der epigastrische Winkel erscheint stumpfer als in der Norm. Wo das Emphysem über die ganze Lunge diffus verbreitet ist oder mehr die unteren Theile einnimmt, da unterscheidet sich die Thoraxform oft nicht wesentlich von einem stark inspiratorisch gestellten Thorax eines Gesunden. Bei denjenigen Emphysemformen, welche auf expiratorischem Wege (durch den Husten) zustande kommen, da entwickelt sich, weil die expiratorischen Kräfte mehr auf die unteren Theile des Thorax wirken, das Emphysem mehr in den oberen Theilen der Lunge, und es erscheint dann mehr die obere Thoraxapertur erweitert und der Thorax nimmt die sogenannte Fassform an. Es geht daraus hervor, dass entgegen einer gewöhnlichen Darstellung nicht jeder emphysematöse Thorax ein fassförmiger Thorax ist, und um die Sachen mit dem rechten Namen zu bezeichnen, ist es empfehlenswert, neben diesem letzteren beim Emphysem noch einen einfach inspiratorisch erweiterten Thorax zu unterscheiden.

### Der paralytische Thorax.

Der sogenannte paralytische Thorax ist im Gegensatze zu dem emphysematösen abnorm flach, lang und mitunter auch schmal. Die Rippen haben hinten und vorne eine stark absteigende Richtung, wodurch der epigastrische Winkel sehr spitz wird. Die Intercostalräume sind verbreitert, die Fossae supra- und infraclaviculares erscheinen meist auffällig vertieft. Die Intercostalmuskeln und ebenso die Muskeln des Schultergürtels sind schwach entwickelt, und darauf beruht vielfach gerade das Zustandekommen dieser eigenthümlichen Form des Thorax. Daher der Name des paralytischen Thorax. Die Schulterblätter stehen infolge der Schwäche ihrer Muskeln, besonders der *Mm. serrati antici*, vom Rumpfe oft flügel förmig ab.

Der paralytische Thorax ist derjenige schwächlicher kachektischer Individuen. Er kommt besonders häufig bei Lungenschwindsucht vor, wo er theils als prädisponierende Ursache der Erkrankung, theils als Folge derselben zu betrachten ist. Er wird deshalb auch als phthisischer Thorax bezeichnet.

### Der skoliotische, kyphotische und kyphoskoliotische Thorax.

Man bezeichnet mit diesen Ausdrücken die oft ungemein hochgradigen Thoraxverkrümmungen, welche als eine Folge der entsprechenden Verkrümmungen der Wirbelsäule beobachtet werden. Dabei ist zu bemerken, dass der Grad der Verkrümmung bei der Besichtigung von vorne leicht unterschätzt wird. Für den Kundigen verrathen sich Kyphosen bei der Besichtigung von vorne besonders durch die niedrige Statur, die Kürze des Thorax und die auffällige Schulterbreite.

### Rhachitische Thoraxformen.

Die Rhachitis kann zu allen möglichen Thoraxdeformitäten führen. Die häufigste ist jedoch diejenige, welche sich charakterisiert durch das kiel förmige Vorstehen des Sternums (*Pectus carinatum*, Hühnerbrust) und das



damit im Zusammenhange stehende Zusammengedrücktsein des Brustkorbes in der Richtung der vorderen diagonalen Horizontaldurchmesser. Infolge davon wird der sternovertebrale Durchmesser oft stark vergrössert. Gleichzeitig ist beim rhachitischen Thorax häufig auch die Gegend des costalen Diaphragmaursprunges in Form einer horizontal verlaufenden Furche eingezogen. Bei florider Rhachitis findet man an der Verbindungsstelle zwischen Rippenknorpeln und Rippenknochen gewöhnlich auch die charakteristischen osteoiden Verdickungen, welche in ihrer Totalität den sogenannten rhachitischen Rosenkranz darstellen, der bei magerer Haut nicht nur fühlbar, sondern auch sichtbar ist. Heilt dann beim Heranwachsen des Kindes die Rhachitis ab, so verschwindet gewöhnlich der Rosenkranz, während die übrige Deformierung des Thorax mehr oder weniger ausgesprochen fortbesteht, häufig aber auch allmählich in hohem Maasse sich mildern kann.

#### Der Kahnthorax der Syringomyelie.

Unter diesem Namen (Thorax en bateau) wurde durch Pierre Marie und Astié\*) eine Thoraxdeformität beschrieben, welche bis jetzt ausschliesslich bei der Syringomyelie zur Beobachtung kam und sich durch eine mediane Ausbuchtung der oberen Hälfte der vorderen Thoraxwand charakterisiert. Die letztere erscheint in der Mittellinie gegen die Wirbelsäule zurückgesunken. Die untere Grenze der Einsenkung liegt in der Höhe des unteren Randes des Pectoralis major. Die Einsenkung kann bis 5 cm tief sein. Sie ist von der Atrophie der Pectorales sowie anderer Muskeln unabhängig.

#### Die Trichterbrust und Schusterbrust.

Die eigentliche Trichterbrust stellt eine meist angeborene oder sich ohne bekannte Ursache allmähig entwickelnde Abnormität der Thoraxform dar, welche dadurch charakterisiert ist, dass das untere Ende des Sternums in Form eines oft sehr tiefen Trichters unter das Niveau der Umgebung gegen das Thoraxinnere hineingesunken sind. Sie kann durch Verdrängung der Thoraxorgane zu ähnlichen Respirations- und Circulationsstörungen führen, wie sie bei den Kyphoskoliosen bekannt sind. Bei Schustern kommt eine ähnliche Deformität, erworben infolge des häufigen Anstemmens von Werkzeugen gegen das untere Ende des Sternums, vor. Diese sogenannte Schusterbrust unterscheidet sich von der eigentlichen Trichterbrust meist dadurch, dass sich die Einsenkung nur auf den alleruntersten Theil des Sternums oder sogar auf den Processus xiphoideus beschränkt.

#### Asymmetrien des Thorax infolge von Erkrankungen der Brust- und Bauchorgane.

Infolge von Erkrankungen der Thoraxorgane kann die eine Thoraxhälfte gegenüber der anderen im ganzen oder theilweise grösser und stärker gewölbt erscheinen. Die grössere Hälfte kann sowohl die gesunde als die kranke sein. Es kommen nämlich infolge von Erkrankungen der Brusteingeweide sowohl Ausdehnungen als auch Schrumpfungen des Thorax vor.

Zu einseitiger Ausdehnung des Thorax führen vor allem grössere Pleuraexsudate, der Pneumothorax, hie und da in geringerem Maasse auch die croupöse Pneumonie.

Bei grösseren Pleuraergüssen (Pleuritis, Pneumothorax) erscheint der Thorax der kranken Seite in toto breiter als auf der gesunden Seite. Die Intercostalräume sind verstrichen, die Brustwarze steht von der Mittellinie weiter ab als auf der gesunden

\*) Soc. méd. des hopitaux, 19, II, 97.

Seite, ebenso das Schulterblatt von der Wirbelsäule. Die Schulter steht oft abnorm hoch, die Wirbelsäule ist convex nach der kranken Seite verbogen. Die beiden letzteren Erscheinungen sind wahrscheinlich Folge des veränderten Schwerpunktes; sie entsprechen der Körperstellung eines Menschen, der auf der Exsudatseite eine Last trägt.

Starke Vergrösserungen der Leber und Milz können die betreffenden Regionen der unteren Thoraxapertur nach aussen drängen, besonders wenn gleichzeitige Zunahme des übrigen Bauchinhaltes durch Meteorismus oder Ascites ein Ausweichen der vergrösserten Organe nach unten verhindert. Intrathoracische Tumoren und Aortenaneurysmen können an den Stellen, wo sie der Thoraxwand anliegen oder auch nur nahe kommen, eine locale Erweiterung der Thoraxwand hervorrufen. Es ist wichtig, zu wissen, dass es für die Entstehung solcher localer Ausbuchtungen einer directen Berührung des Tumors mit der Thoraxwand durchaus nicht bedarf, indem schon die Verminderung des negativen Druckes im Thoraxinnern genügt, um der Thoraxwand an der betreffenden Stelle eine andere Gleichgewichtslage zu geben. So kann also z. B. eine Ausbuchtung selbst über einem von der Lunge noch bedeckten Aortenaneurysma zustande kommen. In ähnlicher Weise ist die oft geäusserte Ansicht, dass ein pleuritische Exsudat nur dann eine locale Ausbuchtung des Thorax mache, wenn es unter positivem Drucke stehe, eine irrthümliche. Es genügt vielmehr auch hier eine blosse deutliche Verminderung des normalen negativen intrathoracischen Druckes. Wir werden bei der Besprechung der Verdrängungen der Organe durch Exsudate sehen, dass auch hier ähnliche Ueberlegungen zutreffen. Vergrösserungen des Herzens oder Ausdehnungen des Herzbeutels durch Flüssigkeitsergüsse führen oft zu sehr auffälligen Buckelbildungen in der Herzgegend (Herzbuckel, Voussure). Zu gleichmässiger, oft sehr mächtiger Ausdehnung der unteren Thoraxapertur führen alle diejenigen Zustände, welche eine bedeutende Vermehrung des Bauchinhaltes bedingen, also starker Meteorismus, Ascites und endlich grosse, das ganze Abdomen kugelig auftreibende Ovarialtumoren.

Einseitige, oft die ganze Thoraxhälfte einnehmende, in anderen Fällen bloss umschrieben auftretende Schrumpfungen des Thorax kommen zustande theils infolge von chronisch indurativen Processen der Lunge selbst (chronische Pneumonie mit oder ohne Bronchiektasenbildung, chronische Tuberculose u. s. w.) oder infolge von Schrumpfungprocessen der Pleura. Häufig genug wirkt beides, Schrumpfung der Lunge und der Pleura, zusammen. Besonders häufig kommt es vor, dass nach der Resorption eines pleuritischen Exsudates die ursprünglich vorhanden gewesene Dehnung der betreffenden Thoraxhälfte in Schrumpfung übergeht, indem einerseits die lange comprimiert gewesene und von dicken, pleuritischen Schwarten umwachsene Lunge sich zur Ausfüllung des gewonnenen Raumes nicht mehr dehnen kann, so dass der Thorax einsinken muss, während andererseits auch die bindegewebige Schrumpfung der Pleura costalis eine directe Zugwirkung auf die Thoraxwand ausüben kann. Ist die Schrumpfung der einen Thoraxhälfte eine sehr ausgesprochene, so findet man die Scapula und Clavicula der betreffenden Seite sammt den Weichtheilen der Schulter und dem Arme nach unten gesunken, die Schulter und die Mamilla der Mittellinie genähert, die Wirbelsäule concav nach der kranken Seite. Ueber die zugehörigen Dislocationen der Eingeweide werden wir bei der topographischen Percussion zu sprechen haben. Auffälliges Eingesunkensein der Fossa supra- oder infraclavicularis weist auf Schrumpfung der Lungenspitze hin und ist deshalb, besonders bei einseitigem Vorkommen, ein frühzeitiges und wichtiges Symptom der Lungentuberculose.

Es ist eine auffällige Erscheinung, dass für den Nachweis all der hier angeführten Thoraxdeformitäten das Augenmaass oft zuverlässigere Resultate gibt oder zu geben scheint, als die directe Messung mittelst des Bandmaasses. Es rührt diese auf den ersten Blick schwer verständliche Erscheinung zum Theile davon her, dass bei der Besichtigung unwillkürlich nicht nur der Umfang der betreffenden Thoraxtheile, sondern auch die respiratorischen Excursionen berücksichtigt werden, welche auf der erkrankten Seite kleiner zu sein pflegen, als auf der gesunden. Es ist diese Berücksichtigung der Athmungsexcursionen übrigens auch das beste Kriterium, um zu entscheiden, ob es sich um eine pathologische Ausdehnung der einen oder um eine Schrumpfung der anderen Thoraxseite handle. Eine andere Ursache für die scheinbar zuverlässigeren Resultate der blossen Besichtigung gegenüber der Messung liegt aber häufig auch darin, dass nicht in richtiger Weise gemessen wird. Wenn man z. B. bei einem pleuritischen Exsudate den Umfang der beiden Thoraxhälften miteinander durch Messung mittelst des Bandmaasses vergleichen will, so geschieht dies häufig in der Weise, dass man von der Mittellinie des Sternums nach beiden Seiten bis zur Wirbelsäule misst. Dies führt nun aber häufig deshalb zu keinem deutlichen Resultate, weil die Asymmetrie der beiden Thoraxhälften zum Theile auf der Verschiebung des unteren Theiles des Sternums nach der erweiterten Seite beruht. Das Sternum bildet dann mit der Medianlinie einen spitzen, nach unten offenen Winkel. In diesem Falle bekommt man sofort das aus der Besichtigung sich ergebende Resultat auch durch Messung, wenn man nicht vom Sternum, sondern von der wahren Medianlinie des Körpers misst, welche man am besten mittelst einer gespannten Schnur vom Jugulum bis zur Symphyse zieht (*Signe du cordon* französischer Autoren).

Ein gutes Mittel, um einfachere Thoraxdeformitäten bildlich und messbar darzustellen, ist das Kyrtoneter. Man benützt als solches am einfachsten statt der von Woillez dafür angegebenen, aus schwer beweglichen Gliedern bestehenden Kette einen Bleidraht von der Dicke eines Notizbuchbleistiftes; derselbe wird an denjenigen Stellen, deren Krümmung man aufzeichnen wünscht, dem Thorax in einer Ebene genau angeschmiegt, dann ohne Deformierung wieder abgenommen und auf ein Papier gelegt, auf welchem die Krümmung nun vermittelt eines Bleistiftes dem Drahte nachgezeichnet werden kann. Derartige kyrtonetrische Zeichnungen sind namentlich instructiv, wenn es sich darum handelt, die Veränderung der Thoraxform im Verlaufe einer Erkrankung der Thoraxorgane (Pleuritis) zeitlich zu verfolgen.

Für die exacte Aufnahme und graphische Fixierung complicierter Thoraxdeformitäten ist das vollkommenste Instrument der Thoracograph von Schenk<sup>\*)</sup> und der Messapparat von Hübcher.<sup>\*\*)</sup> Beide Apparate liefern in beliebigen Höhen des Thorax Horizontalschnitte desselben, welche nach dem Verfahren der Plattenmodellierung zur Reconstruction des körperlichen Bildes verwertet werden können.

## Form und Grösse des Kopfes.

Nach Strümpell beträgt normal der Horizontalumfang des Schädels eines Neugeborenen 40 cm und wächst dann bis zum Ende des ersten Jahres auf 45 cm, von da an bis zur Pubertät auf 50 cm. Die grosse Fontanelle erweitert sich in den ersten 8—9 Monaten noch etwas, beginnt sich dann im 10 Monate zu verkleinern und schliesst sich bei gesunden Kindern gegen den 16 Monat. Abnorme Vergrösserungen und Verkleinerungen des Schädels lassen sich nach den angeführten Maassen leicht beurtheilen.

Bei angeborenem oder früh erworbenem Hydrocephalus erscheint der Schädel gross, die Knochen sind meist durch weite Nähte und Fontanellen getrennt, der Umfang kann excessive Masse (bis 50 cm in den ersten Lebensmonaten) erreichen. Charakteristisch ist beim Hydrocephalus die Kleinheit des Gesichtes im Verhältnis zum Hirnschädel. Dieser erscheint infolgedessen wie eine nach unten sich zuspitzende Blase. Die Orbitaldächer sind gewöhnlich nach abwärts vorgetrieben und die Augen stehen infolgedessen in sehr charakteristischer Weise abwärts. Die Schädelknochen sind oft so dünn, dass sie wie Pergament knittern, wenn man sie drückt.

<sup>\*)</sup> F. Schenk, Zur Aetiologie der Skoliose. Vortrag, gehalten in der chir. Section der 58. Versammlung deutscher Naturforscher und Aerzte zu Strassburg i. E. Berlin, Verlag von H. Heinicke.

<sup>\*\*)</sup> C. Hübcher, Redresseur und Messapparat. Ein Beitrag zur Therapie der fixirten Skoliose. Beiträge zur klinischen Chirurgie, redigiert von P. Braun. Bd. XIII. H. 1.

Zu eigenthümlichen Veränderungen des Schädels führt auch die Rhachitis. Obschon die Längen- und Querdurchmesser dabei nur geringe Abweichungen von der Norm darbieten, so verleihen doch die stark entwickelten, hervorstehenden Stirn- und Scheitelbeinhücker und die Abflachung und senkrechte Stellung des Hinterhauptbeines dem Schädel eine eigenthümlich viereckige Form (*tête carrée* der Rhachitischen). Die grosse Fontanelle kann hier abnorm lange (bis ins dritte und vierte, ja bis zum sechsten Jahre) offen bleiben und auch die Nähte bleiben entsprechend lange klaffend. Besonders charakteristisch ist der weiche, mitunter deutlich eindrückbare Hinterkopf. Auch am übrigen Schädel finden sich mitunter umschriebene verdünnte und eindrückbare Stellen. Man hat an denselben bei der Palpation zuweilen ähnlich wie bei hochgradigem Hydrocephalus eine Empfindung wie von knitterndem Pergament.

In Betreff der Deformitäten des Gesichtsschädels bei Akromegalie und der Asymmetrien bei *Hemiatrophia facialis progressiva* muss auf die specielle Pathologie verwiesen werden.

---

## Untersuchung der Haut.

Veränderungen der Haut finden sich keineswegs bloss bei Hautkrankheiten, sondern auch bei den verschiedensten Affectionen innerer Organe. Zur Untersuchung der Haut bedient man sich sowohl des Gesichtssinnes als des Tastsinnes.

### Hautfarbe.

Die normale sogenannte Fleischfarbe der Haut, das Incarnat, wie sie die Maler bezeichnen, ist abhängig von dem Durchschimmern der Blutfarbe durch die Epidermis und die obersten Cutisschichten. Unter physiologischen wie unter pathologischen Verhältnissen kann die Färbung der Haut zahlreiche Modificationen erfahren, bei denen es sich zum Theile bloss um Vermehrung oder Verminderung des Incarnates (Blässe und Röthung), zum Theile aber um die Beimengung qualitativ verschiedener Nuancen handelt. Die bloss quantitativen Veränderungen des Incarnates werden gewöhnlich an der Gesichtshaut am deutlichsten constatiert, da hier auch das normale Incarnat weit deutlicher zu sein pflegt, als am übrigen Körper. Manche qualitative Veränderungen der Hautfarbe durch pathologische Pigmentierungen sind dagegen gerade am übrigen Körper am deutlichsten, weil dort das blasser Incarnat ihre Wahrnehmung am wenigsten stört.

### Quantitative Veränderungen des Incarnates, Blässe und Röthung der Haut, insbesondere der Gesichtshaut.

Die Intensität des Incarnates muss nach dem Gesagten abhängig gedacht werden: 1. von der Intensität der Blutfarbe, 2. von der Gefässfüllung der Haut und 3. von der Dicke der die Gefässe bedeckenden Schichten. Es ist schon hienach klar, dass Verminderung sowohl als Vermehrung des Incarnates der Gesichtshaut keineswegs immer die nämliche diagnostische Bedeutung hat, da jeder der genannten Factoren variieren kann.

## **Blässe.**

### **Blässe durch Oligochromämie.**

Eine blasser Gesichtsfarbe kommt vor bei Anämie oder Blutarmut. Die unter dieser Bezeichnung vereinigten Zustände haben alle das Gemeinsame, dass bei ihnen die färbende Kraft des Blutes abgenommen hat (Oligochromämie), während für die Annahme einer Verminderung der Blutmenge, auf die der Name Blutarmut hinzuweisen scheint, meist kein bestimmter Anhaltspunkt vorliegt. Eine Ausnahme macht nur die Anämie nach acuten Blutverlusten, wo im Anfange die Blutmenge natürlich vermindert ist, um allerdings sehr rasch durch Resorption von Lymphe und Wasser ergänzt zu werden, so dass auch hier nach kurzer Zeit bloss noch eine Oligochromämie vorliegt. Trotzdem blasses Aussehen eine gewisse Bedeutung für die Erkennung anämischer Zustände hat, so geht doch aus dem Folgenden hervor, dass die diagnostische Bedeutung dieses Symptoms eine recht beschränkte und unbestimmte ist, da Blässe auch ohne Oligochromämie vorkommt.

### **Blässe ohne Oligochromämie.**

So berechtigt häufig der Schluss auf Blutarmut, resp. Oligochromämie aus einer blassen Gesichtsfarbe sein mag, so ist er doch kein zwingender, und wer es sich zur Regel macht, blass aussehende Patienten auf die Beschaffenheit des Blutes nach den später mitzutheilenden Methoden zu untersuchen, wird sich davon überzeugen, dass zahlreiche Patienten, bei welchen wegen der Blässe Laien und auch manche Aerzte ohneweiters Blutarmut diagnostizieren, in Wirklichkeit eine ganz normale Blutbeschaffenheit zeigen. Da dies mit Rücksicht auf die Therapie von Bedeutung ist, so muss auch hier die Wichtigkeit einer exacten Blutuntersuchung betont werden, der später ein eigenes Capitel gewidmet werden soll.

Die nicht auf Oligochromämie beruhende Blässe der Gesichtshaut kann sehr verschiedene Ursachen haben:

Es gibt zunächst Leute, welche trotz hochgradiger Blässe sich stets vollkommen wohl befinden, nie irgendein Krankheitssymptom darbieten und bei denen sich die sämtlichen Organe ebenso normal verhalten wie das Blut. Hier liegt es natürlich am nächsten, als Ursache der Blässe eine locale Eigenthümlichkeit der Gesichtshaut anzunehmen, bestehend entweder in einer spärlichen Versorgung derselben mit Blutgefässen oder in einer abnormen Undurchsichtigkeit der die letzteren bedeckenden Schichten. Da, wo die Schleimhäute (Conjunctiven, Mundschleimhaut) an der Blässe nicht theilnehmen, da ist die letztere Erklärung gegeben. Für die Pathologie ist eine solche Anomalie ganz bedeutungslos.

Daneben gibt es nun allerdings Fälle, wo die ganze klinische Beobachtung, die allmähliche Entstehung der Blässe unter Zeichen einer wirklichen Störung der Gesundheit darauf hinweist, dass die Blässe krankhaft ist. Von den Aerzten, welche das Blut nicht untersuchen, wird hier in allen Fällen Oligochromämie angenommen, hie und da mit Recht, oft genug aber auch ganz irrthümlicherweise. Die Hämoglobinbestimmungen des Blutes ergeben nämlich in manchen dieser Fälle, trotzdem die Blässe als Krankheitssymptom aufgefasst werden muss, einen vollkommen normalen Befund. Hier sind nur zwei Deutungen möglich: die Blässe rührt entweder von einer Verminderung der Gesamtmenge des Blutes oder davon her, dass die Gesichtshaut infolge krankhaft veränderter Circulationsbedingungen weniger Blut erhält als in der



Norm. Da wir nun, wie wir sehen werden, keine einfache und sichere Methode kennen, um die Menge des Blutes am Lebenden zu bestimmen und deshalb über das Vorkommen einer Verminderung der Blutmenge im Verhältnisse zum Körpergewichte ausser bei Blutverlusten recht wenig wissen,\*) so liegt in den meisten Fällen die zweite Erklärung näher. Dass in der That in diesen Fällen oft veränderte Circulationsbedingungen vorhanden sind, wird wahrscheinlich gemacht durch gewisse andere Symptome, durch die Schwäche des Pulses, durch die allgemeine Körperschwäche, durch eine mitunter trotz der Blässe angedeutete leichte Cyanose (vgl. S. 23 ff.) und stärkere Füllung der sichtbaren Venen, durch gewisse Begleiterscheinungen, wie Schwindel und Uebelkeit, wie wir sie häufig bei vermindelter arterieller Blutzufuhr zum Gehirne sehen, u. s. f. Die Art der Circulationsstörung, auf welcher diese krankhafte Blässe der Gesichtshaut beruht, ist nicht für alle Fälle mit Sicherheit anzugeben. Constant dürfte bei derselben nur eine verminderte Füllung der feinsten Arterien und Capillaren sein. Ob dabei mehr die veränderte Herzthätigkeit oder das Verhalten der Vasomotoren im Spiele ist, dürfte oft schwer zu entscheiden sein. Ein niedriger Blutdruck an und für sich braucht keine Blässe zu bedingen, da dabei die feinsten Arterien sogar erweitert sein können. Dagegen wird sich der niedrige Blutdruck dann in Blässe äussern, wenn er ganz ausschliesslich von einem Erlahmen der Herzthätigkeit bei gleichbleibendem Tonus der Vasomotoren herrührt. Umgekehrt kann der Blutdruck bei ausgesprochener Blässe hoch sein, gerade wenn die Blässe auf einem erhöhten Tonus der Vasomotoren beruht. Ein genaueres Studium dieser Zustände von Blässe bei normalem Hämoglobingehalt würde sich schon mit Rücksicht auf die einzuleitende Therapie lohnen. So lange aber jeder blassere Mensch als anämisch taxiert wird, wie es in der Praxis leider noch vielfach geschieht, werden wir nach dieser Richtung nicht weiter kommen. Die Krankheiten, bei welchen die letzterwähnte Art der Blässe durch Verminderung des Blutgehaltes der Gesichtshaut bei normalem Bluthefunde vorkommt, sind hauptsächlich: Magenaffectionen, Herzkrankheiten, Phthiasen und Kachexien aller Art. Damit soll aber natürlich nicht gesagt sein, dass diese Krankheiten nicht auch wirklich zu Oligochromämie führen können.

Verwandt mit dieser Art von Blässe sind die vorübergehenden Zustände des Erblässens während der Nausea, bei heftigen psychischen Eindrücken, im Collaps etc., bei denen zum Theile vasomotorische Einflüsse, zum Theile aber Schwächezustände des Herzens, welche zu einem Absinken des arteriellen Druckes führen, im Spiele sind.

### Abnorme Röthung der Gesichtshaut.

Diejenigen Factoren, welche sich bei der Entstehung der Blässe betheiligen, können, wenn sie in umgekehrtem Sinne zur Wirkung kommen, auch ein abnorm intensives Incarnat bedingen. Abnorm starker Hämoglobingehalt des Blutes bis zu 120% der Norm kommt zwar hie und da vor, dürfte aber für sich allein selten genügen, um eine abnorme Röthung der Gesichtshaut zu bedingen. Ob eine Ueberfüllung des Gesamtorganismus mit Blut, eine eigentliche Plethora überhaupt vorkommt, wissen wir bei dem Fehlen der Möglichkeit,

Dass bei Zuständen hochgradiger Abmagerung die absolute Blutmenge schwindet, erscheint wohl a priori wahrscheinlich; dagegen ist es nicht bewiesen, dass bei diesen Zuständen das Verhältniss der Blutmenge zum Körpergewichte ein anderes ist, als in der Norm.

die Blutmenge exact zu bestimmen nicht sicher. Falls es eine Plethora vera gibt, wie ich im Gegensatze zu der verbreiteten Ansicht aus gewissen Gründen in Uebereinstimmung mit v. Recklinghausen es als wahrscheinlich betrachten möchte, so wird dieselbe uns die rothe Gesichtsfarbe mancher Leute, welche das Publicum von jeher als vollblütig zu bezeichnen pflegte, erklären. In der Mehrzahl der Fälle dürfte weder Plethora vera, noch vermehrter Hämoglobingehalt des Blutes die Schuld tragen an abnormer Röthung der Gesichtshaut, sondern entweder eine abnorme Düntheit und Transparenz der die Gefäße bedeckenden Schichten oder aber ein local vermehrter Blutgehalt der Hautgefäße des Kopfes.

Eine abnorme Transparenz der über den Gefässen der Gesichtshaut gelagerten Schichten wurde von jeher angenommen zur Erklärung des auffällend blühenden Aussehens mancher chlorotischer Patientinnen, bei denen die Blutuntersuchung trotz dieses Aussehens sehr hochgradige Hämoglobinvermindernngen ergibt. Es sind dies die sogenannten „blühenden Chlorosen“. Diese Erklärung ist deshalb gerechtfertigt, weil man entschieden sehr häufig bei Chlorotischen den optischen Eindruck einer erhöhten Transparenz der Haut erhält. Diese Fälle bilden neben den im vorigen Abschnitte angeführten eine weitere Illustration für die Wichtigkeit der Blutuntersuchungen. Charakteristisch ist übrigens für die blühenden Chlorosen oft der Gegensatz zwischen der Färbung der Gesichtshaut und der Blässe der Conjunctiven.

Ein weiteres Beispiel von Verstärkung des Incarnates ist die blühende Gesichtsfarbe von Leuten, welche sich viel im Freien aufhalten und bei denen es am nächsten liegt, anzunehmen, dass die meteorologischen Einflüsse, besonders Licht und Wärme, einen verstärkten Blutzufluss zur Gesichtshaut bedingen.

Von diagnostischer Bedeutung ist die rothe Gesichtsfarbe der Alkoholiker. Es liegt hier offenbar eine Erweiterung der Gefäße unter dem Einflusse des Alkohols vor, die nicht nur mit unseren sonstigen Erfahrungen über den Einfluss des Alkohols auf die Gefäße im Einklange steht, sondern sich auch direct durch das Sichtbarwerden erweiterter kleinen Venenstämmchen in der Gesichtshaut verräth. Häufig genug ist diese Gefässveränderung verbunden mit jenen weitergehenden Veränderungen der Haut, welche man als Acne rosacea zu bezeichnen pflegt. Es ist jedoch zu bemerken, dass diese nämlichen Veränderungen der Gesichtshaut auch ohne Alkoholismus aus noch unbekannten Ursachen bei Leuten vorkommen, die im übrigen als vollständig gesund betrachtet werden müssen.

Sehr charakteristisch ist die Röthung der Gesichtshaut im Fieber. Sie ist, da sie offenbar auf einer Erschlaffung der Gefässmuskeln beruht, wie sich aus den Eigenthümlichkeiten der sphygmographischen Curve im Fieber mit Wahrscheinlichkeit ergibt, gewöhnlich verbunden mit einem sichtbar erhöhten Turgor der Haut und mitunter mit einer Neigung der letzteren zur Schweissproduction. Gerade diese Combination der Symptome ist etwas, was in manchen Fällen den Arzt ohneweiters auf das Bestehen von Fieber hinweist. Die Fieberröthe localisiert sich am stärksten in der Wangengegend. Dies ist bei sonst gut aussehenden Patienten weniger auffällig, als bei solchen, welche im übrigen sehr blass aussehen und deshalb ist die isolierte Röthung der Wangen ein so wichtiges und auffälliges Merkmal gerade des hektischen Fiebers der Tuberculösen, da dasselbe vorwiegend bei heruntergekommenen und infolge davon sonst blass aussehenden Kranken vorkommt.

Weitere bekannte Ursachen eines vorübergehend gesteigerten Incarnates durch vasomotorische Einflüsse sind heftige körperliche Anstrengungen und äussere Wärmeeinwirkung auf die Haut (Bäder, strahlende Wärme, Insolation).

Vorübergehende, ebenfalls auf vasomotorische Einflüsse zurückzuführende Röthungen der Gesichtshaut findet man ferner bei psychischen Aufregungszuständen, besonders bei der Scham. Die Röthung beschränkt sich in diesen Fällen nicht auf die eigentliche Gesichtshaut, sondern sie kann hier auch noch den Hals und sogar den oberen Theil der Brust einnehmen. An diesen letzteren Stellen hat sie dann mitunter eine eigenthümliche fleckige Beschaffenheit, welche zu irrthümlicher Annahme einer Hauterkrankung führen kann. Es ist wichtig, diese Erscheinung zu kennen, da sie bei manchen empfindsamen Personen, namentlich Frauen, schon hervorgerufen werden kann durch die Aufregung, welche eintritt, wenn dieselben sich zum Zwecke der Untersuchung entblößen müssen. In Betreff der Erklärung der eigenthümlichen Localisation der Hautröthung durch psychische Einflüsse verweise ich auf die Auseinandersetzungen von Darwin.\*)

Die Röthung der Haut nach Inhalation von Amylnitrit ist in ihrer Ausbreitung vollkommen ähnlich der Schamröthe.

Auch bei manchen Vergiftungen beobachtet man Röthungen der Gesichtshaut, so schon bei mässigen Graden der Atropin- und Opiumvergiftung. Die meist intensiv geröthete Gesichtsfarbe der mit Kohlenoxyd vergifteten Patienten hat man auf die hellrothe Beschaffenheit des Kohlenoxydblutes zurückgeführt; meiner Ansicht nach mit Unrecht, da das Blut dieser Vergifteten mit Kohlenoxyd meist wenig gesättigt ist, häufig so wenig, dass nicht einmal der spectroscopische Nachweis des Giftes gelingt.

Halbseitige Röthung des Gesichtes beobachtet man bei gewissen Formen der Hemikranie und bei Affectionen des Hals sympathicus. Es sind dann häufig auch halbseitige Pupillenveränderungen vorhanden.

Die Röthungen der Gesichtshaut, welche bei gewissen Hautkrankheiten und den acuten Exanthenen vorkommen, erwähnen wir hier bloss.

## Cyanose.

Man versteht unter Cyanose die bläuliche Verfärbung der Haut, welche entweder dadurch zustande kommt, dass in den Capillaren ein abnorm kohlen-säurereiches und sauerstoffarmes und darum dunkles Blut circuliert, oder dadurch, dass die Hautvenen zu stark gefüllt sind. Da das venöse Blut selbst nicht die ausgesprochen bläuliche Färbung besitzt, welche an cyanotischen Theilen auffällt, so muss angenommen werden, dass die das Blut von der Oberfläche trennenden Gewebsschichten diese Modification des Farbeindrucks bedingen. Ebenso erscheinen ja auch normalerweise sowohl blossgelegte als die durch die Haut hindurchschimmernden Venen deutlich blau gefärbt. Aus ähnlichen optischen Gründen, deren Auseinandersetzung nicht hieher gehört, schimmert eine schwarze Unterlage durch eine dünne Schicht Milch bläulich durch.

### Allgemeine Cyanose.

Für die Entstehung allgemeiner Cyanose kommen hauptsächlich zwei Factoren in Betracht:

1. Die mangelhafte Arterialisirung des Blutes in den Lungen, infolge deren das arterielle Blut sauerstoffärmer und dunkel in die Capillaren kommt.
2. Stauung im Gebiete der Venenanfänge, wodurch einerseits die letzteren erweitert werden, so dass die Haut mehr venöses Blut enthält, als in der

\*) Der Ausdruck der Gemüthsbewegungen bei Menschen und Thieren. Deutsch von V. Carus, 1877.



Norm und anderseits das Blut infolge der verlangsamten Strömung auch mehr Sauerstoff verliert und stärker venös wird als in der Norm.

Die unter diesen Verhältnissen entstehende Cyanose ist insofern eine allgemeine, als die beiden wirkenden Factoren an allen Stellen der Haut, ja auch in den tiefer liegenden Organen sich geltend machen. Damit soll nun nicht gesagt sein, dass auch die sichtbare Cyanose, d. h. die bläuliche Verfärbung der Haut, überall gleich stark oder auch nur überall ausgesprochen sei. Die allgemeine Cyanose äussert sich vielmehr in erster Linie an gewissen Prädispositionsstellen, und zwar vor allem an der Gesichtshaut, insbesondere an den Wangen, an den Lippen, den Ohren, weil hier die Blutfarbe schon in der Norm am deutlichsten durchschimmert, anderseits auch an den Enden der Extremitäten, an den Füßen, den Endphalangen der Finger und an den Fingernägeln, weil hier der zweite der erwähnten Factoren, die Stauung, wegen der grösseren Entfernung der Theile von dem Thorax gewöhnlich den höchsten Grad erreicht. Auffallend ist in manchen Fällen auch die Ausbildung der Cyanose an der Nase und an den Knien.

Die Zustände, bei welchen man allgemeine Cyanose beobachtet, sind nach dem Gesagten Affectionen, welche entweder die Respirationsthätigkeit oder die Circulation oder auch beide zugleich ungünstig beeinflussen. Bei den aus der Physiologie bekannten innigen Beziehungen der Respiration und Circulation und der Abhängigkeit der beiden Functionen voneinander ist es verständlich, dass gewöhnlich bei Zuständen ausgesprochener Cyanose sowohl Circulation als Respiration gelitten haben. Aus diesen Gründen findet man fast bei jeder ausgesprochenen Cyanose, auch wenn sie primär von der Respiration ausgegangen ist, die Zeichen der venösen Stauung, d. h. erweiterte und stark gefüllte Venen. Es lässt sich dies in den meisten Fällen nachweisen, nur pflegt je nach der Art der primären Störung die Stauung bald mehr, bald weniger ausgesprochen zu sein.

Von den zur Cyanose führenden primären Respirationsstörungen sind zu nennen:

1. Alle diejenigen Affectionen, welche den Luftzutritt zur Lunge beeinträchtigen, also: Retropharyngealabscesse, Croup, Pseudocroup, Glottisödem, Spasmus glottidis, Posticnselähmung, Tumoren des Larynx, Fremdkörper in Pharynx, Larynx, Trachea oder Bronchien, alle möglichen Stenosen der Trachea durch Strumen und andere Tumoren, Strangulation, Bronchitis, Bronchialasthma und vieles andere.

2. Affectionen, welche die athmende Fläche der Lungen reducieren: Emphysem, alle Formen der Lungenverdichtung, Atelektase, Lungencompression durch Exsudate und Pneumothorax. Dabei ist zu bemerken, dass bei Lungenaffectionen, welche zu hochgradiger Abmagerung führen, wie namentlich bei der Lungenschwindsucht, die Cyanose häufig nicht denjenigen Grad erreicht, welchen man nach der Verkleinerung der athmenden Fläche erwarten sollte. Es rührt dies davon her, dass, entsprechend der Reduction des ganzen Körpers, offenbar auch die Blutmenge und das Sauerstoffbedürfnis des Körpers sich reducieren, so dass der übrigbleibende Theil der Lunge zur Blutlüftung ausreicht.

3. Alle Affectionen, welche die Thätigkeit der Respirationsmuskeln beschränken; dahin gehören: Lähmungen und Atrophien der Athmungsmuskeln (Bulbärparalyse etc.), sowie Krämpfe derselben (Tetanus, Epilepsie), ferner diejenigen Affectionen, bei welchen durch die Schmerzhaftigkeit der Athmungsbewegungen die letzteren instinctiv beschränkt werden.

Bei all diesen Störungen leidet in erster Linie die Arterialisirung des Blutes in der Lunge. Da aber dabei stets auch die normale Pumparbeit der Lungen, welche für die Circulation so wichtig ist, beschränkt wird, so können alle diese Affectionen auch venöse Stauung bewirken.

Primäre Circulationsstörungen, welche durch Stauung zur Cyanose führen, sind vor allem die nicht compensirten Herzkrankheiten: Klappenfehler und Herzmuskelerkrankungen, arteriosklerotische und nephritische Herzveränderungen, Ueberanstrengungen des Herzens, die Pericarditis u. s. w., sowie Lähmungszustände der Vasomotoren.

Hierbei bemerke ich, dass die Mitralfehler, und zwar sowohl die Insufficienzen als auch die Stenosen, die Eigenthümlichkeit haben, dass sie, auch wenn sie compensirt sind, einen gewissen Grad der Cyanose bedingen können. Dies ist nun eigentlich eine Respirationcyanose, denn sie ist davon abhängig, dass bei diesen Affectionen selbst im Stadium der Compensation infolge des erhöhten Druckes im Lungenkreisläufe und der daraus resultierenden Lungenstarre und braunen Induration, sowie der begleitenden Bronchialkatarrhe die Athmung leidet.

Eine eigene Stellung nehmen die angeborenen Herzfehler ein, bei welchen die Cyanose nicht nur durch venöse Stauung, sondern auch durch Mischung des arteriellen mit dem venösen Blute zustande kommen kann. Jedoch ist diese Mischung nicht die einzige Ursache für die oft enorme Cyanose, welche gerade diese Fälle darbieten können. (Vgl. hierüber das Capitel über die angeborenen Klappenfehler.)

Bei der Cyanose durch Lähmung der Vasomotoren (Vasomotorencollaps) kommt es infolge zu starker Erweiterung der feinsten Gefässe (feinste Arterien, Capillaren und feinste Venen) zu Blutstauung und Cyanose. In Betreff der Erklärung dieser Thatsache vergleiche man die Auseinandersetzung in dem folgenden Abschnitt über local bedingte Cyanose. Diese vasomotorische Cyanose charakterisirt sich gegenüber den anderen Formen allgemeiner Cyanose durch das Fehlen ausgesprochener Ueberfüllung grösserer Venen und meist durch ein sehr eigenthümliches grau-bläuliches Aussehen der gesammten Körperoberfläche ohne die für die übrigen Formen der allgemeinen Cyanose charakteristische Localisation an bestimmte Stellen.

Anhangsweise bemerke ich, dass bei gewissen Vergiftungen, so namentlich bei der Antifebrin- und Nitrobenzolvergiftung, das Blut dadurch, dass sich in den Blutkörperchen Methanoglobin bildet, eine eigenthümliche dunkle Verfärbung erfahren kann, so dass bei der Besichtigung der Patienten der Anschein der Cyanose entsteht. Entgegen der gewöhnlichen Ausdrucksweise handelt es sich aber hier nicht um eine wahre Cyanose.

### Local bedingte Cyanose.

Auch ohne jede Störung der allgemeinen Circulation oder der Respiration kann es vorkommen, dass gewisse Theile der Haut cyanotisch verfärbt erscheinen. Es handelt sich dabei entweder um eine locale venöse Stauung durch Compression oder Thrombose eines grösseren oder kleineren Venenstammes oder aber um eine Störung im Gebiete der Vasomotoren.

Die bekanntesten Beispiele der letzteren Art sind die cyanotische Verfärbung der Hände und Füsse, sowie der Ohren durch locale Kälteeinwirkung, die Cyanose gelähmter Extremitäten und die bläuliche Verfärbung der Hände und Füsse, wie man sie mitunter bei ganz Gesunden, besonders häufig aber bei Hysterischen beobachtet. Bei Hysterischen ist nicht selten diese locale Cyanose mit Oedem der betreffenden Theile verbunden (Oedème bleu des hystériques).



Diese rein vasomotorische Cyanose kommt offenbar dann zustande, wenn die Erweiterung der Gefäße einen solchen Grad erreicht, dass infolge ungenügender *vis a tergo* Stagnation eintritt. Der Vorgang ist zu vergleichen der Einmündung eines Flusses in eine flache Niederung, in welcher infolge des Fehlens eines engbegrenzten Bettes Versumpfung eintritt. Es scheint dabei freilich auf den ersten Blick kein Grund für Cyanose vorzuliegen und man könnte versucht sein, zu glauben, dass jede vasomotorische Erweiterung des Strombettes durch die damit verbundene Widerstandsabnahme eine bessere Lüftung der Theile bedingen müsse, da ja in der Zeiteinheit durch den verminderten Widerstand mehr Blut einströmt als vor dem Zustandekommen der Erweiterung. Jene Annahme trifft aber deshalb nicht zu, weil in einem so weiten Stromnetze die Strömung niemals überall gleichmässig sein kann. Vielmehr werden sich die Strömungsverhältnisse so gestalten, dass auf den kürzesten Stromwegen die Geschwindigkeit eine ziemlich erhebliche ist, während die von den Axenströmungen abseitsliegenden Theile fast vollkommen stagnierendes Blut enthalten. Hierauf ist die Cyanose zurückzuführen. Den Beweis für die Richtigkeit dieser Erklärung sehe ich in der Beobachtung, die ich wiederholt zu machen Gelegenheit hatte, dass bei der vasomotorischen Cyanose in den bläulichen Bezirken hie und da intensiv scharlachrothe, inselförmige Flecken auftreten, welche offenbar denjenigen Capillargebieten entsprechen, welche von axialen Strömungen im angegebenen Sinne durchflossen werden. Diese Ungleichmässigkeit der Durchströmung bekommt man bei der Einmündung eines Flusses in eine sumpfige Niederung ja in ganz analoger Weise zu Gesicht.

Eine ähnliche Entstehung hat auch die Cyanose bei gewissen Entzündungen, wo die Gefäßerweiterung über das in Anbetracht der teleologischen Seite dieses Vorganges wünschbare Maass hinausgeht. Es ist deshalb ohneweiters verständlich, dass Cyanose entzündlicher Theile eine ungünstige Erscheinung ist.

Wo Cyanose der Haut zustande kommt, sind auch die Bedingungen zur vermehrten Abkühlung der Haut gegeben, und deshalb fühlen sich cyanotische Theile gewöhnlich kühl an.

### Die icterische Hautverfärbung.

Man bezeichnet als Icterus die eigenthümliche pathologische gelbe Verfärbung der Haut und Schleimhäute durch Gallenfarbstoff oder Derivate desselben. Die gewöhnlichste Form des Icterus ist der Stauungsicterus, welcher dadurch zustande kommt, dass die Galle durch einen Verschluss oder eine Stenose der Gallenausführungsgänge an ihrem normalen Abfluss in den Darm ganz oder theilweise gehemmt wird. Der dabei resorbierte Gallenfarbstoff färbt die verschiedenen Gewebe, unter anderem auch die Haut und Schleimhäute, in Nuancen, welche von hellgelb bis dunkel braungelb oder olivengrün wechseln können. Die dunklen Färbungen (Melasiecterus) rühren entweder von einer Umwandlung des ursprünglichen Gallenfarbstoffes in verwandte dunklere Farbstoffe oder aber von der Massenhaftigkeit der Anhäufung des Farbstoffes in der Haut her. Damit stimmt überein, dass man diese dunklen Nuancen hauptsächlich bei lange dauernden Fällen von Icterus beobachtet.

Die icterische Färbung wird meist zuerst wahrgenommen an den Conjunctiven der Sclera und an den gewöhnlich bedeckt getragenen Theilen des Körpers, wo das Incarnat und normale Pigmentierungen die Beobachtung am wenigsten erschweren und die Epidermis dünn ist. Erst später erkennt man den Icterus auch an denjenigen Stellen, welche, wie die Mundschleimhaut und die Gesichtshaut, normalerweise ein ausgesprochenes Incarnat darbieten. Man kann sich hier die Wahrnehmung erleichtern, indem man den Blutgehalt der Gewebe durch Fingerdruck vermindert. Deutlich ist gewöhnlich der Icterus an den blassen Stellen des harten Gaumens zu sehen. Bei künstlicher Beleuchtung ist Icterus, nur wenn er sehr hochgradig ist, mit Sicherheit zu erkennen.

Da der Icterus gewöhnlich an den Conjunctiven der Sclera am frühesten deutlich wird, so pflegt man in erster Linie diese bei Verdacht auf Icterus zu besichtigen.

Man hute sich jedoch davor, die gelbliche Färbung des subconjunctivalen Fettes, die namentlich bei kachektischen Individuen und bei Potatoren ausgesprochen ist, mit Icterus zu verwechseln. Die Unterscheidung ist gewöhnlich leicht, wenn man berücksichtigt, dass die icterische Färbung auch an den straffen, fettfreien Theilen der Conjunctiva scharf sichtbar ist, während das subconjunctivale Fett sich auf die Randtheile der Bindehaut in der Nähe der Uebergangsfalten beschränkt. Auch jene eigenthümlichen, als Pinguiculae bezeichneten, beiderseits von der Cornea im Bereiche der Lidspalte vorkommenden Gebilde, die wesentlich aus colloid degeneriertem Bindegewebe bestehen und durch ihren Pigmentgehalt gelblich aussehen können, dürfen nicht zur Annahme von Icterus Anlass geben.

Verwechselt kann die icterische Verfärbung auch werden mit der gelblichen Pigmentirung der Haut, wie sie als individuelle Eigenthümlichkeit mancher Menschen, ausserdem aber namentlich bei gewissen Menschenrassen vorkommt. Jedoch schützt man bei genauerer Untersuchung immer das Fehlen der Verfärbung der Conjunctiven vor Irrthümern.

Verwechslung des Icterus mit der Gelbfärbung durch Pikrinsäurevergiftung dürfte sich praktisch unter Berücksichtigung aller Verhältnisse, insbesondere durch die Untersuchung des Urins, leicht vermeiden lassen.

Der Gallenfarbstoff geht bei Icterus auch in den Harn und in den Schweiß über, was man mitunter an den gelblichen Flecken, welche in der Wäsche der Patienten erzeugt werden, erkennen kann. Der Speichel erscheint meist ungefärbt. Die Fäces sind bei Stauungsicterus mehr oder weniger stark entfärbt. Die mit dem Gallenfarbstoffe gleichzeitig resorbierten Gallensalze bewirken, besonders bei frischen Fällen von Icterus, oft sehr hochgradige Pulsverlangsamung und Hautjucken.

Neben dem Stauungsicterus, welcher am häufigsten durch einen Catarrh der Gallengänge, nicht selten auch durch schwere Veränderungen der Leber (Cirrhose, Carcinom, Abscess etc.) bedingt ist, gibt es eine Anzahl Vorkommnisse von Icterus, über deren Entstehung man noch nicht ganz einig ist und die sich vom Stauungsicterus durch die fehlende Entfärbung des Fäces unterscheiden.

Dahin gehört der Icterus der Neugeborenen in den ersten Lebenstagen, von dem man bis vor kurzen meist annahm, dass er zustande komme durch das Absinken des Pfortaderdruckes infolge des Versiegens des Blutstromes in der Vena umbilicalis nach der Geburt. Infolge dieses Absinkens des Druckes soll aus der Leber Gallenfarbstoff in die Pfortader übertreten. Neuerdings wurde an Stelle dieser hypothetischen Deutung durch Quincke\*) die schon durch Peter Frank gegebene Erklärung gesetzt, wonach der Icterus neonatorum dadurch zustande kommt, dass infolge des in den meisten Fällen noch eine Zeit nach der Geburt dauernden Offenstehens des Ductus venosus Arantii das aus dem Meconium resorbierte Bilirubin statt in der Leber zu neuer Verwendung zurückbehalten zu werden, direct in die allgemeine Circulation gelangt. Die gegen diese Theorie geltend gemachten Einwände sind durch E. Sieber\*\*) wie mir scheint, mit Erfolg widerlegt worden und es spricht für dieselbe jedenfalls der Umstand, dass der Icterus neonatorum am häufigsten bei vorzeitig geborenen Kindern vorkommt. Auf eine Anzahl anderer Deutungen des Icterus der Neugeborenen, welche geringere Wahrscheinlichkeit haben, kann hier nicht eingegangen werden.

Theilweise unklar in seiner Entstehung ist auch der Icterus, den man nicht ganz selten bei Infectiouskrankheiten, Pneumonie, Pyämie und Gelbfieber beobachtet; jedenfalls handelt es sich auch bei diesen Vorkommnissen um Resorption von Gallenfarbstoff aus der Leber. Bei der Pneumonie wird von manchen Autoren als Ursache des Icterus ein von der allgemeinen venösen Stauung abhängiger Catarrh der kleinen Gallengänge angenommen, während andere die Ruhigstellung des Zwerchfelles, dessen Excursionen normalerweise durch den rhythmischen Druck auf die Leber den Gallenabfluss befördern sollen, für eine Stagnation und die Resorption der Galle verantwortlich machen. Doch erklärt diese letztere Annahme nicht recht den Icterus bei lufteingetragener Pneumonie. Auch habe ich wiederholt Fälle von Pneumonie mit starkem Icterus gesehen, in denen bei der Section im Gebiete der feineren Gallengänge selbst mikroskopisch durchaus keine Gallenstauung gefunden werden konnte. Indie Entfärbungen bei der acuten gelben Leberatrophie beweisen, dass parenchymatöse

\*) Arch. f. exp. Pathologie, Bd. 19, S. 34 ff.

\*\*) Berl. klin. Wochenschrift, 1895, Nr. 25.

Erkrankungen der Leber unter Umständen ohne nachweisbare Gallenstauung durch einen noch nicht bekannten Vorgang zu Resorptionsicterus führen können, so ist es nicht undenkbar, dass dem Icterus bei der Pneumonie, Pyämie und dem Gelbfieber ähnliche, noch nicht bekannte Erkrankungen des Leberparenchyms zu Grunde liegen. Liebermeister hat dieser Auffassung durch die Schaffung des Namens des akutektischen Icterus (ακτετικός ich halte zurück) oder Diffusionsicterus Ausdruck verliehen.

Demgegenüber war man früher geneigt, bei den zuletzt erwähnten Vorkommnissen von Icterus, bei denen die Entstehung desselben nicht ohneweiters klar ist, sowie namentlich bei dem Icterus infolge gewisser Vergiftungen (Aether, Chloral, Chloroform, Kali chloricium, Arsenwasserstoff, Toluylendiamin etc.) von hämatogenem Icterus zu sprechen, d. h. den Icterus nicht zu erklären aus einer Resorption von Gallenbestandtheilen aus der Leber, sondern anzunehmen, dass Gallenpigment oder verwandte Farbstoffe unter Umständen auch in der Blutbahn, und zwar aus dem Blutfarbstoffe entstehen können. In der That haben die meisten Gifte, welche Icterus erzeugen, die Eigenschaft, rothe Blutkörperchen zu zerstören. Es wurde dann aber durch genauere experimentelle Untersuchungen über Arsenwasserstoff- und Toluylendiaminvergiftung die Auffassung von dem hämatogenem Intoxicationsicterus dahin präcisirt, dass derselbe allerdings auf die Zerstörung rother Blutkörperchen zurückzuführen ist, dass aber das gelbe Pigment nicht im Blute, sondern in der Leber aus dem Blutfarbstoffe gebildet wird, indem das Hämoglobin der rothen Blutkörperchen in der Leber zu Gallenfarbstoff verarbeitet wird. Es entsteht dadurch eine starke, mikroskopisch nachweisbare Ansammlung intensiv gefärbter Galle in den Gallencapillaren, und durch einen noch nicht näher bekannten Vorgang gelangt dabei offenbar ein Theil des Farbstoffes zur Resorption. Gleichzeitig wurde nachgewiesen, dass da, wo bei diesen Vergiftungen die Zerstörung der rothen Blutkörperchen eine sehr ausgiebige ist, die Leber nicht imstande ist, das gesammte Hämoglobin vollständig in Gallenfarbstoff umzuwandeln, dass vielmehr in diesen Fällen das freiwerdende Hämoglobin zum Theile auch als solches im Urin zur Ausscheidung gelangt. So erklärt sich auch der Zusammenhang zwischen anderen Formen der Hämoglobinurie und dem dabei häufig vorkommenden Icterus. Nach diesen Auseinandersetzungen scheint der Begriff des hämatogenen Icterus aufzugehen in dem des hämato-hepatogenen oder besser pleiochromen Icterus. Seit der Aufstellung des Begriffes des Diffusionsicterus beschränkt man die Annahme des hämatogenen, resp. hämato-hepatogenen Icterus auf die Krankheitszustände, bei welchen rothe Blutkörperchen nachweisbar zerstört werden, also insbesondere auf jene Vergiftungen und die Hämoglobinurie.

Man hat sich früher bemüht, den hepatogenen und „hämatogenen“ Icterus nach dem Gehalte des Urins an Gallensäuren zu unterscheiden, welcher bei ersterem vorhanden sein, bei letzterem fehlen soll. Es hat sich dieses Bestreben als illusorisch erwiesen, weil bei Fällen von Stauungsicterus zuweilen doch die Gallensäuren im Harn fehlen und umgekehrt hier und da auch bei ganz gesunden Menschen Gallensäuren im Urin nachweisbar werden. Die Unterscheidung hat durch die moderne Auffassung von dem hämato-hepatogenen Icterus auch einen Theil ihres Interesses eingebüsst.

Wir haben bisher angenommen, dass das den Icterus bedingende Pigment wirklich Gallenfarbstoff, Bilirubin, sei und dies trifft auch für die meisten Fälle zu, indem sich Bilirubin im Harn nachweisen lässt. Daneben gibt es aber Fälle von Icterus, bei denen der Urin kein Bilirubin, sondern Urobilin, d. h. Hydrobilirubin (vgl. später, Urinuntersuchung) enthält. Man hat für diese Fälle angenommen, dass die icterische Verfärbung der Haut auf der Ablagerung von Urobilin in derselben beruhe, und man hat deshalb solche Fälle als Urobiliniecterus bezeichnet. Allein jene Annahme ist eine willkürliche, da es ja denkbar ist, dass das in den Geweben enthaltene Bilirubin als Urobilin ausgeschieden wird. Es sprechen für die letztere Auffassung namentlich folgende Thatsachen. Erstens besitzt das Urobilin im Gegensatze zum Bilirubin eine ausserordentlich geringe Färbekraft, zweitens fand man in Fällen von sogenanntem Urobiliniecterus das Blutserum stets bilirubinhaltig, drittens beobachtet man hochgradigsten Urobilingehalt des Harnes (vgl. später), ohne dass eine Spur von Icterus zustande kommt, und endlich ist es Leube gelungen, in

dem Schweisse von Kranken mit sogenanntem Urobilinicterus Bilirubin nachzuweisen. Der Name Urobilinicterus darf also nur benützt werden, um Icterusfälle zu bezeichnen, bei welchen bloss Urobilin im Harne ausgeschieden wird, während die Annahme, dass die gelbe Verfärbung des Körpers von Urobilin herrühre, wohl als eine irrthümliche zu bezeichnen ist. Der Icterus, bei welchem im Harne bloss Urobilin ausgeschieden wird, ist meist ein wenig hochgradiger und wird hauptsächlich bei Lebercirrhose, sowie beim Abklingen des gewöhnlichen Stauungsicterus beobachtet.

### Abnorme Pigmentierungen der Haut.

Der Pigmentgehalt der Haut wechselt bekanntlich unter physiologischen Verhältnissen sehr stark. Er ist am ausgesprochensten bei Menschen, deren Haare, Chorioidea und Iris ebenfalls stark gefärbt sind (brünetter Typus). Das normale Pigment der Haut ist an denjenigen Stellen der Haut am reichlichsten vorhanden, wo das Licht und die Luft freien Zutritt haben, ausserdem aber auch an den Genitalien, um die Analöffnung, in den Achselfalten, an den Brustwarzen und in der Linea alba. In der Schwangerschaft nehmen bekanntlich diese Pigmentierungen oft stark zu, insbesondere werden die Brustwarzenhöfe und die Linea alba dunkel pigmentiert, und im Gesichte sowohl als auch an anderen Körpertheilen können dabei abnorme, fleckige, unregelmässig begrenzte Pigmentierungen auftreten, die man als Chloasma uterinum (Chloasma gravidarum, masque de la grossesse) bezeichnet hat.

Eine Form der Pigmentierung, die wahrscheinlich noch in den Bereich des Physiologischen gehört, sind die sogenannten Sommersprossen oder Epheliden, linsen- bis erbsengrosse hellbräunliche Pigmentflecke, welche hauptsächlich auf der Gesichtshaut, aber auch an anderen Körpertheilen, besonders den Handrücken, auftreten und keine diagnostische Bedeutung haben. Sie sind besonders häufig bei rothhaarigen Individuen. Im Sommer pflegen sie deutlicher hervorzutreten, während sie im Winter oft ganz verschwinden.

Menschen, welche an stark juckenden Hautkrankheiten leiden oder gelitten haben, zeigen an den gekratzten Stellen der Haut häufig ausgesprochene Pigmentierungen, die dauernd bestehen bleiben können. Ihr Ursprung ist erkennbar an den zu Grunde liegenden juckenden Hautaffectionen, ausserdem aber auch daran, dass das Pigment meist in sehr charakteristischer Weise in Streifen angeordnet ist, welche den Kratzwunden entsprechen, die sich die Patienten mit den Nägeln beibrachten. Sehr typisch ist die Pigmentierung der Region zwischen den Schulterblättern bei Patienten, welche an Kleiderläusen leiden, indem sich dieses Ungeziefer mit Vorliebe in die Hemdfalten jener Gegend zurückzieht und daselbst starkes Jucken hervorruft. Bei Patienten, welche sehr reich an Ungeziefer sind, kann allmählich die ganze Haut stark pigmentiert werden, und es entsteht dann die sogenannte Vagantenhaut, für deren Nuance allerdings mitunter auch aufgelagerter Schmutz in Betracht kommt und welche bei Ungeübten hie und da Anlass zu Verwechslungen mit Morbus Addisoni gegeben hat.

Diffuse grauliche bis schwärzliche Verfärbungen der Haut findet man bei Kranken, welche an Melanosarkomen leiden, und zwar am häufigsten bei generalisierter Melanosarkomatose. Der Urin wird hierbei mitunter pigmenthaltig. (Vgl. Harnuntersuchung, Melanin.)

Auch bei Lungentuberculose beobachtet man nicht selten auffällige bräunliche Verfärbungen des Gesichtes oder auch des ganzen Körpers.



Von anamnestischem und diagnostischem Interesse sind die bräunlichen Pigmentflecke, welche einige Zeit nach dem Ablaufe von Masern durch ihre Form und Anordnung die vorausgegangene Erkrankung noch mit Sicherheit erkennen lassen, und ebenso die localisierten Pigmentierungen, welche infolge therapeutischer Anwendung von Sinapismen, Vesicatoren, sowie des Baunscheidt'schen Verfahrens (Lebenswecker) lange Zeit, zuweilen auch dauernd zurückbleiben.

Eine klinisch wichtige Form der Hautpigmentierung ist die rauchgraue bis bronzartige Verfärbung bei Morbus Addisoni. Neben zunehmender Kachexie, welche mit ausgesprochenen Verdauungsstörungen, namentlich Erbrechen, Diarrhöe und gewissen nervösen Symptomen einherzugehen pflegt, ist hier die progressiv zunehmende Verfärbung der Haut das augenfälligste Symptom. Zuerst pflegt die Verfärbung aufzufallen an den unbedeckt getragenen Körperteilen, an dem Gesichte und an den Händen. Hier und an den Stellen, welche schon normal stärker pigmentiert, oder bei den Körperbewegungen besonderer Reibung ausgesetzt sind, erreicht die Färbung die höchsten Grade. Die Färbung beginnt als schwaches Rauchgrau und wird schliesslich zu einer intensiven Bronze- oder Mulattenfarbe, wie sie kaum bei einem anderen Zustande beobachtet wird. Innerhalb des gleichmässigen rauchigen Grundtones sieht man meistens stecknadelkopfgrosse, intensiv braunschwarze Pigmentflecke. Sehr charakteristisch ist es, dass (auch auf der Schleimhaut des Mundes, besonders an der Innenseite der Lippen und der Wangen, grauliche Pigmentflecke auftreten.) An den Conjunctiven ist dies seltener. Die Handteller und Fusssohlen, sowie die Nägel bleiben meist frei von Pigment. Die Färbung des Morbus Addisoni kann bei oberflächlicher Betrachtung verwechselt werden mit Melasieterus. Doch schützt die Berücksichtigung des ganzen Status und der Anamnese, das Verhalten der Conjunctiven und der Mundschleimhaut, sowie des Urins vor Irrthümern. Häufigeren Anlass zu wirklichen Verwechslungen mit Morbus Addisoni geben die erwähnten bei Lungentuberculose vorkommenden dunklen Hautfärbungen, umsomehr, als es sich auch beim Morbus Addisoni häufig um Individuen mit Lungentuberculose handelt. Für die Differentialdiagnose ist zu berücksichtigen der progressive Charakter der Addison'schen Pigmentierung, das Vorkommen von Pigmentflecken auf den Schleimhäuten, sowie das ganze übrige Symptomenbild.

Obgleich das Vorkommen von Pigmentierungen der Mundschleimhaut eine der charakteristischeren Theilerscheinungen des Morbus Addisoni ist, so warne ich doch davor, auf dieses Symptom ein ausschlaggebendes Gewicht zu legen, da ich solche Pigmentierung zuweilen auch bei ganz gesunden Menschen gesehen habe.

Eigenthümliche bräunliche Verfärbungen der Haut sieht man auch bei gewissen Leberkrankheiten, insbesondere der Lebereirrhose. Dieselben unterscheiden sich vom Icterus durch die mehr schmutzig bräunlichgraue Nuance und die zuweilen fleckweise Anordnung des Pigmentes, sowie durch das Verhalten des Urins und der Conjunctiven. Die Art der Entstehung dieses Pigmentes und allfällige Beziehungen desselben zum Gallenfarbstoffe sind noch völlig unbekannt. Besonderes Interesse haben diese Pigmentierungen erlangt, seit von französischen Autoren eine Form der Diabetes mellitus als Bronzediabetes beschrieben worden ist, welche sich durch die Combination mit Lebereirrhose und ausgesprochener Pigmentierung der Haut auszeichnet. Hier kann die Aehnlichkeit mit Morbus Addisoni sehr gross werden, jedoch fehlten in den Fällen, welche ich gesehen habe, die Pigmentierung der Schleimhäute und die intensiv braun-schwarzen Pigmentflecke, welche bei Morbus Addisoni gewöhnlich



vorkommen (vgl. oben). Das Vorhandensein von Traubenzucker im Harn, der Nachweis einer Lebercirrhose (ohne Icterus) und das Fehlen der charakteristischen Zeichen des Morbus Addisoni ermöglicht die Diagnose dieser Fälle, welche als wohl zweifellose Fälle von hepatogenem Diabetes allgemein pathologisches Interesse verdienen.

Schliesslich haben wir noch das Vorkommen dunkler Hautverfärbungen nach länger dauerndem Gebrauche von Silber- und Arsenpräparaten zu erwähnen. Nach länger fortgesetzter Einnahme von Silbersalzen wird nicht nur in inneren Organen, sondern auch in der Haut und in den Schleimhäuten metallisches Silber ausgeschieden, wodurch eine dunkle Verfärbung der Theile bedingt wird. Dieser Zustand, den man als Argyrie bezeichnet, charakterisiert sich gegenüber dem Morbus Addisoni ausser durch die Anamnese namentlich dadurch, dass sich die Leute dabei vollkommen wohl befinden, sowie durch die Verfärbung der Nägel. Seitdem in der Nervenheilkunde das Argentum nitricum selten mehr gebraucht wird, ist die Argyrie ein sehr seltenes Vorkommnis geworden. Die Verfärbung der Haut nach Arsengebrauch, die sogenannte Arsenmelanose, kann bis ins Detail die grösste Aehnlichkeit mit der Pigmentierung bei der Addison'schen Krankheit haben. Die kleinen, in die diffuse Färbung eingesprengten intensiveren Flecke, sowie die Pigmentierung der Mundschleimhaut habe ich dabei ebenfalls beobachtet. Auch scheint nach den anatomischen Untersuchungen der Farbstoff in beiden Zuständen in ähnlicher Weise zustande zu kommen und ein Derivat des Blutfarbstoffes zu sein. Die Differenzialdiagnose ergibt sich wesentlich aus der Berücksichtigung der Begleiterscheinungen und der Anamnese. Doch kann die Unterscheidung in denjenigen Fällen, wo der Arsenik wegen eines kachektischen Zustandes, z. B. wegen perniciöser Anämie, gegeben wurde, sehr schwierig werden. Entscheidend für die bei der Section bestätigte Negation eines Morbus Addisoni war in einem von mir beobachteten Falle das Schwächerwerden der Pigmentierung nach dem Aussetzen des Arsens. Jedoch weiss man, dass die Arsenmelanose nach dem Aussetzen des Arsens nicht immer zurückgeht. Wichtig ist es, zu wissen, dass mitunter die Melanose schon nach relativ kleinen Dosen Arsen auftreten kann.

Die Besprechung der zahlreichen verschiedenen, unter den Namen Naevus pigmentosus, Lentigo, Albinismus partialis und universalis, Vitiligo und Poliosis bekannten, durch Pigmentanomalien charakterisierten Erkrankungen der Haut, sowie der mit anderweitigen Hauterkrankungen zusammenhängenden Pigmentierungen muss der Dermatologie überlassen bleiben. Ich verweise in dieser Beziehung auf das treffliche Lehrbuch der Hautkrankheiten von Lesser.

## Feuchtigkeitsgrad der Haut. Schweissabsonderung.

Von klinischem Interesse kann sowohl abnorme Trockenheit als abnorme Neigung der Haut zur Schweissbildung sein.

Abnorme Trockenheit der Haut kann man in all denjenigen Zuständen beobachten, wo dem Körper auf anderem Wege grosse Mengen von Wasser entzogen werden oder nur wenig Wasser von den Verdauungsorganen resorbiert wird, so bei profusen Diarrhöen, bei allen Zuständen, die mit Erbrechen einhergehen, bei Verdauungsstörungen mit verminderter Resorption, bei Diabetes mellitus und insipidus, bei chronischer Nephritis mit Polyurie u. s. f. Auch bei starken Oedemen der Haut leidet gewöhnlich die Schweissproduction.

Abnorm starke Schweissproduction findet man namentlich bei gewissen fieberhaften Krankheiten, besonders dem Gelenkrheumatismus, der acuten Polyneuritis und dem epidemischen Schweissfriesel.

Geht bei einer fieberhaften Erkrankung das Fieber rasch herunter, sei es spontan oder durch therapeutische Beeinflussung, so geschieht dies in der Mehrzahl der Fälle unter mehr oder weniger reichlichem Schweissausbruch. Die Schweissproduction ist eines der Mittel, deren sich der Organismus sowohl unter physiologischen als unter pathologischen Verhältnissen zu einer Abkühlung bedient. So ist der kritische Temperaturfall bei der Pneumonie meist mit profusum Schweissausbruch verbunden. Beim Wechselfieber erfolgt die Entfieberung ebenfalls unter starkem Schweisse, und auch bei Typhuskranken pflegt die Schweissproduction zuzunehmen, wenn das remittierende Stadium des Fiebers beginnt. Sehr lästig und von schlimmer prognostischer Bedeutung sind die sogenannten hektischen Schweisse der Phthisiker, welche meist am frühen Morgen oder in der Nacht erfolgen, zur Zeit, wo die Körpertemperatur sinkt. Diese Schweisse mögen zum Theile ebenfalls mit der Entfieberung zusammenhängen, sie zeigen aber mitunter auch eine gewisse Unabhängigkeit vom Fieber, indem man sie auch bei Patienten beobachtet, welche nicht fiebern und bei welchen sie neben der erhöhten Pulsfrequenz ein selbständiges Sym-

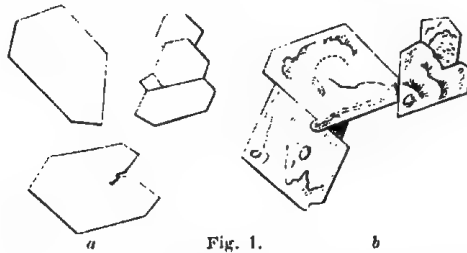


Fig. 1.  
Krystalle von salpetersaurem (a) und oxalsaurem (b) Harnstoff, aus Incrustationen der Haut gewonnen (nach Leube).

ptom der tuberculösen Intoxication darzustellen scheinen. Der Ausbruch dieser hektischen Schweisse ist oft mit dem Gefühle grosser Entkräftung verbunden, welches wahrscheinlich mit der Entspannung der Gefässe infolge des Wasserverlustes zusammenhängt und durch Wasserzufuhr erfolgreich bekämpft werden kann.

Die schweissproducierende Wirkung des Pilocarpins, des Ammonium acetici, der meisten antipyretischen Mittel, heisser Bäder und der reichlichen Einfuhr warmer Getränke, sowie die schweisshemmende Wirkung der Salvia, des Atropins, Agaricins, der Kamphersäure und des Sallons seien hier nur kurz angeführt.

Gesteigerte Schweissproduction findet man mitunter bei Kranken, deren Nierenfunction darniederliegt, bei gewissen Formen der Nephritis. Es lagert sich dann zuweilen auf der Haut, besonders des Gesichtes, Harnstoff in Krystallschüppchen aus dem Schweisse ab. Zur Identificierung derselben kratzt man sie ab und versetzt sie auf einen Objectträger mit verdünnter Salpetersäure oder einer Oxalsäurelösung und lässt die Mischung langsam verdampfen. Es bilden sich dann die charakteristischen Krystalle des salpetersauren resp. oxalsauren Harnstoffes (vgl. Fig. 1). Oft aber erweisen sich die auf der Haut sich abscheidenden Krystalle als Kochsalz. Häufiger allerdings findet man bei Nephritis trotz der verminderten Urinsecretion die Schweissproduction infolge des Vorhandenseins von Hautödem vermindert (s. o.).

Gelbgefärbten Schweiss beobachtet man bei Icterus. Unter noch nicht näher bekannten Verhältnissen sieht man zuweilen auch andere Färbungen des Schweisses (Chromidrosis). Am häufigsten ist der blaue Schweiss, der wahrscheinlich auf der Ansiedelung des *Bacillus pyocyaneus* auf der Haut beruht, des nämlichen Mikroorganismus, welcher auch den blauen Eiter bedingt. Bei der Annahme von Chromidrosis hat man sich jedoch vor der Verwechslung mit dem Abfärben schweissgetränkter Kleidungsstücke. Eine solche Verwechslung ist umso eher möglich, als die modernen, meist mit Anilinfarben gefärbten Kleidungsstücke oft in ganz anderer Nuance als ihrer eigenen abfärben, wobei häufig die Reaction des Schweisses einen Einfluss hat. Selten aber verburgt ist das Vorkommen blutigen Schweisses (Hämidrosis).

## Turgor und Oedem der Haut und des Unterhautgewebes.

Man versteht unter Turgor (Schwellzustand) den Gehalt der Haut an Flüssigkeit, nämlich an Blut und Lymphe. Einen vermehrten Turgor findet man bei allen Zuständen von reichlicher Blutdurchströmung der Haut, so bei Plethora, im Fieber und bei sonstigen Aufregungszuständen der Circulation, einen verminderten Turgor bei allen Zuständen von verminderter Blutdurchströmung der Haut, bei kachektischen Zuständen, bei Wasserverarmung des Körpers. Der vermehrte Turgor verräth sich durch vollere Formen des Körperreliefs, insbesondere der Gesichtszüge und gewöhnlich auch durch starkes Incarnat, der verminderte Turgor durch verminderte Fülle der Formen, härteres Relief der Theile und blasser Incarnat. Eine Haut von gutem Turgor ist wegen ihres Flüssigkeitsgehaltes in hohem Grade elastisch, so dass künstlich hervorgerutene Hautfalten sich rasch ausgleichen; bei vermindertem Turgor dagegen bleiben die aufgehobenen Falten oft lange Zeit stehen.

Von Oedem der Haut, Hautwassersucht oder Anasarka spricht man dann, wenn durch Flüssigkeitsansammlung in den Lymphräumen der Haut und des Unterhautbindegewebes diese Theile ein krankhaft vergrössertes Volumen erlangt haben. Eine scharfe diagnostische Grenze ist zwischen vermehrtem Turgor und Oedem nicht zu ziehen, jedoch ist, abgesehen von der sinnenfälligeren Volumenzunahme der Theile, für das Oedem gewöhnlich charakteristisch, dass trotz des vermehrten Flüssigkeitsgehaltes der Haut und des subcutanen Bindegewebes die Elasticität dieser Theile nicht zu-, sondern abgenommen hat. Es äussert sich diese Elasticitätsabnahme hier nicht wie beim verminderten Turgor durch das Stehenbleiben der Hautfalten, denn falten lässt sich die ödematöse Haut gewöhnlich nicht mehr oder nur schwer, sondern in dem Stehenbleiben der künstlich hervorgeruteten Fingereindrücke. Das Oedem weist stets auf eine Stauung der Lymphe, d. h. auf ein Missverhältnis zwischen Lymphzufluss und Abfluss hin, zwischen welchen sich erst dann ein Gleichgewicht herstellt, wenn die Gewebsmaschen stark mit Lymphe gefüllt und deshalb unter hohen Druck gesetzt sind.

## Veränderungen des Turgors der Haut.

Der Turgor der Haut wechselt unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen in hohem Masse. Da das menschliche Auge durch tägliche Übung ausserordentlich empfindlich ist für Veränderungen der Gesichtsforn, so erkennt man den Zustand des Turgors der Haut weitaus am besten an dem Verhalten der Gesichtshaut, und in der That sind alle jene Veränderungen des „Aussehens“, an welchen der Laie wie der Arzt krankhafte Zustände oft

leicht erkennt und die man als „schlechtes“, „verfallenes“ Aussehen bezeichnet, zum guten Theile Veränderungen des Hautturgors, wenn man absieht von den noch sinnenfälligeren Veränderungen, die als Abmagerung, Blässe, Cyanose, Oedem u. s. w. sich geltend machen; das schlechte Aussehen nach einer durchwachten Nacht, nach kummervollen Erlebnissen und excessiven Ermüdungen, der auffällige Wechsel der Schönheit des menschlichen Antlitzes, das eigenthümliche Aussehen „collabierter“ Patienten beruht wesentlich auf Veränderungen des Turgors der Gesichtshaut, und der vermehrte Turgor der Gesichtshaut ist dasjenige, woran der Geübte fiebernde Patienten sofort erkennt. Charakteristisch ist auch der vermehrte Turgor bei Morbus Basedowi. Schlechter Turgor der Haut, verminderter Blut- und Lymphgehalt derselben bedingt zum grossen Theile neben dem veränderten Mienenspiel jene charakteristische Veränderung des Gesichtsausdruckes, die man bei Sterbenden, besonders aber bei Kranken, die an Ileus, Peritonitis, Cholera und ähnlichen Krankheiten leiden, findet und die man als *Facies hippocratica* (*abdominalis*, *peritonitica* etc.) bezeichnet. Die Züge erscheinen dabei eigenthümlich eingefallen, die Falten stärker ausgesprochen als in der Norm, die Nase spitzig, die Augen in die Höhlen zurückgesunken. Gewöhnlich ist dabei neben der Blässe ein gewisser Grad von Cyanose zu bemerken, die Haut ist kühl und von kaltem Scheweisse bedeckt. Das oben erwähnte Stehenbleiben der Hautfalten bei vermindertem Turgor ist am Rumpfe gewöhnlich am deutlichsten. Man beobachtet es besonders bei Cholerakranken und Kindern mit Brechdurchfall, bei welchen der Organismus stark an Wasser verarmt ist, mitunter auch bei anderen Kachexien; am ausgesprochensten dann, wenn auch der Fettgehalt der Haut geschwunden ist. Bis zu einem gewissen Grade ist verminderter Turgor der Haut für das hohe Alter physiologisch.

### Oedeme.

Die ödematöse Haut zeichnet sich, wie erwähnt, bei der Besichtigung durch ihre Schwellung aus. Die normalen Knochenvorsprünge und Gruben werden dadurch an dem betreffenden Körpertheile verwischt, so dass der letztere dadurch ein plumpes Aussehen erhält. Die Oberfläche der Haut ist dabei meist gespannt und glänzend. Nur wenn das Oedem in rascher Abnahme begriffen ist, so bildet die Epidermis leichte Fältelungen und schuppt dann wohl auch ab. Auffällig ist besonders bei rasch entstandenem frischen Oedem eine vermehrte Transparenz der Haut. An manchen Körpertheilen, besonders am Abdomen und an den Oberschenkeln, sieht man in der ödematösen Haut oft eigenthümliche, an die *Striae gravidarum* erinnernde transparente Streifen auftreten, welche den durch die Oedemflüssigkeit in der Spaltrichtung der Haut erweiterten Gewebs- oder Lymphräumen entsprechen. Diese Streifen verschwinden gewöhnlich bei dem Zurückgehen des Oedems wieder spurlos. Nur selten bleiben an ihrer Stelle dauernd weissliche Streifen von der Beschaffenheit alter *Striae gravidarum* zurück. Bei hochgradigem Oedem kann besonders an Stellen, welche eine stärkere mechanische Reizung auszuhalten haben, die Epidermis in Blasenform abgehoben werden und nach der Eröffnung dieser Blasen sickert dann oft dauernd Oedemflüssigkeit aus. Mitunter platzt auch die Epidermis ohne Blasenbildung, so dass aus feinen, kaum sichtbaren Oeffnungen Flüssigkeit dauernd ausfliesst. Alle diese kleinen Verletzungen bieten beim Oedem eine gewisse Gefahr dar, da sie leicht durch Entzündungserreger inficirt werden. Die dabei entstehenden Entzündungen verlaufen dann in der ödematösen Haut besonders ungünstig.



Die ödematöse Haut erscheint gewöhnlich blass, nicht nur, weil unter Umständen die Blutgefässe durch den Secretionsdruck der Lymphe comprimiert werden können, sondern auch, weil selbst bei gleichbleibendem oder sogar vermehrtem Blutgehalt der Theile sich die gegebene Blutmenge auf ein grösseres Gewebsvolumen vertheilt. Eine Ausnahme machen die entzündlichen Oedeme, bei denen die Haut geröthet erscheinen kann, und die mit starker Cyanose verbundenen Oedeme.

Drückt man auf eine ödematöse Hauptpartie mit dem Finger, so bleibt gewöhnlich, wie schon erwähnt, der entstehende Eindruck nach dem Aufhören des Druckes mehr oder weniger lange bestehen. Es rührt dies von dem Elasticitätsverlust der Haut durch die starke Dehnung ihrer Maschen her. Jedoch trifft dieses für die Diagnose von leichteren Oedemen sehr wichtige Kriterium an Hautstellen, welche eine grosse Elasticität besitzen, nicht immer zu. So kann sich an der Gesichtshaut und am Präputium der Fingerdruck auch sofort ausgleichen. Bei Kindern, deren Haut eine grosse Elasticität besitzt, sieht man ähnliches bisweilen auch an anderen Körperstellen. Auch an sehr alten chronischen Oedemen kann man durch Fingerdruck häufig keine Delle erzeugen, indem hier allmählich eine Bindegewebswucherung in den ödematösen Theilen zustande kommt, wodurch dieselben nicht nur ihre Elasticität wieder erhalten, sondern auch abnorm derb werden können, so dass man sie überhaupt nicht mehr erheblich eindrücken kann. Es sind dies jene lange bestehenden Oedeme, welche besonders an den unteren Extremitäten vorkommen und allmählich in Elephantiasis übergehen können. Am häufigsten gehen entzündliche Oedeme diese Umwandlung ein.

Die bekannten Ursachen der Oedeme lassen sich in vier Gruppen bringen.

Es kann sich handeln um:

1. venöse Stauung, welche neben dem Hautödem gewöhnlich auch noch andere wasserstüchtige Ergüsse, besonders in den serösen Höhlen, hervorzurufen pflegt;
2. hydrämische Plethora, bei welcher ebenfalls neben den Oedemen auch sonstiger Hydrops zustande kommen kann;
3. Entzündung;
4. angioneurotische Störungen.

### Stauungsödeme.

Die Entstehung der Hautödeme und anderer wasserstüchtiger Ergüsse (Höhlentranssudate) bei Stauung ist noch keineswegs nach jeder Richtung hin erklärt. Es erscheint noch fraglich, ob das entscheidende Moment immer bloss in der durch die Druckzunahme in den Venen erschwerten Resorption der Lymphe in die Venenanfänge oder (z. B. bei localer Stauung) auch in einer vermehrten Bildung von Lymphe unter dem Einflusse eines erhöhten Capillardruckes liegt. Für diejenigen Fälle, wo es sich um eine allgemeine Stauung im ganzen Körperkreisläufe handelt, spielt neben der Erhöhung des Venendruckes auch die Erschwerung der Lymphcirculation eine Rolle, indem natürlich auch die grossen, in die Venenstämme mündenden Lymphductus an der vom Thorax ausgehenden Stauung theilnehmen müssen. Das Verhältniss dieser verschiedenen Factoren bei der Entstehung der Stauungswassersucht bedarf noch weiterer Untersuchungen.

In Betreff der Ursachen der zu Oedem führenden allgemeinen Stauung vergleiche man dasjenige, was über die Stauung bei der Besprechung der Cyanose gesagt wurde. Wir können uns in dieser Beziehung hier kurz fassen.

Alle diejenigen Affectionen des Herzens und der Lunge, welche durch Stauung Cyanose bedingen, können auch Stauungsödeme hervorrufen. Häufig genug sind Cyanose und Hydrops miteinander verbunden. Die Stauungsödeme charakterisieren sich dadurch, dass sie am frühesten und am intensivsten zustande kommen an denjenigen Körpertheilen, an welchen die Circulation wegen der grossen Entfernung vom Herzen und durch den Einfluss der Schwere am meisten geschädigt ist, also an den Enden der Extremitäten, an den Füßen, Händen und bei Bettlage des Patienten in der Lendengegend. Erst spät pflegen Stauungsödeme im Gesichte aufzutreten. Jedoch gibt es von diesen Regeln auch Ausnahmen, die sich nicht immer bestimmt erklären lassen, wahrscheinlich aber mit vasomotorischen Einflüssen zusammenhängen. Meist ist der Einfluss der Schwere auf die Localisation der Oedeme auch insofern ein sehr deutlicher, als die letzteren je nach der Körperstellung, welche der Patient während längerer Zeit einnimmt, ihren Platz wechseln. So kommt es häufig vor, dass Patienten, welche beim Herumgehen ödematöse Füße haben, die Schwellung der Füße verlieren sobald sie sich ins Bett legen, während dann die Lendengegend ödematös wird. Auch kommt es umgekehrt vor, dass Patienten, welche in Bettlage überhaupt keine Oedeme hatten, sofort geschwollene Füße bekommen, wenn sie zum erstenmale aufstehen. Anhaltende Seitenlage bedingt gewöhnlich stärkeres Oedem auf der tiefer liegenden Seite des Körpers, wie auch der Hydrothorax in diesen Fällen auf der nämlichen Seite sich stärker auszubilden pflegt.

Bei localen Stauungsursachen beschränkt sich das Oedem natürlich auf das Ursprungsgebiet der betreffenden gestauten Vene.

Eine besondere Erwähnung verdient das Stauungsödem der unteren Extremitäten, welches bei Flüssigkeitsergüssen im Abdomen, die entweder auf Pfortaderstauung (Cirrhose, Pfortaderthrombose) oder auf einer chronisch entzündlichen Affection des Peritonäums beruhen, dadurch in secundärer Weise zustande kommt, dass durch den erhöhten intraabdominalen Druck die Vena cava inferior oder die Venae iliacae communes comprimirt werden. Dieser Symptomencomplex bietet der diagnostischen Deutung zuweilen Schwierigkeiten, indem nicht immer der wahre Sachverhalt ohneweiters klar ist, vielmehr stets auch die Möglichkeit berücksichtigt werden muss, dass der Ascites und das Oedem der unteren Extremitäten coordinierte Folgeerscheinungen einer allgemeinen, von den Thoraxorganen ausgehenden Stauung sind. Abgesehen von der Verwertung der Hülfsmittel, welche man besitzt, um die in Frage stehenden Affectionen des Abdomens zu diagnosticieren, ist oft entscheidend die Berücksichtigung der Zeitfolge der Erscheinungen. Handelt es sich um allgemeine Stauung, so wird die Anamnese ergeben, dass zuerst die Oedeme der Beine aufgetreten sind; handelt es sich dagegen um Oedeme, welche bloss secundär, infolge von Compression der Vena cava durch den Ascites entstanden sind, so wird sich nachweisen lassen, dass die Oedeme erst später zu der abdominalen Erkrankung hinzutreten.

#### **Oedeme durch hydrämische Plethora, sog. hydrämische Oedeme.**

Die klinischen Erfahrungen weisen darauf hin, dass hydrämische Plethora, d. h. Vermehrung des Blutvolumens durch Wasserretention trotz gewisser bloss scheinbar dieser Ansicht entgegenstehender Experimentaluntersuchungen die Ursache von Oedemen und anderen hydropischen Ergüssen sein kann.\*)

\*) Vgl. Th. v. Dembowsky: Ueber die Abhängigkeit der Oedeme von Hydrämie und hydrämischer Plethora. Dorpater Dissertation, 1885.

Auf hydrämische Plethora durch Wasserretention werden die meisten nephritischen Oedeme zurückgeführt, ebenso jene Oedeme, welche bei chronischen Zehrkrankheiten, Anämien der verschiedensten Art u. dgl. zustande kommen. Häufig genug allerdings combinieren sich jene Krankheiten auch mit Circulationsstörungen, so dass es Fälle gibt, wo neben der hydrämischen Plethora auch ein gewisser Grad von venöser Stauung für die Entstehung dieser Oedeme in Anspruch genommen werden muss. Reine Hydrämie, d. h. Verwässerung des Blutes ohne Vermehrung der Blutmenge macht nach den experimentellen Untersuchungen kein Oedem.

Die hydrämisch-plethorischen Oedeme sind daran kenntlich, dass sie im Gegensatz zu den Stauungsödemen in hohem Grade von dem Einflusse der Schwere und von der Entfernung der betreffenden Körpertheile vom Herzen unabhängig sich erweisen, dass sie vielmehr in ihrer Localisation offenbar von den Eigenthümlichkeiten der Lymphbildung an den verschiedenen Körperstellen abhängig sind. So charakterisieren sich die eigentlichen nephritischen Oedeme (bei den acuten und subchronischen Nephritiden) meist dadurch, dass sie schon früh oder sogar zuerst im Gesichte, in der Gegend der Augenlider auftreten. Es ist dies für die Diagnose der Nephritis von der grössten Bedeutung. Dabei ist allerdings zu bemerken, dass bei den ganz chronisch verlaufenden Nephritisformen, den Schrumpfnieren, die gewöhnlich erst sehr spät auftretenden Oedeme zum Theile auch den Charakter der Stauungsödeme zeigen und an den Füssen beginnen, indem sie erst dann zustande kommen, wenn das hypertrophische Herz, welches vorher die Circulation unter erschwerten Verhältnissen aufrechterhalten hat, zu erlahmen beginnt: der Hydrops bei den ganz chronischen Nephritiden kann, wie man sich ausdrückt, kardialen Charakter haben.

Ausser durch ihr frühes Auftreten im Gesichte sind die hydrämisch-plethorischen Oedeme auch dadurch charakterisiert, dass sie nicht mit der bei den Stauungsödemen gewöhnlichen Cyanose verbunden sind. Allerdings ist hierbei an das schon erwähnte Vorkommen von Mischformen zu erinnern.

Ausser bei den acuten und subchronischen Nephritiden sind hydrämisch-plethorische Oedeme selten und bei der Mehrzahl der Cachexien (schwere Anämien, Carcinom), bei denen die auftretenden Oedeme gewöhnlich als „hydrämisch“ aufgefasst werden, beweist die vorwiegende Localisation derselben an den Knöcheln, dass neben der Wasserretention jedenfalls die gestörte Circulation auch eine Rolle spielt.

### Entzündliche Oedeme.

Sie können diagnostisch wichtig werden, weil sie auf eine oft noch in der Tiefe sich abspielende Entzündung hinweisen. Sie müssen aufgefasst werden als die Folge der Ueberschwemmung der Umgebung eines Entzündungsherdes mit dem flüssigen Theile des entzündlichen Exsudates (Samuel).

Das entzündliche Oedem hat mehr Interesse für die Chirurgie als für die innere Medicin, jedoch gibt es Fälle, wo auch die letztere aus demselben diagnostische Schlüsse zieht. Wir erwähnen nur, dass bei Pleuritis Oedem auf der erkrankten Thoraxseite, das übrigens selten vorkommt, mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit auf eitrige Beschaffenheit des Exsudates hinweist, und dass an den Schwellungen der Gelenke beim acuten Gelenkrheumatismus entzündliches Oedem der Haut einen mindestens ebenso grossen Antheil hat, wie der Gelenkerguss selbst. Diagnostisch wichtig für die Erkennung tiefer Eiterungen ist das entzündliche Hautödem unter Umständen auch bei der eitrigen, perforativen Appendicitis (Perityphlitis), bei Leberabscessen u. s. w. Hier ist aber das Auftreten von Hautödem natürlich an die Bedingung geknüpft, dass der Entzündungsherd durch Verwachsungen mit der Haut in directer Verbindung steht.



### Angioneurotische Oedeme.

Gewisse in seltenen Fällen scheinbar idiopathisch auftretende Oedeme des Gesichtes und der übrigen Körperhaut, welche verbunden sein können mit analogen Zuständen der Schleimhäute (Larynx, Brouchialschleimhaut, Magen- und Darmschleimhaut), werden namentlich mit Rücksicht auf ihr acutes Entstehen und Verschwinden als das Product angioneurotischer Störungen aufgefasst, ohne dass man diese Auffassung beweisen und den Mechanismus, durch welchen nervöse Störungen Oedem hervorrufen, bis jetzt erklären kann.

Eine ähnliche Auffassung gilt für manche der bei Nervenkrankheiten beobachteten Vorkommnisse von Oedemen (z. B. bei Polyneuritiden, vgl. Untersuchung des Nervensystemes) und für die rasch aufschliessenden umschriebenen, auf localisiertem Oedem beruhenden Quaddelbildungen bei Urticaria, die übrigens mit den erwähnten idiopathischen Oedemen eine gewisse ätiologische Verwandtschaft zu haben scheinen. Hierhin wird meist auch das blaue Oedem der Hysterischen gerechnet (vgl. S. 25).

Neben den angeführten Arten von Oedembildung gibt es noch eine Reihe von Vorkommnissen, für welche eine Deutung einstweilen nicht möglich ist. Dahin gehören die allgemeinen Oedeme ohne Nephritis bei gewissen Infectionskrankheiten, insbesondere Scharlach und Diphtherie, die Oedeme nach Injectionen von Heilserum und nach Jodkaliumgebrauch.

### Emphysem der Haut.

Unter Hautemphysem versteht man das Vorhandensein von Gas (im allgemeinen Luft) in den Maschen des Unterhautbindegewebes. Für die blosse Besichtigung erweckt das Hautemphysem einen ähnlichen Eindruck, wie das Oedem, dagegen ist durch die Palpation die Unterscheidung sehr leicht, indem der Fingerdruck an emphysematösen Stellen ein eigenthümliches fühl- und hörbares Knistern erzeugt, welches durch die Verschiebung der Hautblasen in den Gewebsmaschen zustande kommt. Beim Beklopfen gibt das Hautemphysem einen lauten tympanitischen Schall. (Vgl. das Capitel über die Percussion.)

In sehr seltenen Fällen entwickelt sich das Gas durch die Thätigkeit gaserzeugender Bakterien in der Haut selbst; so bei gewissen schweren septischen Entzündungen, insbesondere bei Rauschbrand und dem malignen Oedem. In der Mehrzahl der Fälle dagegen handelt es sich um Eintritt von Luft unter die Haut durch eine äussere Wunde oder durch Ruptur irgendeines lufthaltigen Organes. Am häufigsten bahnt sich nach ulceröser Zerstörung der Wand des Oesophagus (bei Carcinom) oder bei Ruptur von Lungenalveolen (durch Hustenstösse oder äusseres Trauma) die Luft durch das mediastinale Bindegewebe ihren Weg bis zur Haut. Das Hautemphysem wird dann gewöhnlich zuerst am unteren Theile des Halses und über dem Manubrium sterni deutlich. Nicht selten wird auch von Tracheotomiewunden aus Luft bei Hustenstössen unter die Haut gepumpt. Das Hautemphysem ist da, wo es auf die Ruptur eines lufthaltigen Organes bezogen werden kann, von grosser diagnostischer Bedeutung. In Fällen, wo die Quelle der Luftzufuhr sich nicht verlegt, kann die emphysematöse Auftreibung der Haut ausserordentliche Grade erreichen, so dass der ganze Körper unförmlich aufgetrieben erscheint. Gewöhnlich aber geht das Hautemphysem durch Resorption der Luft rasch zurück.



## Hautblutungen.

Hautblutungen charakterisieren sich als verschieden grosse, anfangs rothe oder bei grösserer Mächtigkeit schwarzviolette Flecke, welche allmählich infolge gewisser Umwandlungen des Blutfarbstoffes die von den Quetschungen her bekannten Modificationen der Färbung in Blau, Grün und Gelb durchmachen können, bis sie durch Resorption verschwinden. Von den auf Hyperämie beruhenden Flecken unterscheiden sich die Blutungen dadurch, dass sie durch Fingerdruck, resp. durch Anspannung der Haut, nicht zum Verschwinden gebracht werden können. Sie sind gewöhnlich über die Haut nicht erhaben. Nur hier und da kommt es bei gewissen Purpuraformen vor, dass durch die Blutung die Epidermis in Blasenform abgehoben wird. Bei der Resorption hellen sich die Blutungen häufig zunächst im Centrum auf. Kleine, punktförmige Blutungen werden gewöhnlich als Petechien oder Ekchymosen bezeichnet.

Hautblutungen kommen zustande:

1. Auf traumatischem Wege; hierher gehören die Ekchymosen, welche, durch Flohstiche bewirkt (*Purpura pulicosa*), bei manchen Menschen in sehr grosser Menge gefunden und dann von Anfängern leicht für etwas anderes gehalten werden. Gegenüber den spontanen Hautblutungen der wahren Purpura charakterisieren sie sich dadurch, dass sie am zahlreichsten am Rumpf gefunden werden, dass man bei genauerer Betrachtung häufig den Flohstich als dunkleren Fleck im Centrum der Blutung erkennen kann und dass die frischeren Blutungen von einem hyperämischen, auf Druck verschwindenden Hof umgeben sind.

2. Spontan bei allen möglichen mit hämorrhagischer Diathese verbundenen schweren kachektischen und infectiösen Zuständen, namentlich als charakteristisches Zeichen der verschiedenen Purpuraformen, bei schweren Anämien, besonders bei der perniciösen Anämie, der Leukämie, dem Scorbut, der acuten gelben Leberatrophie, der Phosphorvergiftung, bei der ulcerösen Endocarditis und der Pyämie, im Terminalstadium gewisser Lungentuberculosen.

3. Durch Hämorrhagischwerden von Exanthemen: bei Scharlach, Masern, Pocken. Die hämorrhagischen Formen dieser Krankheiten sind in ihrem Verlaufe im allgemeinen schwerer, als die nicht hämorrhagischen Formen. Jedoch gilt dies nicht für die häufigen Fälle von Scharlach und Masern, bei welchen sich bloss durch unvollständiges Verschwinden der Exanthemflecke auf Fingerdruck und durch das Zurückbleiben einer leichten Pigmentierung nach Abheilung des Exanthems der hämorrhagische Charakter des letzteren verräth, ohne dass es zu ausgesprochenen dunkelfarbigen Hautblutungen kommt. Es ist dies etwas sehr Gewöhnliches auch bei leichtem Verlauf. Dagegen sind die hämorrhagischen Pocken, bei welchen Blutungen in das Innere der Pusteln erfolgen, als schwarze Blattern durch ihren schweren Verlauf von jeher berüchtigt. Die schwerste Form der Pocken ist die sogenannte *Purpura variolosa*, bei der es überhaupt nicht zur Bildung eines eigentlichen Exanthems, sondern bloss zu ausgedehnten Hautblutungen kommt und die stets in ganz kurzer Zeit zum Tode führt.

Das Erythema nodosum führt häufig zu ausgedehnten, aber meist ziemlich verwaschenen Hautblutungen auf der Streckseite der Extremitäten, welche die grösste Aehnlichkeit mit Hautquetschungen haben können; daher auch der Name *Erythema contusiforme*.

4. Bei starker venöser Stauung können Hautblutungen vorkommen, namentlich wenn heftige Hustenanfälle die Stauung stossweise excessiv ver-

mehren. Am häufigsten kommt dies vor bei Keuchhusten, wo man auch auf den Schleimhäuten, namentlich den Conjunctiven, Blutungen gleicher Entstehungsart trifft.

### Collateralkreisläufe in der Haut.

Die Ausbildung sichtbarer Venen- und Arterienerweiterungen in der Haut kann unter Umständen sehr wertvolle Anhaltspunkte geben für die Erkennung tiefer liegender Circulationshindernisse.

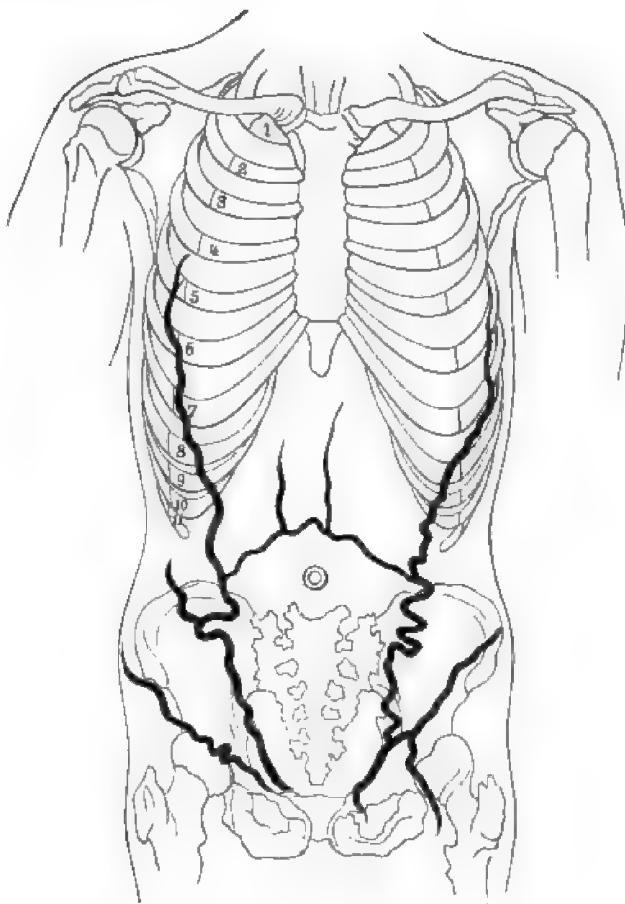


Fig. 2.  
Collateralkreislauf bei Thrombose der Vena cava inf.

Dahin gehört zunächst der arterielle Collateralkreislauf bei Verschluss der Aorta am Isthmus (vgl. später das Capitel über die angeborenen Herzfehler). Von grosser diagnostischer Bedeutung ist auch die Ausbildung venöser Collateralen auf der Vorderfläche des Thorax bei Tumoren des Mediastinums und der Lunge, welche die grossen Venen des Thorax innieren, besonders die Vena cava superior oder inferior comprimieren. Die Collateralen haben bei diesem letzteren Vorkommnis die Aufgabe, durch Vermittlung der Intercostalvenen

und der Vena mammaria interna das Blut aus der comprimierten Vena cava inferior in dasjenige der Vena cava superior zu führen oder umgekehrt. Ferner ist hier zu erwähnen der ausserordentlich auffallende Collateralkreislauf (Fig. 2), welcher sich bei Thrombose der Vena cava ascendens oder der beiden Venae iliacae communes auf den Bauchdecken entwickelt und in bleistiftdicken, stark vorspringenden und geschlängelten, meist im ganzen longitudinal gerichteten Venen das Blut aus den unteren Extremitäten, eventuell auch aus den Nieren

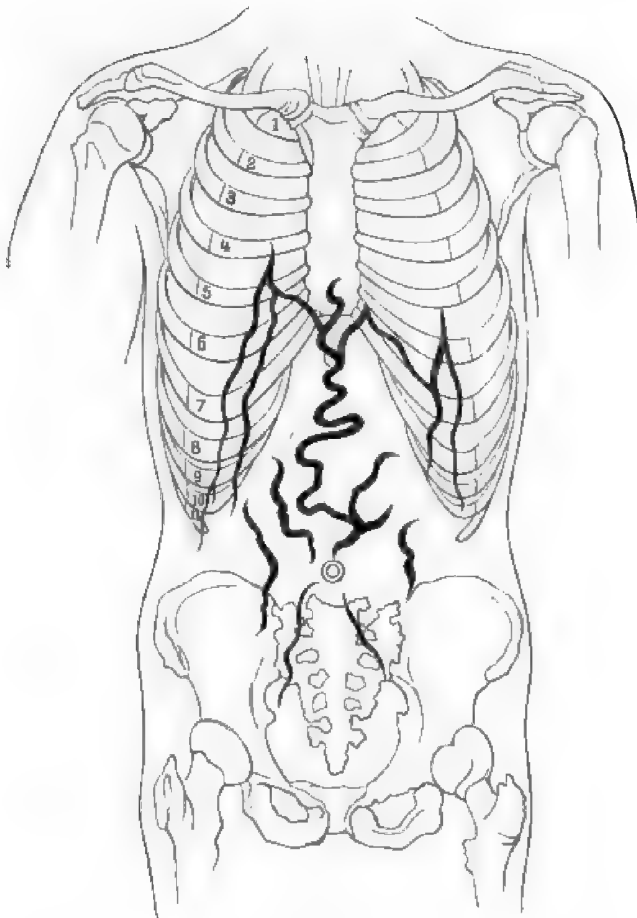


Fig. 3.  
Collateralkreislauf bei Thrombose der Pfortader oder Lebereirrhose.

in das Gebiet der Thoraxvenen überleitet. Von diagnostischem Werte ist auch der Collateralkreislauf (Fig. 3) bei Kreislaufhindernissen im Bereiche des Stammes oder der Leberverzweigungen der Pfortader (bei Lebereirrhose und Pfortaderthrombose). Man findet bei diesen Zuständen die Bauchhaut durchzogen von mehr oder weniger mächtigen geschlängelten Venen, welche die Aufgabe haben, das Blut unter Umgehung der Leber von dem Ursprungsgebiete der Pfortader in das Gebiet der beiden Hohlvenen abzuleiten. Als

Verbindungen dienen namentlich die feinen Venen der Mesenterialwurzel, sowie des serösen Ueberzuges und der Aufhängebänder der Leber, mitunter auch die offengebliebene Vena umbilicalis. Da wo hauptsächlich die letzteren Verbindungen den Collateralkreislauf übernehmen, ordnen sich die erweiterten Hautvenen bei Pfortaderstauung oft in sehr charakteristischer Weise um den Nabel herum an. Bei radiärer Anordnung der Venen um den Nabel entsteht ein Bild, welches an ein Medusenhaupt erinnert: daher der für alle diese venösen Collateralkreisläufe vielfach gebrauchte Name des Caput Medusae.

Als Unterschied zwischen den Collateralen bei Verschluss der Vena cava und bei Pfortaderstauung kann hingestellt werden, dass hier mehr die Venen um den Nabel- und Schwertfortsatz herum, dort mehr die Venen der seitlichen Bauchgegend ausgedehnt gefunden werden (vgl. Fig. 2 und 3). Jedoch werden hiervon zahlreiche Ausnahmen beobachtet, und namentlich kommt es bei Pfortaderstauung, wenn dieselbe zu starkem Ascites geführt hat, secundär auch zu Cavastauung und dann können auch hier sich seitliche Collateralen ausbilden.

Bei der Deutung und diagnostischen Verwertung aller dieser venösen collateralen Kreisläufe ist es oft von Wichtigkeit, zu bestimmen, in welcher Richtung das Blut in den erweiterten Venen strömt. Es geschieht dies in der Weise, dass man die betreffende Vene zwischen zwei Fingern durch Ausstreichen entleert und dann durch Lüften des einen oder des anderen Fingers entscheidet, von welcher Seite das Blut rascher einströmt. Falls die betreffende Vene klappenlos ist oder insuffiziente Klappen besitzt, so gibt der Versuch kein Resultat, weil dann das Blut von beiden Seiten gleich leicht einströmt.

Es sind ferner noch anzuführen die feinen dendritischen, dem blossen Auge gerade noch sichtbaren Venenerweiterungen der Haut, welche man am Thorax bei allen möglichen chronischen Affectionen der Lunge und Pleura, wahrscheinlich meist bei Verwachsungen der beiden Pleurablätter, an verschiedenen Stellen unregelmässig angeordnet trifft. Sie stellen wahrscheinlich Collateralkreisläufe zwischen Lunge und Haut dar; man sieht sie besonders häufig bei chronisch verlaufenden Lungenphthisen in der Fossa supraspinata.

Einen häufig vorkommenden Kranz ektasierter kleiner dendritischer Hautvenen, welcher mitunter in auffälliger Weise die vordere untere Lungengrenze und die oberflächliche Herzdämpfung in Form eines 1—3 cm breiten Streifens umzieht, habe ich vor einigen Jahren beschrieben.\*) Derselbe hat keine pathologische Bedeutung, da er auch bei Gesunden vorkommt, gleichwohl aber klinisches Interesse insofern, als er durch seine Lage meist ohneweiters bei der Inspection ein Urtheil über den Stand der Lungengrenze erlaubt. Die Zone der ektasirten Gefässe kann zwar etwas innerhalb oder ausserhalb der Lungengrenze liegen, meist steht sie aber derselben nahe und bei sehr tiefem Stande derselben pflegt das Resultat der Percussion die Annahme von Emphysem zu bestätigen. Die Lage des Gefässkranzes kann natürlich modificiert werden, wenn sich zu ihm die vorher erwähnten durch Pleuraverwachsungen bedingten Venenektasien hinzugesellen.

Die Erklärung dieses Gefässkranzes bietet erhebliche Schwierigkeiten dar. Jedoch dürfte über das eine kein Zweifel existieren, dass derselbe bedingt ist durch die Unterschiede des Druckes, welchem die Rumpfwand zu seinen beiden Seiten ausgesetzt ist. Nehmen wir die Region, wo der Gefässkranz die Lungenlebergrenze markiert, so wirkt auf die Rumpfwand von innen oberhalb der negative intrathoracische, unterhalb

\*) Ueber das Vorkommen und die diagnostische Bedeutung einer Zone ektasierter feinsten Hautgefässe in der Nähe der unteren Lungengrenze. Corr.-Bl. f. Schw. Aerzte, 1885.



der positive intraabdominale Druck. Dies an und für sich erklärt nun freilich nichts. Allein, wie auf S. 65 ff. auseinandergesetzt wird, bedingt die Respiration eine Verschiebung der Druckverhältnisse, welche zu einer eigenthümlichen Formveränderung der Thoraxwand führt, die sich einerseits in dem normalen Einsinken der unteren Intercostalräume, andererseits in dem sogenannten Zwerchfellphänomen äussert. Beide Erscheinungen stellen eine locale, inspiratorisch nach unten wandernde gürtelförmige Einziehung der Thoraxoberfläche dar, die zweifellos eine rhythmische Hemmung des Venenblutstromes bedingen muss, indem die oberflächlichen Venen der einsinkenden Theile durch den äusseren Atmosphärendruck comprimirt werden. Es ist denkbar, dass diese sich stets wiederholende lineare Stauung eine ebenso lineare Ektasie kleiner Venen zustande bringt. Eine ähnliche Deutung dürfte auch der das Herz umziehende Gefässkranz zulassen, da offenbar zwischen dem Theil der Thoraxwand, auf welchen sich das Herz projicirt, und der Lungenregion ähnliche Verschiedenheiten und respiratorische Verschiebungen des Druckes existieren, wie zwischen Lungen- und Leberregion. In der That sieht man nicht selten auch rings um das Herz eine ähnliche inspiratorische Einziehung der Intercostalräume, wie am unteren Lungenrande. Ausserdem dürften hier die durch die Anxo- und Meiocardie bedingten localen Druckschwankungen die Circulation in der Thoraxwand durch locale Einziehung der letzteren beeinflussen. Neben den angeführten Factoren, die vielleicht das Wesentlichste des ganzen Vorganges enthalten, kommt wahrscheinlich für hustende Personen das in Betracht, was ich früher, wohl irrthümlich, als die Hauptursache des Gefässkranzes hinstellte, nämlich der Umstand, dass beim Husten die sämtlichen subpleuralen ebenso wie die subperitonealen Venen der Bauchwand von innen unter stark positiven Druck gesetzt werden, so dass diejenigen Venen der Haut, die auf theilweisen Abfluss in diese subserösen Venen angewiesen sind, gestaut werden, wobei natürlich die Stauung am stärksten längs der Ansatzlinie des Zwerchfelles ausfällt, welche gewissermaassen die Wasserschleide für das nach oben und das nach unten strömende Venenblut darstellt. Da der Gefässkranz nicht bei allen, auch nicht bei allen hustenden Menschen vorhanden ist, so muss wahrscheinlich sein Zustandekommen ausser auf die erwähnten Factoren auf eine Anomalie, eine gewisse, noch nicht genauer definierbare abnorme Dehnbarkeit der kleinsten Gefässe bezogen werden. Man findet ihn in der That am häufigsten bei solchen Patienten, die auch sonst Neigung zur Bildung dendritischer Venenektasien der Haut besitzen.

### Trophische Störungen der Haut.

Die trophischen Störungen der Haut, welche bei Erkrankungen des Nervensystemes vorkommen, sind später bei der Untersuchung des letzteren abgehandelt; an jener Stelle ist auch der sogenannte Decubitus besprochen.

Insgesamten müssen wir hier als diagnostisch wichtige trophische Veränderung der Haut die sogenannten Trommelschlägelfinger auführen, eine eigenthümliche kolbenförmige Auftreibung der Endglieder der Finger, durch welche die Nägel im Profil eine hakentörmige Krümmung erfahren können. Man beobachtet diese Veränderung bei angeborenen Herzfehlern und bei chronischen Lungenkrankheiten, am häufigsten bei Bronchiektasien und Pleura-Empyemen (daher der Name Empyemfinger), seltener bei Phthise. Die Deformität kann sich in wenigen Wochen entwickeln und bei Besserung der zugrunde liegenden Krankheit auch wieder zurückgehen. Ueber die Entstehung wissen wir noch nichts sicheres. In älteren Fällen betheiligen sich auch die Knochen an der Veränderung. Weniger ausgesprochen findet man die Veränderung auch an den Zehen.

### Acute Exantheme, Hautkrankheiten, Arzneidermatosen.

Es gehört nicht in den Rahmen dieses Buches, dass wir uns mit den selbständigen Hautkrankheiten und den sogenannten acuten Exanthemen befassen. Nur für ein Exanthem, nämlich dasjenige des Typhus abdominalis, die

Roseola, machen wir eine Ausnahme, weil dasselbe wesentlich eine diagnostische Bedeutung hat und leicht mit anderen Hautveränderungen verwechselt werden kann. Ebenso besprechen wir als Hautaffectionen, welche keine selbständige, aber eine gewisse symptomatologische Bedeutung haben, den Herpes febrilis und die Miliaria und weisen schliesslich noch kurz auf die diagnostisch nicht unwichtigen Arzneiexantheme (besser Arzneidermatosen) hin.

#### Die Roseola.

Die Roseolaflecke charakterisieren sich als stecknadelkopf- bis linsengrosse, rosaroth, runde, nur wenig über die Umgebung erhabene Flecke, welche beim Unterleibstyphus vom Beginne der zweiten Woche an, gewöhnlich in geringer Zahl über das Abdomen verstreut, seltener auf der Brust und an den Extremitäten gefunden werden. Sie können während der ganzen Dauer des Fiebers und auch noch länger bestehen bleiben, sind aber am ausgesprochensten auf der Höhe der fieberhaften Periode. Das Typhusrecidiv verbindet sich häufig mit einem neuen Schub von Roseolaflecken. Von Aeneeflorescenzen unterscheiden sich die Roseolae gewöhnlich durch das Fehlen einer besondern Markierung des Centrums, das bei der Aene durch eine Hautdrüse, einen Haarbalg oder eine von dort ausgehende Eiterung eingenommen wird. Nur selten sieht man auch Roseolaflecke um eine Hautdrüse oder einen Haarbalg als Centrum aufschliessen oder in der Mitte ein sehr kleines Bläschen tragen. In diesen Fällen finden sich dann aber meist noch andere ganz charakteristische Roseolaflecke ohne diese Eigenthümlichkeit. Der Roseolafleck verschwindet fast immer auf Fingerdruck vollständig, um, nachdem der Druck aufgehört hat, wieder zu erscheinen. Die Roseolen haben gewöhnlich eine cyklische Entwicklung, indem sie im Verlaufe von 2—3 Tagen entstehen und wieder verschwinden, während unterdessen an anderen Stellen neue aufschliessen. Man pflegt, um diese Entwicklung der Flecke in diagnostisch zweifelhaften Fällen zu verfolgen, dieselben einzeln in kleine, mit Tinte und Feder auf die Haut gezeichnete Kreise einzuschliessen, so dass man sie leicht wieder findet. Es sei noch bemerkt, dass Roseolaflecke während der ganzen Dauer eines Typhus fehlen können.

#### Der Herpes febrilis.

Der Herpes febrilis stellt eine an und für sich unwichtige Bläschen-eruption dar, welche als eine Begleiterscheinung von fieberhaften Zuständen auch bei Laien bekannt ist. Er besteht aus einer auf leicht entzündeter Basis rasch aufschliessenden,  $\frac{1}{2}$ —2 cm im Durchmesser haltenden, selten grösseren Gruppe von stecknadelkopfgrossen Bläschen mit wasserhellem, dann sich eitrig trübendem Inhalte und entwickelt sich am häufigsten an der äusseren Grenze des Lippenrothes, aber auch an anderen Stellen des Gesichtes, an der Nase, der Wange und am Ohr. Man spricht hiernach von Herpes labialis, facialis, nasalis, frontalis, auricularis etc. Die Bläschen pflegen bald zu platzen oder zu vertrocknen und es bleibt dann auf etwas gerötheter Basis eine unregelmässige Schuppung oder Krustenbildung zurück.

Der Herpes febrilis kommt im Beginne fieberhafter Erkrankungen, seltener in dem späteren Verlaufe vor; er begleitet hauptsächlich rasch einsetzende Fieberzustände. Am häufigsten ist er bei der croupösen Pneumonie, sehr selten — und dies ist diagnostisch von Bedeutung — beim Abdominaltyphus. Gewisse leichte, ephemer Fieberzustände, bei denen objectiv nichts nachweisbar ist ausser Fieber und ein Herpes febrilis, werden als Febris herpetica bezeichnet. Im allgemeinen gilt der Herpes febrilis als eine prognostisch günstige

**Erscheinung.** Durch die Erfahrungen, welche man bei Anlass der therapeutischen Anwendung der Streptokokkentoxine zur Behandlung maligner Tumoren gemacht hat, wissen wir, dass der Herpes febrilis eine Toxinwirkung ist.

Im Gegensatze zum Typhus habe ich mehrmals bei Fleischvergiftungen Herpes labialis gesehen, was diagnostisch von Interesse sein kann.

#### Miliaria (Schweissfriesel).

Unter dem Namen Miliaria fasst man eine Anzahl von Ausschlägen zusammen, welche aus kleinen, hirsekorngrossen Bläschen bestehen, die sich bei starkem Schweissausbruch an verschiedenen Körperstellen, am häufigsten an Bauch und Brust zu entwickeln pflegen. Ihre Kenntnis ist hauptsächlich nothwendig, um Verwechslungen mit anderen Affectionen, namentlich acuten Exanthemen, zu vermeiden. Man nimmt an, dass die Miliaria dann entsteht, wenn bei heftigem Schwitzen die Ausführungsgänge der Schweissdrüsen durch Quellung des Epithels verschlossen werden, so dass kleine, mit Schweiss gefüllte Retentionscysten zustande kommen, deren Entwicklung mit leichten entzündlichen Erscheinungen in der Umgebung einhergehen kann.

Man unterscheidet:

**Miliaria crystallina** (Sudamina, Krystallfriesel): Vollkommen wasserklare, wie Thautropfenchen aussehende Bläschen ohne geröthete Basis.

**Miliaria alba:** Bläschen mit weisslich getrübbtem Inhalte auf leichtgerötheter Basis.

**Miliaria rubra:** Kleine rothe Stippchen mit undeutlich ausgebildeten centralen Bläschen.

Die Miliariabläschen pflegen sehr dicht beieinander zu stehen. Die gerötheten Miliariaformen jucken häufig etwas.

#### Arzneidermatosen (Arznelexantheme).

Zahlreiche Arzneimittel haben die Eigenschaft, bei gewissen Patienten eigenthümliche Hautausschläge hervorzurufen, welche gewöhnlich nach dem Aussetzen des Mittels bald verschwinden. Wir können auf eine genaue Schilderung derselben nicht eingehen und bemerken nur, dass es sich hauptsächlich um urticaria-, masern- oder selbst scharlachähnliche Ausschläge handelt. Man hat sie beobachtet nach der Darreichung fast aller antipyretischer Mittel, namentlich nach Antipyrin, Antifebrin, Phenacetin, seltener nach salicylsaurem Natron, ausserdem auch nach der Einnahme von balsamischen Mitteln, besonders Copaivabalsam, selten nach innerer, häufiger nach äusserlicher Anwendung von Quecksilber. Ganz ähnliche, bald mehr an Urticaria, bald mehr an Masern oder Scharlach erinnernde Ausschläge werden neuerdings vielfach nach Injectionen von Heilserum beobachtet. Pustulöse, acneartige Ausschläge, welche mit Syphilis oder Pocken verwechselt werden können, kommen vor nach Gebrauch von Jodkali. Daneben gibt es eine Joddermatose, die völlig an Erythema multiforme erinnert. Nach längerem Gebrauche grösserer Dosen von Bromkalium beobachtet man ebenfalls häufig acneartige Efflorescenzen, welche mit Vorliebe im Gesichte und auf der Brust sich localisieren und für den Kundigen an der starken, knotigen und etwas bläulichen Infiltration der Haut leicht kenntlich sind. Sie können zur Bildung mit Borken bedeckter eiternder Geschwüre führen, welche schon mit Cancroid verwechselt wurden und auch unter dem Mikroskope, wie ich mich in einem Falle überzeuhte, einem solchen durch starke Wucherung des Epithels ähnlich werden können.



### Sonstige diagnostisch verwertbare Veränderungen der Haut. Striae, Abschuppungen, Furunkel, Narben.

Die Besichtigung der Hautoberfläche kann dem Arzte noch mancherlei andere Aufschlüsse geben. Den Striae gravidarum entsprechende Veränderungen haben wir schon auf S. 34 als Folgeerscheinung der Oedeme kennen gelernt. Es sei hier noch erwähnt, dass diese Striae nach Ablauf der Oedeme lange Zeit zurückbleiben und selbst dauernd an das Vorausgegangensein von Hydrops erinnern können. Ähnliche Striae entstehen bei rascher Zunahme, wie namentlich auch bei rascher Abnahme des Fettpolsters. Wie bei der Gravidität, so sieht man sie an der Bauchhaut auch bei rasch wachsenden anderweitigen Volumenvergrößerungen des Abdomens.

Von diagnostischer Wichtigkeit sind ferner gewisse Epidermisabschuppungen. Wir sehen hier ab von den verschiedenen schuppenden Hautkrankheiten, die in der Dermatologie besprochen werden, und erwähnen bloss die diffusen, an Rumpf und Extremitäten, besonders an den Beinen zustande kommenden kleinförmigen Abschuppungen, die man bei Kachexien, welche mit Abmagerung verbunden sind, beobachtet (*Pityriasis tabescentium*), ferner die charakteristische lamellöse Abschuppung der Scharlachreconvalescenten, die besonders auf der Volarseite der Hände und Füße deutlich zu sein pflegt, die ebenso charakteristische kleinförmige Abschuppung nach Masern, die krustige Abschuppung nach Pocken und die Abschuppung nach Erysipel.

Dass das Auftreten von Furunkeln nicht bloss dermatologisches, sondern mit Rücksicht auf den Zusammenhang der Furunculosis mit Allgemeinerkrankungen, insbesondere Diabetes mellitus, allgemein diagnostisches Interesse hat, ist bekannt.

Endlich geben mitunter Narben der verschiedensten Art wichtige anamnestiche Aufschlüsse. Wichtig zur Beurtheilung des Impfzustandes sind die Impfnarben, charakteristisch sind die Blatternarben, die Furunkel- und Carbunkelnarben, ferner die Narben des Lupus, der Leistenbubonen und tuberculösen Drüsen, die nierenförmigen Narben der serpiginösen Hautsyphilide und die zuweilen, aber leider nicht constant nach syphilitischen Primäraffecten zurückbleibenden Narben an den Genitalien. Nicht minder wichtig sind aber zur Feststellung der Anamnese gewisse durch therapeutische Eingriffe bedingte Narbenbildungen, so die durch chirurgische Operationen, Moxen und Pointes de feu hervorgerufenen. Die Narben nach Venäsectionen verrathen sich durch ihre Lage über einer Vene der Ellenbeuge, die Blutegelnarben durch ihre ungewein charakteristische Form, welche einem dreizeckigen Stern entspricht, die Narben nach Anwendung des Baunscheidtismus oder Lebensweckers durch ihre eigenthümliche Anordnung in kleinen Kreisen, die Narben nach Application blutiger Schröpfköpfe durch die bekannte Anordnung in sich kreuzender Schraffirung. Alle diese narbigen Veränderungen bestehen das ganze Leben und können deshalb auf Jahrzehnte zurück objective anamnestiche Daten ergeben und zur Auffrischung des Gedächtnisses der Patienten benützt werden.



## Bestimmung der Körpertemperatur.

Eine besondere Wichtigkeit hat für die Diagnostik die Bestimmung der Körpertemperatur. Man betrachtet die letztere als ein Maass für das Fehlen oder Vorhandensein von Fieber. Es ist hier nothwendig, einige Bemerkungen über den Begriff des Fiebers voranzuschicken. Bekanntlich betrachteten schon die alten Aerzte als das hauptsächlichste Symptom des Fiebers die Erhöhung der Bluttemperatur. Seitdem in den Fünfzigerjahren dieses Jahrhunderts durch die bahnbrechenden Arbeiten von Traube und v. Bärensprung sowie von Wunderlich die Messung der Körpertemperatur zu einer eigentlichen Untersuchungsmethode ausgebildet wurde, war man vielfach geneigt, die Erhöhung der Körpertemperatur sogar als das wirkliche Wesen des Fiebers aufzufassen, und während früher die Aerzte in Ermangelung einer anderen exacten Methode durch Bestimmung der Pulsfrequenz das Fieber gemessen hatten, ohne die damit verbundene Temperaturerhöhung, sowie die sonstigen Fiebersymptome zu verkennen, so verfielen nun manche Aerzte in den Fehler, neben der Temperaturerhöhung die übrigen Fiebersymptome allzuwenig zu berücksichtigen. Es ist nämlich nicht ausseracht zu lassen, dass ausser der Erhöhung der Körpertemperatur noch mehr oder weniger starkes Krankheitsgefühl, Schwäche, gewisse psychische Störungen, Verdauungsstörungen, Durstgefühl, Appetitlosigkeit, Steigerung der Respirations- und Pulsfrequenz, Veränderungen der Urinausscheidung und vor allem Consumption des Körpers den classischen Symptomencomplex des Fiebers ausmachen. Gegen die Ansicht, dass alle diese einzelnen Symptome abhängig von der Steigerung der Eigenwärme und durch sie bedingt seien, ist vor allem geltend zu machen, dass durch künstliche Ueberhitzung des Körpers sich zwar ein Theil der erwähnten Symptome, aber nicht alle erzeugen lassen. Ausserdem zeigt die Beobachtung des fieberhaften Symptomencomplexes bei verschiedenen Krankheiten, dass die einzelnen genannten Fiebersymptome durchaus nicht ausnahmslos dem Grade der Temperatursteigerung parallel gehen, dass mit oder ohne antipyretische Behandlung die Temperatur heruntergehen kann, ohne dass die übrigen Symptome in demselben Maasse modificiert werden. Immerhin ist die Erhöhung der Körpertemperatur die wichtigste und constanteste Theilerscheinung dessen, was man von altersher als Fieber bezeichnet, und wenn der moderne Sprachgebrauch erhöhte Körpertemperatur und Fieber geradezu identificiert, so kann man sich dagegen trotz mancher theoretischer Bedenken umsoweniger sträuben, als nur dadurch der Begriff des Fiebers praktisch bestimmt gefasst wird. Allein man darf durch diese Anschauung sich nicht verhindern lassen, die übrigen zum Theil von der Temperatur unabhängigen Theilerscheinungen des fieberhaften Symptomencomplexes gebührend zu berücksichtigen. Für die Auffassung der Schwere eines Krankheitsalles sind diese Begleiterscheinungen des Fiebers mitunter viel wichtiger, als der Grad der Temperaturerhöhung.

Bevor man die Körpertemperatur vermittelst des Thermometers messen lernte, pflegten die Aerzte dieselbe nach dem blossen Gefühle mit der Hand abzuschätzen. Obschon meist auf diese Weise sehr gut beurtheilt werden kann, ob ein Patient fiebert oder nicht, so gibt es doch auch Fälle, wo das Verfahren im Stiche lässt. Die auf den Körper des Patienten aufgelegte Hand nimmt nämlich nur die Temperatur der Haut wahr und dieselbe geht zwar häufig, aber keineswegs ausnahmslos der Innentemperatur des Körpers oder der Temperatur des Blutes parallel. Es geht dies aus der einfachen Ueberlegung

hervor, dass die Temperatur der Haut nicht bloss von der Bluttemperatur, sondern ebensosehr von der Menge des sie in der Zeiteinheit durchströmenden Blutes und von den Verhältnissen der Wärmeabgabe abhängig ist. So findet man im Fieberfroste die Haupttemperatur infolge eines Contractionszustandes der peripheren Gefässe häufig [aber nicht immer\*)] erniedrigt und doch ist dabei die Bluttemperatur, wie die thermometrische Messung ergibt, erhöht. Umgekehrt erscheint die Hauttemperatur bei schwitzenden Patienten, wenn durch Bedeckung die Entstehung von Verdunstungskälte verhindert wird, erhöht infolge des vermehrten Blutgehaltes der Haut, ohne dass dabei die Innentemperatur gesteigert zu sein braucht. Aus diesen Gründen ist die einzige wirklich zuverlässige Methode der Temperaturbestimmung die bald zu beschreibende mittelst des Thermometers. Damit soll der Betastung der Haut zur Bestimmung ihrer Temperatur keineswegs jeder Wert abgesprochen werden. Gerade im Vereine mit Temperaturmessungen in der Achselhöhle gibt uns die Hauttemperatur wichtige Aufschlüsse über die periphere Circulation. Abgesehen hiervon, haben manuelle Schätzungen, zu denen man immer dann seine Zuflucht nehmen muss, wenn ein Thermometer nicht gerade bei der Hand ist, auch zur Beurtheilung der Innentemperatur des Körpers einen gewissen Wert, wenn der Patient seit einiger Zeit ruhig zugedeckt im Bette liegt, so dass eine stärkere Abkühlung ausgeschlossen ist, und wenn eine acutere Aenderung seines Zustandes (Frost, Schweissausbruch etc.), welche den Parallelismus zwischen Haut- und Bluttemperatur stört, nicht vorangegangen ist. Man thut dann gut, die manuelle Prüfung an möglichst bedeckten Stellen, z. B. am Rücken, wo die Hauttemperatur derjenigen des Blutes nahekommt, vorzunehmen. Es ist hier der Ort, anzuführen, dass bei fiebernden Patienten, welche bei kühler Lufttemperatur zum Arzte kommen, infolge der Abkühlung von aussen die Haut sich trotz hohen Fiebers nicht heiss anfühlen braucht. Mitunter kann dabei sogar die Bluttemperatur durch die äussere Abkühlung heruntergehen. Es ist dies besonders für die Diagnose ambulanter Typhen zu berücksichtigen.

### Thermometer.

Die Thermometer für die Verwendung am Krankenbette sind meist Quecksilberthermometer und werden fast überall, ausser in England und Amerika, wo man mit Zähigkeit, die einer besseren Sache würdig wäre, an der Fahrenheit'schen Scala festhält, nach Celsius eingetheilt. Da die gewöhnlich vorkommenden Körpertemperaturen nur in engen Grenzen schwanken, so geht die Einteilung meist nur etwa von 20—45° C. Zum Verständniss der englisch geschriebenen Literatur ist es nothwendig, die Fahrenheit'schen Grade in Celsius'sche um rechnen zu können. Es geschieht dies nach der Formel:

$$\begin{aligned} a^{\circ} \text{ Celsius} &= \left(\frac{5}{9} a + 32\right)^{\circ} \text{ Fahrenheit oder} \\ a^{\circ} \text{ Fahrenheit} &= (a - 32) \frac{9}{5}^{\circ} \text{ C.} \end{aligned}$$

\*) Nach der Liebermeister'schen Fieberlehre ist das gemeinsame Merkmal fieberhafter Zustände die veränderte Einstellung der Temperaturregulation, wobei sich die beiden Factoren der Körperwärme, nämlich Wärmeproduction und Wärmeabgabe, in ganz verschiedener Weise verhalten können, während bloss das Endresultat, die gesteigerte Temperatur, dasselbe ist. Durch neuere Experimentaluntersuchungen Hildebrandt, Stern u. a.) hat diese Lehre eine weitere Stütze erfahren, und es liegt deshalb nahe, für diejenigen häufigen Fälle von Fieberfroste, bei denen sich die Haut nicht kalt, sondern heiss anfühlt, anzunehmen, dass die Hauttemperatur nicht absolut, aber doch im Verhältnisse zu dem Temperaturgrade, auf welchen der Körper reguliert, respective im Verhältnisse zur Innentemperatur zu niedrig ist und dass die Hautsensibilität auf dieses Verhalten mit der Erregung von Frostgefühl antwortet.



Um der Temperaturbeobachtungen sicher zu sein, ist es wünschenswert, die Thermometer auf ihre Richtigkeit zu prüfen, obschon man gegenwärtig viel zuverlässiger gearbeitete Instrumente im Handel bekommt, als früher. Die Prüfung geschieht in der Weise, dass man das zu prüfende Thermometer dicht neben einem zweifellos richtigen Normalthermometer in erwärmtes Wasser taucht und für die verschiedenen Temperaturintervalle die Angaben der Thermometer vergleicht und in eine Tabelle einträgt. Mit Hilfe einer solchen Correctionstabelle ist selbst ein stark unrichtiges Thermometer brauchbar. Jedoch ist eine derartige Messung mit Correctur unbequem. Vielfach sind auch Instrumente mit amtlicher Bescheinigung der Richtigkeit oder Angaben über die Grösse der Fehler im Handel. Aber auch bei diesen Instrumenten ist es wünschenswert, von Zeit zu Zeit wieder eine Prüfung vorzunehmen, da sich die Thermometer mit dem Alter verändern können. Man hat neuerdings zum Zwecke leichteren Transportes in der Tasche oder dem Instrumentenetui des Arztes sehr kleine und zierliche Thermometer gebaut, welche aber nicht immer solid sind. An zu kleinen Instrumenten reisst namentlich sehr leicht der Quecksilbertaden entzwei. Empfehlenswert ist der bei manchen Instrumenten angebrachte prismatische Schliff der Thermometerröhre zum Zwecke der optischen Vergrösserung der Quecksilbersäule und zur Erleichterung des Ablesens. Man achte bei der Wahl eines Thermometers namentlich darauf, dass die Scala nicht zu eng sei, damit man leicht und aus einiger Entfernung noch Zehntelgrade ablesen kann. Es ist dies durch Schätzung auch dann noch möglich, wenn die Scala nur in Fünftelgrade getheilt ist.

Die ärztlichen Thermometer haben zum Theil kugelige, zum Theil cylindrische Gefässe. Beide haben ihre Vortheile. Die cylindrischen können nach Belieben zu Messungen in der Achselhöhle, im Rectum oder der Vagina auch bei kleinen Kindern benützt werden, während die kugeligen für letzteren Zweck häufig zu gross sind. Dagegen haben die kugeligen Gefässe den Vortheil, bei unruhigen Patienten während der Messung nicht so leicht dislociert zu werden, wie die cylindrischen. Neben den gewöhnlichen ärztlichen Thermometern sind vielfach auch Maximalthermometer im Gebrauche. Bei diesen muss der Quecksilberindex vor dem Gebrauche durch starkes Schleudern bis an das untere Ende der Scala geschüttelt werden. Man vergesse nicht, Patienten, welche selbst die Messung vornehmen, hierauf aufmerksam zu machen.

## Verfahren bei Temperaturmessungen.

Die Temperaturmessungen geschehen in der Weise, dass das Thermometer mit seinem Quecksilbergefässe in gewisse, von aussen zugängliche Höhlen des Körpers (Mundhöhle, Vagina, Mastdarm, Achselhöhle) eingeführt wird, bis es eine constante Temperatur angibt. Während der Messung muss das Quecksilbergefäss die Wände der Höhle möglichst genau berühren und von der Aussenluft abgeschlossen sein. Die constante Temperatur, welche das Thermometer nach einiger Zeit angibt, entspricht annähernd der Temperatur des Körperinneren.

Es ist klar, dass nur in denjenigen Höhlen, welche (wie Vagina und Mastdarm) gewöhnlich geschlossen sind, die Temperatur dauernd der Temperatur des Körperinneren nahekommt. Mundhöhle und Achselhöhle haben dagegen keine constante Temperatur, da sie häufig geöffnet werden, wobei sich ihre Temperatur mit der äusseren Temperatur ausgleicht. Sie nehmen die Eigen-

temperatur des Körpers erst dann an, wenn sie eine Zeit lang geschlossen gehalten wurden. Darauf beruht es, dass das Thermometer in Vagina und Mastdarm sehr rasch, oft schon nach 5 Minuten, den höchsten Temperaturgrad erreicht, während bei Messungen im Munde und in der Achselhöhle das Steigen gewöhnlich bis 15 Minuten andauert. Aus den erwähnten Gründen wären also Temperaturmessungen in Mastdarm und Vagina am bequemsten. Allein Gründe der Decenz sind es, welche gleichwohl meistens Messungen in der Achselhöhle vorziehen lassen. Messungen in der Mundhöhle sind meiner Ansicht nach nicht nur für die Patienten unappetitlich und wenn man sich nicht die Mühe nimmt, das Thermometer jedesmal zu desinficieren, unter Umständen gefährlich wegen der Möglichkeit einer Ansteckung, sondern auch nicht besonders zuverlässig, da man die Lage des Thermometers während der Dauer der Messung nicht genügend controlieren kann und da die Resultate beeinflusst werden können durch abkühlende Einflüsse der Athmung. Ausserdem lässt sich die Messung in der Mundhöhle bei Patienten, welche Athemnoth haben oder welche wegen Stenose der Nasengänge nicht mit geschlossenem Munde athmen können, gar nicht ausführen. Als Normalverfahren möchte ich daher in Uebereinstimmung mit dem allgemeinen Gebrauche die Messung der Temperatur in der Achselhöhle empfehlen und nur für Ausnahmefälle (z. B. bei Bewusstlosen, wo man möglichst rasch messen will) die Messung im Rectum oder der Vagina. In Betreff der Unterschiede der Temperatur je nach dem Orte der Messung vgl. S. 52. Als allgemeine Regel für die Dauer der Messung gilt, dass man das Thermometer so lange an Ort und Stelle lässt, als es noch steigt. Wie lange dies gewöhnlich dauert, haben wir oben angeführt. Jedoch ist dies einigermaassen abhängig von dem Zustand der Circulation und der Beschaffenheit des Thermometers, über dessen Eigenthümlichkeiten man sich deshalb immer zuerst orientieren muss. Während das Thermometer liegt, muss, falls die Messung in der Achselhöhle vorgenommen wird, der Patient den Arm mässig fest an den Thorax drücken. Bei benommenen, unvernünftigen oder ungeberdigen Kranken muss der Untersuchende das Thermometer während der ganzen Dauer der Messung in seiner Lage fixieren. Zur Einführung des Thermometers in das Rectum oder in die Vagina kann dasselbe zuerst geölt werden. Nach Vornahme einer Temperaturmessung sollte das Thermometer immer gewaschen und bei ansteckenden Krankheiten, namentlich bei acuten Exanthemen, vor anderweitigem Gebrauch auch durch Abwaschen mit Sublimat desinficirt werden.

Da bei den gewöhnlichen Thermometern die Messung in der Axilla durchschnittlich 15 Minuten dauert, so hat man versucht, Thermometer zu construieren, welche die Temperatur rascher angeben. Dieselben enthalten sehr geringe Mengen Quecksilber. Je kleiner die zu erwärmende Quecksilbermenge ist, umso rascher wird natürlich das Thermometer steigen. Allein die Verkleinerung des Quecksilberinhaltes eines Thermometers hat aus physikalischen Gründen ihre Grenzen und die Nachteile der kleinen und kleinsten Thermometer haben wir zum Theil oben schon erwähnt. Man hat in der nämlichen Absicht auch versucht, die Glaswände der Thermometer möglichst dünn zu machen, da offenbar die schlechte Wärmeleitung des Glases das Steigen eines Thermometers verlangsamt. Allein auch dieses Auskunftsmittel ist in seiner Anwendbarkeit und Wirkung beschränkt. Der Ausdruck Minutenthermometer für gewisse im Handel vorkommende, angeblich sehr rasch steigende Thermometer ist immer ein übertriebener. Eine exacte Temperaturmessung wenigstens in der Axilla bedarf auch mit diesen Instrumenten immer weit mehr als einer Minute. Dass dies zum grössten Theil gar nicht an der Unvollkommenheit



der Thermometer liegt, davon kann man sich leicht überzeugen, wenn man beobachtet, wie das nämliche Thermometer, das erst nach 10–15 Minuten die Achselhöhlentemperatur angibt, in warmem Wasser schon nach wenigen Sekunden die Endtemperatur erreicht. Dieser Versuch beweist, dass die Hauptursache des langsamen Steigens darin liegt, dass das Blut seine Wärme nur sehr langsam durch die Haut hindurch an das Thermometer abgibt. Das wesentliche Hindernis der Messung liegt darin, dass die Achselhöhle, wenn sie zuvor offen stand, selbst nur sehr langsam die Körpertemperatur annimmt. Daran ändert natürlich die Construction des Thermometers nichts. Gleichwohl beschleunigt eine zweckmässige Construction des Thermometers die Messung etwas. Wesentlich beschleunigt kann die Messung werden, wenn man die Thermometerkugel vor der Einführung in die Achselhöhle etwas erwärmt. Es kann dies geschehen entweder durch starkes Reiben am Rockärmel oder vermittelt eines brennenden Streichhölzchens. Bei letzterem Verfahren muss man aber die Quecksilbersäule während ihres Steigens genau beobachten und die Flamme entfernen, bevor das Quecksilber das obere Ende der Capillare erreicht. Auf diese Weise kann man das Springen des Thermometers mit Sicherheit verhindern. Selbstverständlich ist die vorherige Erwärmung bei Maximalthermometern unstatthaft. Wesentlich verlangsamt wird die Messung, wenn die Achselhöhle durch Schweiss feucht ist, da in diesem Falle die Temperatur der Axilla durch den verdunstenden Schweiss abgekühlt ist. Man muss dann die Axilla vor der Messung gut austrocknen.

Die Temperaturmessungen müssen womöglich täglich wenigstens zweimal, unter Umständen, wo für die Diagnose oder Therapie auf die täglichen Schwankungen des Fiebers sehr viel ankommt, auch zweistündlich wiederholt vorgenommen werden. In denjenigen Fällen, wo man es für unnötig hält, zweistündliche Messungen vorzunehmen, lässt man meist herkömmlicherweise die Temperatur morgens um 9 Uhr und abends um 5 Uhr bestimmen, da man um diese Zeit wenigstens annähernd Maxima und Minima erhält, ohne den Patienten zur gewöhnlichen Schlafenszeit zu beunruhigen. (Man vgl. aber S. 52 f. und 54).

Die gefundenen Temperaturzahlen werden mit Bezeichnung der Zeit der Messung entweder in Tabellen oder in der Form von Curven notiert. Zur Herstellung von Temperaturcurven, welche den Vortheil einer grossen Uebersichtlichkeit haben, dienen sogenannte Curvenschemata, welche aus einem Coordinatensystem bestehen, worin die Abscissen der Zeit, die Ordinaten der Temperatur entsprechen. Solche Curvenschemata oder Netze sowohl für zweistündliche als täglich zweimalige Messungen sind käuflich zu haben. Empfehlenswert zum Zwecke der Uebersichtlichkeit ist es, wenn auf denselben die der Temperatur von  $37^{\circ}\text{C}$ . entsprechende horizontale Linie stärker ausgezogen ist. Uebrigens kann man sich Curvennetze leicht aus käuflichem Millimeterpapier selbst herstellen. Auf dem Curvennetze der Berner Klinik sind die Flächen, welche den Nachtstunden entsprechen, durch einen dunkleren Ton kenntlich gemacht (vgl. Fig. 10 und 11).

In manchen Fällen gelingt es, schon aus dem Verlaufe einer solchen Temperatureurve mit grosser Wahrscheinlichkeit eine Diagnose zu stellen. Besonders charakteristisch sind die Temperaturcurven des Typhus, der Pneumonie, der chronischen Tuberculose, mancher Eiterungen, sowie der Intermittens. Mitunter sind aber selbst einmalige Temperaturmessungen von diagnostischem Nutzen. Ich erinnere hier nur an die Möglichkeit des Ausschlusses von Simulation da, wo die Messung sicheres Fieber ergibt.

## Die normale Körpertemperatur.

Um fieberhafte Temperaturen richtig zu beurtheilen, ist es nothwendig, das Verhalten der normalen Körpertemperatur zu kennen. Dabei ist zu bemerken, dass die Temperatur im Rectum und in der Vagina durchschnittlich circa  $0.2-0.5^{\circ}$  höher gefunden wird, als in der Achselhöhle. Bei Phthisikern sind jedoch Differenzen von  $1^{\circ}$  nichts ungewöhnliches. Nach den Zahlen von v. Bärensprung gelten folgende Normen der mittleren Temperaturen in der Axilla für die verschiedenen Altersklassen:

In den ersten 10 Tagen . . . . .	37.75
Bis zur Pubertät . . . . .	37.43
15—20 Jahre . . . . .	37.19
21—70 „ . . . . .	36.85
80 Jahre . . . . .	37.26

Dabei ist aber zu berücksichtigen, dass dies nur tägliche Mittel sind und dass sich innerhalb 24 Stunden die wirkliche Temperatur mehr oder weniger bedeutend nach unten oder oben vom Mittel entfernen kann. Die Tageschwankungen sind beim Gesunden nun derart, dass die Temperaturen in der zweiten Hälfte der Nacht und am Vormittag niedriger sind, als diejenigen des Nachmittags und der ersten Hälfte der Nacht. Das Temperaturminimum beobachtet man meist in den ersten Stunden nach Mitternacht; die Temperatur steigt dann, um im Verlaufe des Vormittags (gewöhnlich zwischen 9 und 10 Uhr) ein erstes Maximum zu erreichen, vor dem Mittagessen wieder etwas abzusinken und schliesslich im Verlaufe des Nachmittags wieder zu steigen und zwischen 5 und 8 Uhr abends das zweite, eigentliche Maximum zu erreichen. Von da sinkt die Temperatur wieder bis zum schon erwähnten Minimum.

Um den ganzen Verlauf der Tagestemperatur zu übersehen, muss man zweistündliche Messungen machen lassen. Man erhält dann folgende Curve:



Fig. 4.

Tagescurve der normalen Körpertemperatur nach Liebermeister.

Es ist sehr wahrscheinlich, dass die Periodicität der normalen Temperaturcurve in erster Linie abhängig ist von dem Wechsel zwischen Schlaf und Wachen. Wenigstens sind Beispiele bekannt, wo bei Menschen, welche in Betreff des Schlafes die Nacht zum Tag und den Tag zur Nacht machten, sich die Temperaturcurve umkehrte.\*) Einen gewissen Einfluss scheint aber auch die Aufnahme von Nahrung und körperliche Bewegung zu haben. In letzterer Be-

\*) Debeynski, ref. in: Hermanns Handbuch der Physiologie, 1882, Bd. IV, S. 323. Ferner U. Mosso: Esperienze fatte per invertire le oscillazioni diurne della temperatura nell'uomo sano. Laboratorio di fisiologia nella R. Università di Torino. Sep.-Abdruck.



ziehung will ich anführen, dass man nach körperlichen Anstrengungen, Bergtouren u. s. w. bei Gesunden Temperaturen bis über  $40^{\circ}$  beobachtet hat. Nicht ganz ohne Einfluss auf die menschliche Körpertemperatur ist die Lufttemperatur. Ich habe an mir selbst bei Gewitterschwüle leichte subfebrile Temperaturerhöhung constatirt. Aus der Betrachtung obiger Temperatureurve, welche Liebermeister aus zahlreichen Einzelmessungen für sich selbst berechnet hat, und aus vielen Erfahrungen der ärztlichen Praxis ergibt sich, dass für den gesunden Erwachsenen die täglichen Temperaturschwankungen oder die Tagesdifferenzen der Temperatur circa  $1^{\circ}$  betragen, wenn man das wirkliche Minimum und Maximum berücksichtigt, nicht einmal ganz  $\frac{1}{2}^{\circ}$  dagegen, wenn bloss morgens zwischen 8 und 9 und abends um 5 Uhr gemessen wird. Die abendliche noch physiologische Maximaltemperatur beträgt  $37.4^{\circ}$ . Bei Phthisikern bedeutet jedoch diese Temperatur oft schon Fieber, da sie einer Rectaltemperatur von über  $38^{\circ}$  entsprechen kann (vgl. S. 52).

### Fiebergrade.

Temperaturen, welche  $37.4^{\circ}$  überschreiten, werden zum Fieber gerechnet. Wunderlich hat folgende Fieberscala aufgestellt:

- I. Normale Temperaturen  $37.0-37.4$ .
- II. Subfebrile Temperaturen  $37.4-38.0$ .
- III. Febrile Temperaturen:
  - a) leichtes Fieber  $38.0-38.4$ ;
  - b) mässiges Fieber  $38.5-39.0$  morgens und bis  $39.5$  abends;
  - c) beträchtliches Fieber bis  $39.5$  morgens, bis  $40.5$  abends;
  - d) hohes Fieber über  $39.5$  morgens, über  $40.5$  abends.

Ganz ungewöhnlich hohe Temperaturen von 41, 42 und mehr Graden werden als hyperpyretische Temperaturen oder Hyperpyrexie bezeichnet. Die höchste, meines Wissens bis jetzt beobachtete Temperatur betrug  $50^{\circ}$  C. (Fall von Teale: Wirbelverletzung, Genesung). Im Berner Inseelspitale ist ein Fall von Typhus vorgekommen mit verbürgter Temperatursteigerung bis zu  $45^{\circ}$  C., in welchem gleichwohl Genesung eintrat. Aehnliche Beispiele sind in der Literatur mehrere als Curiosa angeführt. Derartige hohe Temperaturen, überhaupt Temperaturen über  $42^{\circ}$ , sind aber selten und sie scheinen namentlich in neuerer Zeit, wo man Mittel kennen gelernt hat, um das Fieber wirksam zu bekämpfen, selten geworden zu sein.

Dem Ausdrucke Hyperpyrexie wurde neuerdings durch Stern eine allgemein pathologische Bedeutung unterlegt, indem er so diejenigen erhöhten Körpertemperaturen bezeichnet, auf welche der Körper im Gegensatze zu den eigentlichen Fiebertemperaturen nicht reguliert, die vielmehr aus dem Fieber dadurch hervorgehen, dass der Regulationsapparat, der im Fieber die Temperaturen sowohl gegenüber weiterer Erwärmung als gegen Abkühlungen fixiert, insufficient wird. Hyperpyrexie ist also die sich auf das Fieber aufsetzende Ueberhitzung durch ungenügende Wärmeabgabe. Während über den Nutzen oder Schaden des eigentlichen Fiebers die Acten noch nicht geschlossen sind und gerade die Thatsache der fieberhaften Temperaturregulation (vgl. S. 48, Anm.) für die teleologische Bedeutung des Fiebers verwertet wird, ist wohl die Hyperpyrexie in jenem Sinne zweifellos als schädliche Ueberhitzung zu betrachten und deshalb therapeutisch zu bekämpfen. Eine klinische Unterscheidung zwischen rechtem Fieber und Hyperpyrexie ist nach Stern dadurch möglich, dass gegen die Herabsetzung des Fiebers im kalten Bade sofort Gegenregulation (Frieren, Zittern) eintritt, während sich die Hyperpyrexie durch Abkühlung ohne Gegenregulation und ohne dass der Patient davon unangenehm berührt wird, beseitigen lässt. Abgesehen von diesem entscheidenden Versuche, kann man mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit annehmen, dass jene excessiv hohen Temperaturen, die man von altersher als Hyper-

pyrexie bezeichnet, auch in diesem modernen Sinne Sterns Hyperpyrexien, d. h. einfache Ueberhitzungen sind, eine Auffassung, welche natürlich für die Handhabung antipyretischer Eingriffe von Bedeutung ist.

### Prognostische Bedeutung hoher Temperaturen.

Die oben erwähnten Beispiele zeigen, wie unrecht es ist, absolut letale Temperaturen oder eine Temperaturgrenze für die Möglichkeit einer Genesung aufzustellen; damit soll aber nicht gesagt sein, dass der absoluten Höhe der Temperatur neben der diagnostischen nicht auch eine gewisse prognostische Bedeutung zukommt. Die Höhe der Körpertemperatur darf aber in diesem Sinne nur mit Vorsicht verwertet werden. Man kann zum Beispiel wohl sagen, dass ein Typhusfall, bei welchem sehr hohe Temperaturen beobachtet werden, im allgemeinen ein schwererer ist, als ein anderer mit niedrigen Temperaturen, und dass, wenn die Fiebertemperatur bei einem und demselben Patienten in die Höhe geht, der Zustand bei ihm meistens ernster wird; allein man darf nimmermehr der Temperatur an und für sich, abgelöst von der Diagnose, eine prognostische Bedeutung zuschreiben. Die verschiedenen Krankheiten verhalten sich in Betreff der prognostischen Bedeutung einer bestimmten Temperaturhöhe ganz verschieden. So ist es bekannt, dass bei *Febris recurrens* ausserordentlich hohe Temperaturen vorkommen, ohne dass deswegen die Prognose schlecht wird, und noch bekannter dürfte es sein, dass Kinder schon bei ganz unschuldigen Anginen, Temperaturen von 40 und mehr Graden darbieten können.

### Der Fieberverlauf.

#### Tägliche Schwankungen des Fiebers. Fiebertypus.

Zur vollen diagnostischen Ausnützung der Thatsache, dass ein Patient Fieber hat, ist es in den meisten Fällen wichtig, über die täglichen Temperaturschwankungen oder über den Typus des Fiebers ins Klare zu kommen.

Im allgemeinen ist bei einem Fieber, das einen oder mehrere Tage dauert, der tägliche Temperaturverlauf ähnlich wie beim gesunden Menschen. Die auf S. 52 abgebildete Tagescurve der Temperatur kommt also, wenn man sie sich um einige Grade nach oben verschoben denkt, auch manchen fieberhaften Erkrankungen zu. Davon gibt es nun aber allerdings doch zahlreiche Ausnahmen. Die Maxima sowohl als die Minima können bei fieberhaften Erkrankungen an ganz andere Stellen zu liegen kommen, als in der Norm. Das Maximum kann z. B. auf den Mittag oder auf den Vormittag fallen. Ferner können die Tagesdifferenzen viel grösser sein, als bei Gesunden. Der Patient kann z. B. am Vormittag normale oder selbst unternormale Temperaturen haben, am Abend dagegen hohes Fieber. Wenn man, ohne zu dem Hülfsmittel der regelmässig fortgesetzten zweistündlichen Messungen zu greifen, die höchste Tagestemperatur eines fiebernden Menschen erfahren will, so darf man sich wegen der erwähnten Unregelmässigkeiten nicht immer schematisch an die Regel halten, am Abend zwischen 5 und 8 Uhr zu messen. Es kann selbst vorkommen, dass man ein unregelmässiges Fieber erst dann entdeckt, wenn man zu ungewöhnlicher Zeit, z. B. in der späten Nacht, messen lässt. Einen sehr guten Anhaltspunkt für die Stunde derartiger Messungen gibt oft das subjective Befinden der Patienten zu den verschiedenen Zeiten; der Patient spürt gewöhnlich, wann er am meisten Fieber hat.

Man unterscheidet je nach der Art der Tagesschwankungen verschiedene Fiebertypen. Beim continuierlichen oder anhaltenden Fieber (*Febris continua*),



das sich gewöhnlich in den höheren Temperaturregionen abspielt, beträgt die Tagesdifferenz nicht mehr als beim Gesunden, also höchstens  $1^{\circ}$  C. Beim remittierenden oder nachlassenden Fieber (*Febris remittens*) beträgt die Tagesdifferenz mehr als  $1^{\circ}$  C. Beim intermittierenden oder unterbrochenen Fieber (*Febris intermittens*) sind die täglichen Minimaltemperaturen normal oder unternormal. Ich möchte den Ausdruck unterbrochenes Fieber für den letzterwähnten Typus entgegen der gebräuchlichen Bezeichnung *Febris intermittens* empfehlen, weil der letztere Ausdruck sich zur Bezeichnung einer bestimmten Infektionskrankheit, der Malaria, eingebürgert hat.

### Verlauf des Fiebers innerhalb längerer Perioden. Verlaufsarten im engeren Sinne des Wortes. Die Fiebercurve der einzelnen Krankheiten.

Die Bezeichnung Fiebertypus bezieht sich auf die täglichen Schwankungen. Diagnostisch vielleicht noch wichtiger ist die Beobachtung des Fiebers während einer längeren Beobachtungsdauer oder des „Fieverlaufes“ im engeren Sinne des Wortes, welcher am übersichtlichsten dargestellt wird durch die Temperaturcurve und für manche Krankheiten sehr charakteristisch ist.

#### Ephemere Fieberformen (Eintagsfieber).

Man bezeichnet als ephemere oder Eintagsfieber gewisse ganz vorübergehende, meist, wie der Name ausdrücken soll, bloss einen Tag dauernde Fieberzustände. Es handelt sich dabei meist entweder um bekannte, aber abnorm rasch, gewissermassen abortiv verlaufende Infektionen, deren Natur theils durch das Resultat der objectiven Untersuchung, theils durch die gleichzeitige Existenz einer Epidemie aufgeklärt wird, oder aber um leichte Infektionen unbekannter Natur, um vorübergehende Verdauungsstörungen, vielleicht auch zuweilen um rein nervöse Einflüsse (bei Hysterischen, nach starken geistigen Aufregungen) u. a. m. Bekannt ist es, dass namentlich Kinder schon durch die unbedeutendsten Anlässe vorübergehendes Fieber bekommen können. Die ephemeren Fieber erregen nicht ganz selten durch ihre Höhe Besorgnis, da ja im Anfang die Diagnose fast immer unmöglich ist.

Zu den ephemeren Fieberformen gehört auch das in seiner Entstehung noch nicht sicher erklärte Fieber nach dem Katheterismus, das kurzdauernde Fieber nach aseptisch verlaufenen Operationen, für welches oft rein psychische Einflüsse, die Angst vor dem Resultate der Operation, ferner die toxische Wirkung des Chloroforms und antiseptischer Mittel, sowie die Resorption von relativ unschuldigen Wundsecreten u. a. m. in Betracht kommen.

Eine ähnliche geringe Bedeutung haben meist die Fieberformen, welche man häufig beobachtet da, wo durch einen therapeutischen Eingriff, wie Transfusion von Blut oder Kochsalzlösung, die Blutbeschaffenheit acut verändert wird. Es kommen hier gewiss ganz verschiedene Entstehungsmöglichkeiten des Fiebers in Betracht: in manchen Fällen leichte Infektionen, in anderen leichte Fermentintoxicationen u. s. w. Thatsache ist es, dass auch diese Temperatursteigerungen sehr häufig vorübergehend und unschädlich sind.

Die Thatsache der Existenz all dieser unschuldigen Fieberformen darf aber den gewissenhaften Arzt nicht hindern, in jedem einzelnen Falle, wo er bei einem Patienten Fieber constatiert, aufs genaueste nachzuforschen, ob sich dasselbe nicht aus einer greifbaren Organlision erklärt, ob nicht vielleicht einem vermeintlichen aseptischen Fieber nach einer Operation doch irgendeine Infektion zu Grunde liegt u. s. w.

#### Fiebercurve der croupösen Pneumonie und des Erysipels, Krise und Lyse.

Unter denjenigen Krankheiten, welche ein länger dauerndes Fieber bedingen, gibt es eine Anzahl, für welche der Verlauf der Temperaturen ein so charakteristischer ist, dass er sehr für die Diagnose ins Gewicht fällt. Ich nenne in dieser Beziehung vor allem die croupöse Pneumonie. Bei dieser Krankheit steigt gewöhnlich mitten in vollem

Wohlbefinden oder nach leichtem Unwohlsein die Körpertemperatur des Patienten unter einem intensiven Schüttelfrost rasch, im Verlaufe von wenigen Stunden zu einer Höhe von 39–40° C. empor. Das Fieber dauert dann als *Febris continua* mehrere (5, 7, 9 oder mehr) Tage mit geringen Schwankungen, um schliesslich ebenso plötzlich, wie es gekommen ist, im Verlaufe eines Tages wieder abzusinken, wobei gewöhnlich starker Schweissausbruch erfolgt. Man nennt das acute, für die Pneumonie besonders charakteristische Absinken der Temperatur eine Krise oder einen kritischen Temperaturabfall. Im Gegensatz dazu nennt man ein langsames, allmähliches Heruntergehen der Temperatur im Verlaufe einiger Tage, wie wir es bei anderen Krankheiten, ausnahmsweise aber auch bei der Pneumonie sehen, einen lytischen Temperaturabfall oder eine Lyse. Eine Uebergangsform zwischen Krise und Lyse ist die protrahierte Krise. Eine unterbrochene Krise nennt man einen kritischen Temperaturabfall, der durch eine rasch vorübergehende neue Temperatursteigerung unterbrochen wird. Eine Pseudokrise ist ein Temperaturabfall, in welchem man zunächst geneigt ist, die wirkliche Krise zu erkennen, während in Wirklichkeit nachher die Temperatur wieder steigt und die Krankheit fort dauert. Verdacht auf Pseudokrise muss es erwecken, wenn mit der Tem-

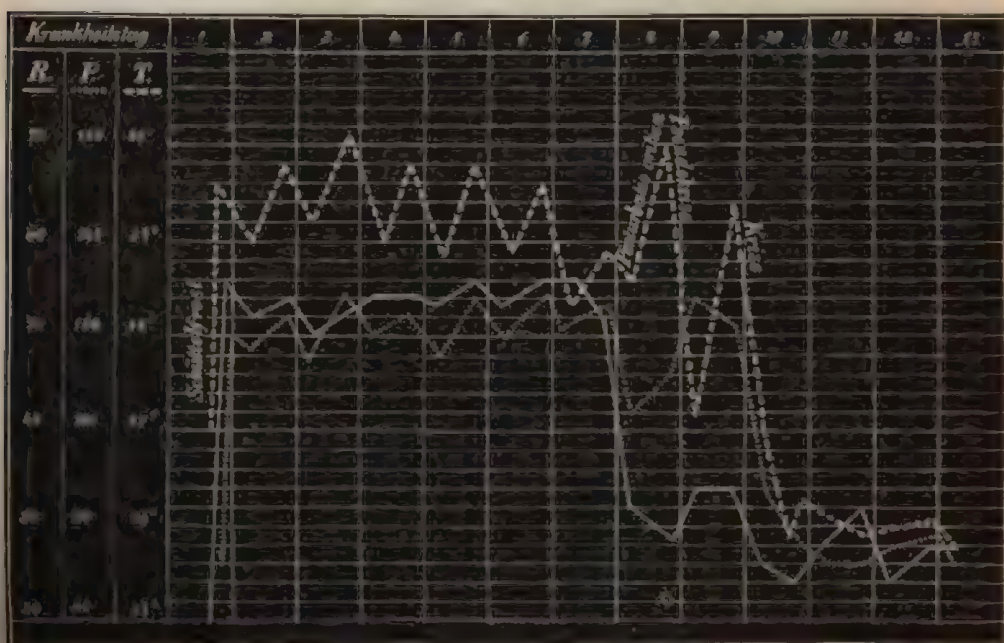


Fig. 5.

Temperatur-, Puls- und Respirationcurve einer croupösen Pneumonie.

peratur nicht in gleichem Maasse die Pulsfrequenz sinkt. Mitunter geht der Krise eine intensive Temperaturexacerbation voraus, die auch von einer hochgradigen Störung des Befindens des Patienten begleitet ist. Man nennt dies eine *Perturbatio critica*. Alle diese Vorkommnisse werden in verschiedener Combination bei der Pneumonie beobachtet (Fig. 5). Ähnlich wie die Pneumonie verhält sich in Betreff des Fieverlaufes das Gesichtserypel.

### Fiebercurve des Abdominaltyphus.

Charakteristisch für den Abdominaltyphus ist (ausser der langen, circa vier Wochen betragenden Dauer des Fiebers) das langsame staffelförmige Ansteigen (Initialstadium) und das ebenso langsame allmähliche Heruntergehen der Temperatur (Defervescenz). Zwischen diesen beiden Perioden, deren jede circa eine Woche dauert, ist die ungefähr 4 Tage dauernde Akme, das Hiestadium des Fiebers, eingeschaltet. Dasselbe hat

anfange den Charakter einer Febris continua, nachher einer Febris remittens. Allmählig werden die Remissionen stärker und können gegen den Beginn der Defervescenz am Morgen die Normaltemperatur erreichen. Man spricht dann von einem Stadium der steilen Curven oder einem amphibolen Stadium. Alles dies wird am besten erläutert durch die nachstehende Curve (Fig. 6) eines Abdominaltyphus.

Es bedarf nicht der Erwähnung, dass auch hier wie bei der Pneumonie zahlreiche Abweichungen von dem typischen Verlaufe vorkommen.

Dies gilt auch für die anderen Infectiouskrankheiten, für die wir in den folgenden Curven nur den typischen Verlauf mittheilen.

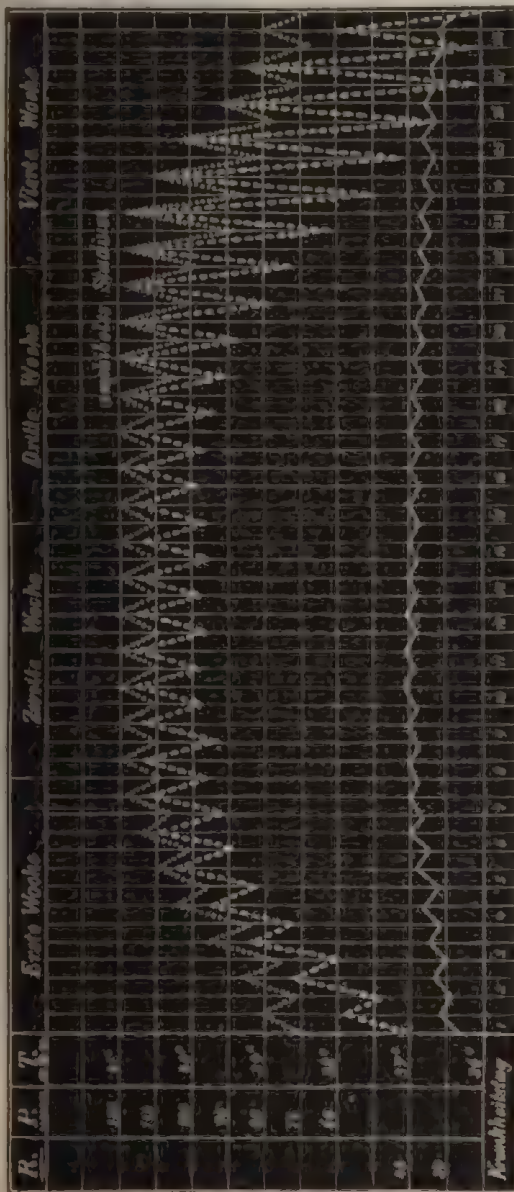


Fig. 6.

Temperatur-, Puls- und Respirationcurve eines Abdominaltyphus (schematisch).



## Curve von Scharlach.

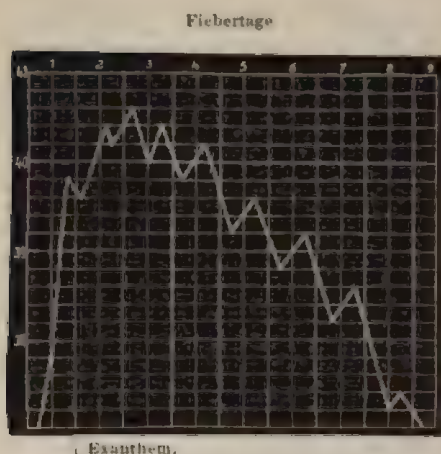


Fig. 7.

Fiebercurve bei Scharlach nach Strümpell.

## Curve von Masern.

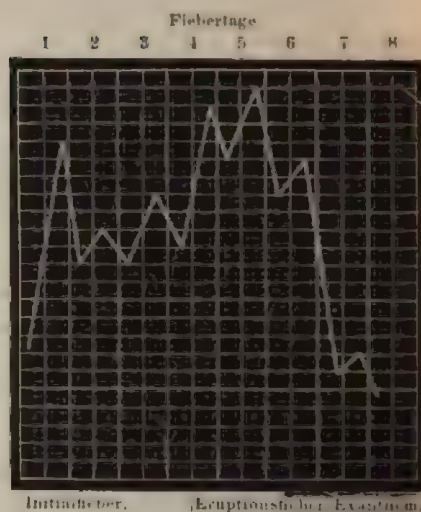


Fig. 8.

Fiebercurve bei Masern nach Strümpell.

## Curve von Pocken.

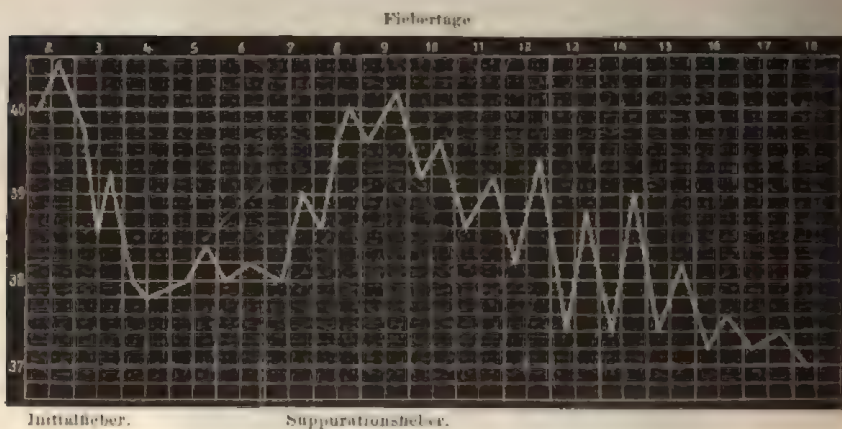


Fig. 9.

Fiebercurve bei Pocken nach Strümpell.



### Curven von Intermittens.

Die Curven von Intermittens (Fig. 10 und 11) zeigen, wie bei dieser Krankheit entweder täglich oder alle 2 resp. 3 Tage das Fieber und damit auch die Krankheitserscheinungen sich in Anfällen wiederholen. In der Zwischenzeit fühlt sich (in den typischen Fällen) der Patient vollkommen wohl. Die Temperatursteigerung tritt jeweilen sehr rasch und unter einem heftigen Schüttelfrost ein, dem nachher beim Absinken des Fiebers reichlicher Schweissausbruch folgt. Die sich auf die Dauer der fieberhaften Intervalle beziehenden Ausdrücke Febris quotidiana, tertiana und quartana sind unter Berücksichtigung des lateinischen Sprachgebrauches, nach welchem bei der Angabe des Zeitintervalles der Ausgangstag mitgerechnet wird, verständlich. Häufig wiederholen sich die Anfälle bei Intermittens genau zu derselben Stunde. Es kommt jedoch auch vor, dass jeder Anfall etwas früher oder später kommt, als der vorhergehende; man nennt das Fieber dann eine Febris ante- resp. postponens (vgl. Fig. 11).

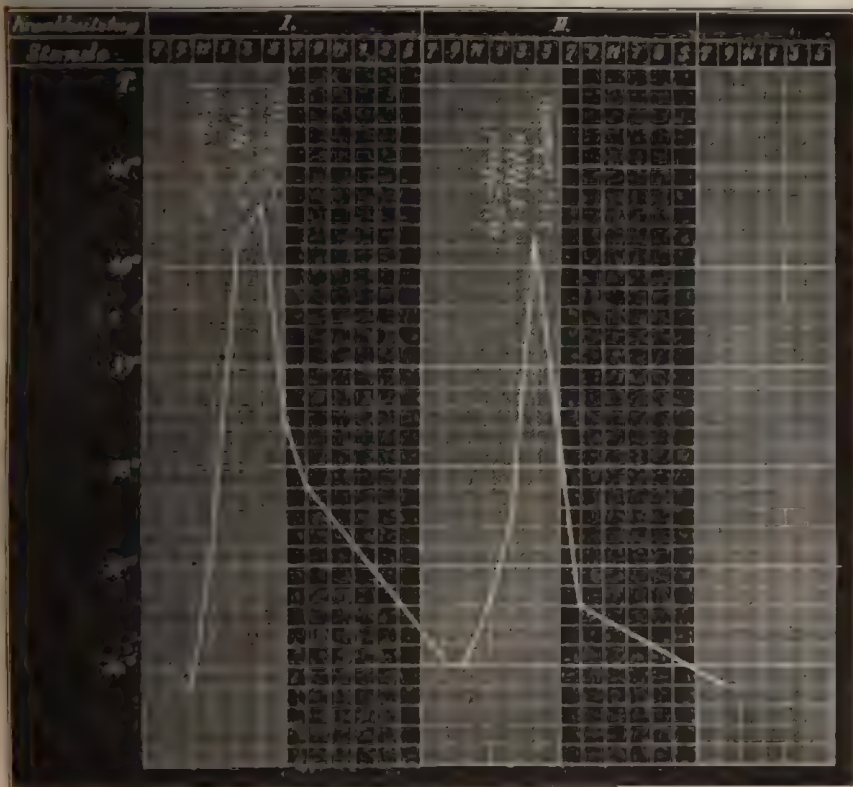


Fig. 10.

Fiebercurve bei Intermittens quotidiana.

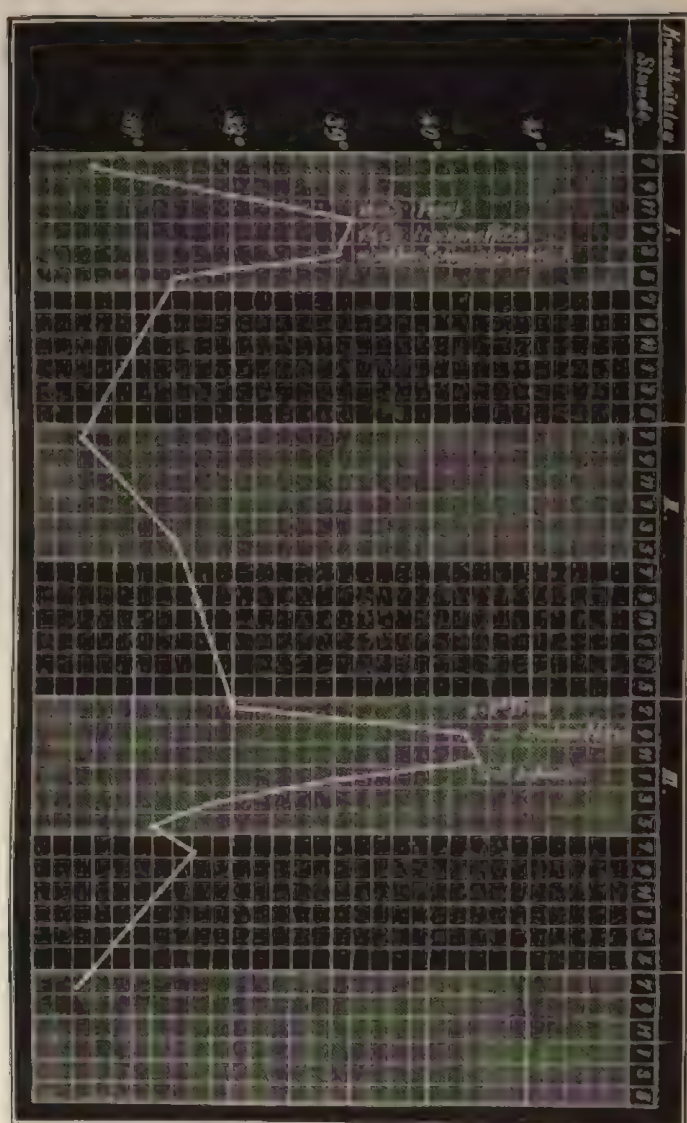


Fig. 11  
 Error rate for different values of  $T$

### Curve von Recurrens.

Ähnlich wie bei Intermittens, so setzt sich auch beim Typhus recurrens das Fieber zusammen aus einer Anzahl getrennter Anfälle. Anfälle und Intervalle dauern aber hier mehrere Tage, so dass die Curve folgende Gestalt annimmt (Fig. 12):

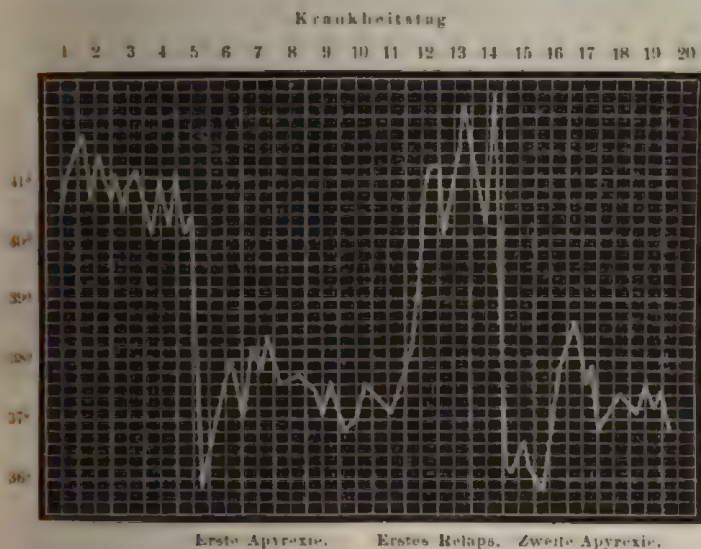


Fig. 12.

Fiebercurve bei Recurrens nach Wunderlich.

Die Anfälle oder Relapse können sich mehrmals wiederholen, werden aber immer kürzer und leichter, bis definitive Entfieberung eintritt.

### Recidive.

Kommt es bei irgendeiner acuten Infectiouskrankheit, nachdem das Fieber samt den übrigen Symptomen verschwunden ist, aufs neue zu einem Aufblühen der spezifischen Symptome und namentlich des Fiebers, so nennt man diese Erscheinung ein Recidiv. Am häufigsten sind Recidive beim Abdominaltyphus. Das Recidiv gehört im Gegensatz zu den Anfällen oder Relapsen von Recurrens und Intermittens nicht notwendig zum Verlaufe der betreffenden Krankheit, sondern ist eine Verlaufsabnormität. Nicht mit dem Recidiv zu verwechseln ist das Fieber, welches (namentlich bei Scharlach oder Masern) als Folge einer complicirenden Nachkrankheit auftritt.

### Hektisches Fieber.

Das charakteristische Fieber der chronischen Tuberculose nennt man hektisches Fieber. Es ist ein gewöhnlich über grössere Zeiträume sich erstreckendes remittierendes oder unterbrochenes Fieber mit steilen Curven (Fig. 13). Sind die niedrigen Temperaturen, wie dies die Regel ist, am Morgen, die hohen am Abend vorhanden, so spricht man von einfach hektischem Fieber, im entgegengesetzten Falle von umgekehrt hektischem Fieber (Febbris hectica inversa). Bei zweistündlichen Messungen sieht man



übrigens, dass die Tagescurve des hektischen Fiebers in vielen Fällen eine vielgipfelige und ziemlich unregelmässige ist.



Fig. 13.

Hektisches Fieber bei Lungentuberculose.

### **Eiterungsfieber, Erratische Fröste bei Pyämie, ulceröser Endocarditis und Gallensteinen, Fröste bei Infarcten.**

Das Fieber bei Eiterungen hat im allgemeinen den Charakter des hektischen Fiebers, sehr oft aber zeichnet es sich vor demselben aus durch die noch grösseren zeitlichen und graduellen Unregelmässigkeiten seiner Exacerbationen und Remissionen.

Bei pyämischen Allgemeininfektionen tritt das Fieber häufig in sehr intensiven, mit Frost verbundenen Anfällen auf, die sich von den Anfällen der Intermittens wesentlich nur durch ihre Unregelmässigkeit unterscheiden; man spricht dann von erratischen Frösten.

Verwandt mit diesen eigentlich pyämischen Frösten sind die Fröste, welche bei ulceröser Endocarditis und bei Gallensteinen vorkommen, sowie die allerdings weit selteneren und dann weniger ausgesprochenen Fröste bei der Bildung nicht eiteriger Infarcte.

### **Atypischer Fieberverlauf.**

Bei manchen fieberhaften Erkrankungen verläuft die Temperaturecurve vollkommen regellos, so bei der Diphtherie, bei gewissen septischen Processen. Es sind dies Krankheiten, welche auch sonst in ihrem klinischen Bilde sich sehr atypisch verhalten.

### **Subnormale Temperaturen.**

Von ebenso grosser klinischer Bedeutung wie die erhöhten sind die subnormalen Körpertemperaturen. Nach Wunderlich werden alle Temperaturen, welche niedriger sind, als 36.25 als subnormal betrachtet.



Auffallende Erniedrigungen der Temperatur kommen hauptsächlich\*) vor:

1. Bei intensiver Einwirkung äusserer Kälte. Bei Erfrierungen brauchen, wie mich eine Beobachtung lehrte, selbst Körpertemperaturen von  $27^{\circ}$  C. nicht absolut eine letale Prognose zu bedingen.

2. Nach ausgesprochenem kritischem Temperaturabfall des Fiebers. So sieht man nach der Krise einer Pneumonie häufig Temperaturen von  $35^{\circ}$ , mitunter selbst von  $34^{\circ}$  C.

3. Im sogenannten Collaps. Man versteht darunter das zuweilen bei Schwerverkranken, namentlich Fiebernden, vorkommende plötzliche Heruntergehen der Körpertemperatur, welches sich mit den Zeichen hochgradiger Schwäche, mit Unfühlbar- und Frequentwerden des Pulses, mit Schweissausbruch etc. verbindet. Von dem kritischen Temperaturabfall unterscheidet sich der Collaps hauptsächlich durch das Verhalten des Pulses, der beim Collaps mit dem Heruntergehen der Temperatur gleichzeitig frequenter und schwach wird (Fig. 14), während er bei der Krise gut bleibt und an Frequenz in gleichem Masse abnimmt, wie die Temperatur (Fig. 5, S. 56). Ein Collaps kann wieder vorübergehen; er ist aber häufig ein unmittelbarer Vorläufer des Todes. Die Symptome des Collapses werden gewöhnlich auf Herzschwäche zurückgeführt. Es ist aber wahrscheinlich, dass ihnen auch eine plötzliche Lähmung der Vasomotoren zugrunde liegen kann.

4. Subnormale Temperaturen beobachtet man ferner nach starken Blutverlusten, ausserdem bei chronischen Herz- und Lungenkrankheiten, welche zu mangelhafter Blutlüftung (Cyanose) und deshalb zu einer Verminderung der Oxydationsvorgänge im Körper führen, ferner bei chronischen Consumptionskrankheiten (Oesophaguscarcinom u. s. w.), bei denen der Stoffwechsel schliesslich auf ein Minimum reduziert wird, bei dem Sclerema neonatorum, endlich mitunter bei Geisteskranken, namentlich Melancholischen.

Die diagnostische und prognostische Bedeutung der subnormalen Temperaturen bei Krise und Collaps ergibt sich nach dem Gesagten von selbst. Länger dauernde subnormale Temperaturen, wie wir sie in den zuletzt angeführten Beispielen kennen gelernt haben, weisen immer auf eine sehr schwere Herabsetzung des Stoffwechsels oder eine ebenso schwere Störung der Wärmeregulation hin.

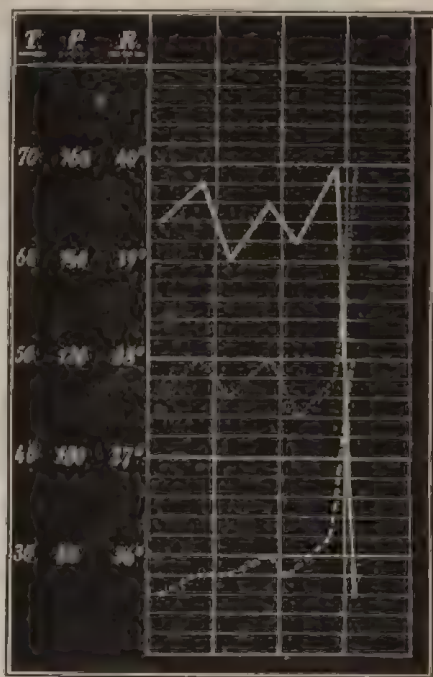


Fig. 14  
Verhalten von Temperatur, Puls und Respiration im Collaps.

\*) Näheres hierüber vgl. Glaser, Ueber Vorkommen und Ursachen abnorm niedriger Körpertemperaturen, Inauguraldissertation, Bern 1878, und Janssen-Quincke, Ueber subnormale Körpertemperaturen. D. Arch. f. klin. Medizin, Bd. 53, S. 247.

## Das Verhalten der Respiration.

### Frequenz der Athmung unter physiologischen Verhältnissen.

Nach den Untersuchungen von Hutchinson beträgt die normale Respirationsfrequenz beim Erwachsenen 16—24 in der Minute. Es ergibt sich also unter Berücksichtigung der später anzuführenden Zahlen der normalen Pulsfrequenz, dass durchschnittlich auf vier Pulsschläge ein Athemzug kommt.

Im jugendlichen Alter ist die Frequenz eine grössere. Nach Quetelet athmet der Neugeborene im Mittel 44mal in der Minute, das fünfjährige Kind 26mal und vom zwanzigsten Jahre an werden allmählich die oben für den Erwachsenen angegebenen Zahlen erreicht.

Die Resultate der Zählung der Athemzüge werden sehr beeinflusst durch die Aufmerksamkeit der Patienten auf die Zählung. Es ist daher am zweckmässigsten, die Zählung vorzunehmen, ohne dass es der Patient merkt, während man z. B. den Puls zu zählen scheint. Bei der Kleinheit der in Betracht kommenden Zahlen ist es, um die Beobachtungsfehler nicht zu gross zu machen, wünschenswert, während einer ganzen Minute zu zählen.

Bei körperlichen Anstrengungen steigt die Athmungsfrequenz. Schon beim Stehen fällt sie etwas grösser aus, als beim Liegen. Im Schlafe ist die Frequenz etwas geringer, als im Wachen.

Reichliche Mahlzeiten steigern die Frequenz der Athmung, vielleicht weil durch die Füllung des Magens die Zwerchfellexcursionen geringer werden.

Hautreize können die Athmung in verschiedener Weise beeinflussen, sowohl beschleunigen, als auch verlangsamen.

Die Athmung des gesunden Menschen ist zwar im allgemeinen in der Ruhe regelmässig, sie wird aber durch alle möglichen psychischen und Sinnes-eindrücke, sowie alle Bewegungen, namentlich durch Sprechen, Räuspern, Essen, Trinken und Rauchen vorübergehend beeinflusst und dadurch unregelmässig gemacht.

Bei der Beurtheilung der pathologischen Verhältnisse der Athmung ist auf die im Vorhergehenden hervorgehobene grosse Veränderlichkeit dieser Function die gebührende Rücksicht zu nehmen.

### Die normalen Athmungstypen.

Die Füllung der Lunge mit Luft geschieht zum Theil durch die Hebung der Rippen und des Brustbeines und durch Drehung der ersteren nach aussen und oben, zum Theil aber durch das Herabsteigen des Zwerchfelles. Obschon bei allen Menschen diese beiden Factoren der Inspirationsbewegung wirken, so kann doch der eine oder der andere derselben stärker zur Geltung kommen und man spricht hiernach von einem mehr costalen oder mehr diaphragmalen resp. abdominalen Typus der Athmung. Die Beobachtung lehrt nun, dass das weibliche Geschlecht mehr costalen, das männliche dagegen ausgesprochen costoabdominalen Athmungstypus zeigt. Es muss diese mit dem Thoraxbau im Zusammenhang stehende Einrichtung mit Rücksicht auf die Verhältnisse der Gravidität, in welcher die Excursionen des Diaphragmas behindert werden, als eine zweckmässige bezeichnet werden. Kinder haben eine vorwiegend costale Athmung.



## Veränderungen des Athmungstypus unter pathologischen Verhältnissen.

Sowohl der costale als auch der abdominale Antheil der Athmungsbewegungen kann unter pathologischen Verhältnissen beschränkt werden, wodurch der Athmungstypus mehr oder weniger bedeutende Modificationen erfährt.

a) Beschränkung der Zwerchfellathmung. Die Excursionen des Zwerchfelles können beschränkt werden durch mechanische Behinderung seines Herabsteigens, durch Lähmung seiner Muskulatur, durch abnorme Abflachung seiner Wölbung bei gewissen Emphysemformen und endlich instinctiv bei Schmerzhaftigkeit der Athmung. Eine mechanische Behinderung der Zwerchfellexcursionen kommt vor bei allen Zuständen, welche eine stärkere Füllung des Abdomens bedingen, bei Gravidität, Meteorismus, Bauchtumoren, Ascites. Entzündungen in der Nachbarschaft des Zwerchfelles, Pleuritis, Pericarditis, Peritonitis, beschränken die Zwerchfellexcursionen theils durch die Schmerzen, welche sie bei der Athmung verursachen, theils aber auch, weil die Muskeln des Diaphragmas (besonders bei diffuser Peritonitis) infolge der durch die Entzündung bedingten Circulationsstörung paretisch werden. Eigentliche Zwerchfellschwächen endlich kommen vor bei multipler Neuritis, progressiver Muskelatrophie u. s. w. In all diesen Fällen kann die Costalathmung auf Kosten der abdominalen verstärkt erscheinen.

b) Beschränkung der Costalathmung. Bei ausgedehnter Verknöcherung der Rippenknorpel, Ankylose der Rippengelenke durch Arthritis deformans u. s. w. kann in rein mechanischer Weise die Costalathmung behindert und dadurch der costale Athemtypus der Frau und der costoabdominale des Mannes in den rein abdominalen verwandelt werden.

## Das Zwerchfellphänomen und verwandte Erscheinungen.

Es ist hier der Ort, eine früher nicht ganz unbekannte, aber doch erst kürzlich von Litten genauer beschriebene und in ihrer praktischen Bedeutung analysirte Erscheinung zu besprechen, welche der letztere als Zwerchfellphänomen bezeichnet hat\*. Dieselbe besteht darin, dass man in der Gegend des unteren Lungenrandes, am deutlichsten und constantesten vorne seitlich, mitunter aber rings um den Thorax einen horizontal verlaufenden linearen Schatten bei der Inspiration entsprechend dem auch percussorisch feststellbaren inspiratorischen Abstieg des Lungenrandes sich nach unten bewegen sieht. Die Erscheinung wurde Zwerchfellphänomen genannt, weil sie in der That der directeste sichtbare Ausdruck des Abwärtssteigens des Zwerchfelles ist. Die Bewegung beginnt normalerweise oben im 6. Intercostalraume und steigt bei oberflächlicher Athmung um 1—1½, bei tiefer Athmung um 2—3 Intercostalräume abwärts. Die Schattenlinie schneidet die Rippen in einem schiefen Winkel. Am deutlichsten ist die Erscheinung zu erkennen, wenn man den zu Untersuchenden so lagert, dass die Gegend zwischen 6. Rippe und Rippenbogen schräg beleuchtet ist. Zu diesem Zwecke wird der Patient möglichst flach, ohne Unterstützung des Kopfes, auf den Füßen gegen das Fenster, das Gesicht diesem zugekehrt, gelagert, während der Beobachter aus 3—4 Schritten Entfernung unter einem Winkel von circa 45°, den Blicken gegen das Fenster gewendet, den unteren Theil des Thorax betrachtet. Am deutlichsten wird das Phänomen, wenn der Patient tief athmet. Im übrigen ist die Hauptsache für die Wahrnehmung die schiefe, von den Füßen her kommende Beleuchtung, die keineswegs grell zu sein braucht. Unter Umständen genügt das

\* Deutsche med. Wochenschrift, 1892, Nr. 13. Das Zwerchfellphänomen und seine Bedeutung für die Praxis. Deutsche Aerztezeitung, 1895, Nr. 1. Verhandlungen des Congresses f. inn. Med., 1895.

Licht einer Kerze. Sehr ungünstig ist dagegen ganz diffuses Licht. Expiratorisch entspricht dem Zwerchfellphänomen keine gleichwertige Erscheinung. Denn die nachher zu erwähnende expiratorische Abflachung der unteren Intercosträume in der Reihenfolge von unten nach oben hat eine andere Bedeutung.

Die Erklärung des Zwerchfellphänomens ist eine sehr einfache. Es handelt sich dabei um eine Wirkung des Zwerchfellzuges auf diejenigen Theile der complementären Pleurasinus, welche in jedem Zeitmomente unmittelbar unterhalb des Lungenrandes, d. h. an denjenigen Stellen liegen, wo das Zwerchfell beim Heruntersteigen anfängt, sich vom Thorax abzulösen. Da der Lungenrand, um dem Zwerchfell zu folgen, einer messbaren Zeit bedarf, so kommt unterhalb des Lungenrandes die Saugwirkung des Zwerchfelles auf die Intercosträume in Form einer ganz schmalen linearen Einziehung zur Geltung und das inspiratorische Hinabsteigen dieser linearen Einziehung, resp. des Schattens, den dieselbe wirft, ist dasjenige, was man beim Zwerchfellphänomen zu Gesichte bekommt. Bei dieser Erklärung ist es ohneweiters verständlich, dass bei der Expiration das Zwerchfellphänomen kein Analogon hat, indem ja expiratorisch das Aufsteigen des Zwerchfelles nur in dem Maasse erfolgt, als die Lunge elastisch sich zusammenzieht.

Das Zwerchfellphänomen kann im allgemeinen bei mageren gesunden Leuten als eine nahezu constante Erscheinung betrachtet werden. Indessen gibt es, auch wenn man von den Fällen absieht, wo starke Entwicklung von Fett und Muskulatur, sowie Oedem der Thoraxwand seine Wahrnehmung verhindern, Fälle, wo man unter durchaus physiologischen Verhältnissen vergeblich danach sucht. Das Zwerchfellphänomen hat diagnostische Wichtigkeit, indem die Feststellung seiner Existenz den Beweis liefert, dass an der betreffenden Stelle das Zwerchfell und die Lunge der Thoraxwand anliegen und dass beide Theile frei beweglich sind, während sein Fehlen umgekehrte Verhältnisse anzeigt. Demnach findet man das Zwerchfellphänomen verschwunden unterhalb pneumonischer Infiltrationen, bei Pleuritis an denjenigen Stellen, wo das Exsudat liegt oder die Lunge mit dem Thorax verwachsen ist, bei Hydrothorax, Pneumothorax u. s. w. Litten hat auch darauf aufmerksam gemacht, dass wir in der Constatierung des Fehlens oder Vorhandenseins des Phänomens ein wertvolles Mittel besitzen, um Pleuraempyeme und subphrenische Abscesse voneinander zu unterscheiden: beim Pleuraempyem fehlt die Erscheinung, beim subphrenischen Abscesse ist sie vorhanden.<sup>\*)</sup> Ferner soll das Zwerchfellphänomen unter Umständen die Unterscheidung zwischen Zwerchfellhernie und Pneumothorax ermöglichen<sup>?)</sup>. Partielle Verwachsungen des Zwerchfelles mit der Thoraxwand sollen sich an Verzerrungen und Unregelmässigkeiten der sonst gerade verlaufenden Linie des Zwerchfellphänomens erkennen lassen. Die Grösse der Excursion des Zwerchfellphänomens gibt Aufschlüsse über die Excursionsfähigkeit der Lunge bei Emphysem und Phthise. Phrenicuslähmung wird sich durch das Fehlen des Zwerchfellphänomens verrathen. Es ist klar, dass, da das Zwerchfellphänomen bei Gesunden doch nicht absolut constant ist, der Nachweis eines einseitigen Fehlens desselben von grösserer diagnostischer Bedeutung ist, als der Nachweis des Fehlens überhaupt.

Das Zwerchfellphänomen darf nicht mit zwei anderen Erscheinungen, die sich an den nämlichen Stellen des Thorax abspielen, verwechselt werden, und die sich ebenfalls in Schattenbewegungen äussern, nämlich der augenfälligen expiratorischen Senkung der unteren Rippen und der inspiratorischen Einziehung der unteren Intercosträume. Die Senkung der Rippen, resp. ihrer Schatten unterscheidet sich vom Zwerchfellphänomen leicht dadurch, dass es sich hierbei um eine expiratorische Senkung, beim Zwerchfellphänomen um eine inspiratorische Senkung handelt. Dagegen kann die physiologische inspiratorische Einziehung der unteren Intercosträume leichter zu Verwechslung mit dem Zwerchfellphänomen führen. Es handelt sich bei dieser Erscheinung darum, dass die unteren Intercosträume, welche auf der Bahn des Zwerchfelles liegen, bei expiratorischem Stande des Zwerchfelles, d. h. wenn das Zwerchfell ihnen direct angelagert ist, unter dem positiven intraabdominalen Drucke stehen, während sie beim Herabrücken des Zwerchfelles successive dem negativen Drucke des Thorax überantwortet werden. Infolgedessen sinken die Intercosträume in dem Maasse, als das Zwerchfell herabsteigt, ein. Da dieses Einsinken der Intercosträume

<sup>\*)</sup> Es dürfte sich jedoch empfehlen, in der Verwertung dieses diagnostischen Argumentes vorsichtig zu sein, da es die Feuerprobe der Empirie noch nicht genügend bestanden hat, und da es wohl denkbar, sogar wahrscheinlich ist, dass in manchen Fällen ein subphrenischer Abscess die Bewegung des Zwerchfelles so beschränkt, dass das Zwerchfellphänomen verschwindet.



in ihrer Beschattung erkannt wird, so stellt die physiologische Einziehung der unteren Intercostalräume, als Ganzes genommen, ebenfalls eine inspiratorisch mehr oder weniger deutlich absteigende Schattenerscheinung dar und deshalb ist eine Verwechslung mit dem Zwerchfellphänomen leicht möglich. Bei genauer Betrachtung ist aber ein sehr wesentlicher Unterschied vorhanden. Beim Zwerchfellphänomen handelt es sich um einen linearen Schatten, den man als Linie die Intercostalräume durchwandern sieht, bei dem inspiratorischen Einsinken der Intercostalräume ist die Erscheinung diffuser und hängt ist hier auch der absteigende Charakter der inspiratorischen Einziehung überhaupt nicht deutlich zu erkennen, weil das Zwerchfell bei seiner Contraction auch auf die unteren Intercostalräume saugend wirkt, von welchen es sich noch nicht abgelöst hat. Ein weiterer Unterschied ist der, dass der inspiratorischen Einziehung der Intercostalräume expiratorisch eine entgegengesetzte Bewegung entspricht, während dies aus den angeführten Gründen beim Zwerchfellphänomen nicht der Fall ist.

Es sei noch bemerkt, dass von der besprochenen physiologischen Einziehung der untersten Intercostalräume sich die Einziehungen bei Stenosen der Luftwege und die damit wesentlich identischen peripneumonischen Einziehungen (vgl. unten) dadurch unterscheiden, dass die letzteren Erscheinungen sehr viel hochgradiger sind, auch die Rippen betreffen und sich ausserdem nicht auf den in der Bahn des Zwerchfelles liegenden Theil des Thorax beschränken.

### Asymmetrie der Athmung und pathologische inspiratorische Einziehungen des Thorax.

Bei Athmungshindernissen, welche nur die eine Lunge betreffen, wird die Athmung asymmetrisch, indem die erkrankte Seite bei der Respiration geringere Excursionen macht und dabei der gesunden Seite etwas nachschleppt. Die Zustände, welche eine derartige einseitige Beschränkung der Athmung hervorzurufen können, sind die verschiedenen Formen der Lungeninfiltration (Pneumonie, Phthise, Tumoren), die Pleuritis, mag dieselbe nun mit Exsudatbildung verbunden sein oder bloss zu Schwartenbildung und derben Adhäsionen geführt haben, ferner die exsudative Pericarditis. Die Asymmetrie der Athmungsexcursionen, welche durch die Inspection, bei schlechter oder asymmetrischer Beleuchtung aber oft noch besser durch die Palpation vermittelt der beidseitig aufgelegten Hände constatiert werden kann, ist neben der Asymmetrie der Thoraxwölbung ein wichtiges diagnostisches Zeichen, welches die übrigen Krankheitssymptome in ihrer Bedeutung theils bestätigt, theils wesentlich erweitern kann. Die sich schwächer bewegende Thoraxhälfte kann nach S. 16 ff. sowohl gedehnt als auch geschrumpft sein.

Ueber das Vorkommen inspiratorischer Einziehungen des Jugulums, Epigastriums und der Flankenegend bei Stenose der oberen Luftwege vgl. S. 75 f.

Ähnliche locale Einziehungen kommen aber auch ohne Stenose der oberen Luftwege über Lungentheilen vor, welche durch das Vorhandensein von Atelektase oder Infiltration verhindert sind, sich in normaler Weise inspiratorisch zu blähen. Die Einziehung rührt dann davon her, dass die inspiratorische negative Druckschwankung im Thoraxinneren, besonders wenn sie (bei bestehender Dyspnoë) rasch und heftig erfolgt, die sich nicht blähenden Lungentheile und damit auch die sie bedeckenden Thoraxabschnitte unter dem Einflusse des äusseren Luftdruckes nach innen zieht. Man sieht dies namentlich bei den katarrhalischen Pneumonien der Kinder, deren weicher und nachgiebiger Thorax die Einziehung begünstigt. Man spricht dann von peripneumonischer Einziehung oder einer peripneumonischen Furche. Dieselbe liegt meist in den seitlichen und vorderen Regionen des Thorax längs dem unteren Lungenrand, selbst dann, wenn die pneumonische Infiltration wie gewöhnlich hauptsächlich hinten liegt. Es rührt dies wahrscheinlich davon her, dass eine hinten

gelegene starre Infiltration mechanisch die Excursion der Lungenränder auch seitlich und vorne bis zu einem gewissen Grade behindert, wozu noch kommt, dass die vorderen und seitlichen Theile des Thorax besonders nachgiebig sind. Jedoch sieht man zuweilen auch hinten in der Nähe der unteren Lungenränder peripneumonische Einziehungen. Neben den erwähnten mechanischen Momenten mag bei der Entstehung der peripneumonischen Furche auch der directe Zug des Zwerchfelles, ähnlich wie bei Stenosen der oberen Luftwege, nach S. 76 mitwirken. Auch das Epigastrium und das Jugulum können bei Pneumonie in ähnlicher Weise eingezogen werden, wie bei Stenose der Luftwege und es wird infolgedessen nicht selten bei kleinen Kindern irrthümlich Croup diagnostiziert. Der inspiratorische Stridor, die Heiserkeit der Stimme und des Hustens sind die wichtigsten Merkmale des Croups, welche die Unterscheidung hier ermöglichen. Die peripneumonische Einziehung darf nicht verwechselt werden mit dem normalerweise vorkommenden inspiratorischen Einsinken der untersten Intercostalräume, deren Erklärung auf S. 66 f. gegeben ist, wo auch die Unterscheidungsmerkmale angegeben sind.

Neuerdings hat D. Gerhardt \*) noch auf eine andere Ursache inspiratorischer Einziehung des unteren Thoraxrandes aufmerksam gemacht. Duchenne hat gezeigt, dass das Zwerchfell, indem es sich auf den Bauchinhalt stützt und über die in der Zwerchfellknäuel liegenden Theile wie über eine Rolle wegläuft, neben seiner bekannten Wirkung auf die untere Lungenfläche auch noch die Wirkung hat, bei der Inspiration den Thoraxrand zu heben. Ist nun diese ausgiebige Hebung der unteren Rippen durch Hemmungen in den Gelenkverbindungen der Rippen oder durch die Horizontalstellung der letzteren bei gewissen emphysematösen Thoraxformen oder durch das Fehlen eines festen Haltet der Baucheingeweide bei Enteroptose unmöglich, so geht statt dessen die Thoraxwand bei der Inspiration durch die Zwerchfellcontraction nach innen.

### Abnormitäten der Frequenz und des Rhythmus der Athmung (mit Ausschluss der Dyspnöe).

Die meisten Veränderungen der Frequenz der Athmung sind die Folge von Erschwerungen der Lungenventilation oder von gesteigerten Ansprüchen an dieselbe und werden deshalb bei dem Symptomencomplexe der Dyspnöe beobachtet und im folgenden Capitel dargestellt werden.

Nur in wenigen Fällen sind Veränderungen der Frequenz der Athmung unabhängig von Dyspnöe.

Dahin gehören die Verminderungen der Respirationsfrequenz (Oligopnöe), welche man antrifft bei manchen Zuständen von Bewusstlosigkeit, besonders bei schweren Hirnaffectionen (Hirnblutung, Hirntumoren, Meningitis), Urämie, Coma diabeticum, schweren Infectionen und manchen Vergiftungen. In ähnlicher Weise nimmt in der Agone die Respirationsfrequenz ab. In all diesen Zuständen kann die Respiration auch unregelmässig werden. Es handelt sich hier überall um Störungen, welche als direct abhängig gedacht werden müssen von einer veränderten Function des Athmungscentrums.

Unter ähnlichen Verhältnissen können statt einer bloss verlangsamten Athmung auch zwei bestimmt charakterisierte Formen der pathologischen Athmung mit verändertem Rhythmus zustande kommen, das sogenannte Biot'sche oder meningitische Athmen und das Cheyne-Stokes'sche Athmen.

\*) Zeitschrift für klin. Medicin, 1896, Bd. XXX, Heft 1 und 2.



Unter Biot'schem oder meningitischem Athmen, das, wie der Name sagt, besonders häufig bei Meningitis, aber auch bei anderen Hirnkrankheiten und sonstigen schweren Allgemeinzuständen vorkommt, versteht man eine Athmung, welche sich charakterisiert durch das Auftreten sehr angesprochener, mehrere Secunden bis zu einer halben Minute und länger dauernder Athmungspausen, welche sich mehr oder weniger regelmässig periodisch, zuweilen auch unregelmässig wiederholen. Das Biot'sche Athmen ist von schlechter prognostischer Bedeutung.

Das Cheyne-Stokes'sche Athmen zeigt ähnliche lange Athmungspausen, wie das meningitische Athmen. Es unterscheidet sich aber von letzterem dadurch, dass nach den Athmungspausen die Athmung nicht von vorneherein maximal, sondern ganz allmählich zunehmend in immer tiefer und dabei rascher werdenden Athemzügen beginnt und dass, nachdem die Athmung das Maximum der Tiefe und Frequenz erreicht hat, sie ganz allmählich wiederum abnimmt, um schliesslich zu erlöschen und einer neuen Athmungspause Platz zu machen. Das Cheyne-Stokes'sche Athmen ist also ein exquisit periodisches Athmen. Es kommt unter ähnlichen Verhältnissen wie das meningitische Athmen vor, namentlich bei schweren Affectionen des Gehirnes, der Respirations- und Circulationsorgane, besonders häufig bei der Arteriosklerose und der chronischen Nephritis. Es wird am häufigsten bei Bewusstlosen beobachtet, nicht selten aber, vamentlich bei Patienten mit chronischen Respirations- und Circulationsstörungen, auch bei erhaltenem Bewusstsein. Bei den letzterwähnten Krankheiten kommt es aber auch vor, dass das Bewusstsein periodisch während der Athmungspause erlischt, um mit dem Eintritte der Athmung immer wiederzukehren. Die Perioden der Athmung sind beim Cheyne-Stokes'schen Athmen oft verbunden mit gewissen charakteristischen Begleiterscheinungen. So kommt es vor, dass während der Athmungspause hochgradige Pulsverlangsamung und Papillenverengung eintritt. Auch die Spannung des Pulses kann sich parallel der Periode der Athmung verändern. Eine absolute Constanz des Verhaltens all dieser Erscheinungen zu den Athmungsperioden ist nicht vorhanden. Sehr häufig, aber nicht constant, haben die Patienten während der Periode der zunehmenden Athmung das subjective Gefühl der Athemnoth. Falls in den Athmungspausen Bewusstlosigkeit eintritt, so geben die Patienten an, dass sie durch die Athemnoth aus der Bewusstlosigkeit oder, wie sie es nennen, aus dem Schlafe „geweckt“ werden. Im Beginne der Dyspnoë zeigen die Patienten gewöhnlich deutliche Cyanose, die auffälligerweise auch noch während der Zunahme der Athmung an Intensität wachsen kann. Bei manchen Patienten tritt das Cheyne-Stokes'sche Athmen nur während des Schlafes ein. Morphinum in arzneilichen Dosen pflegt das Phänomen zu verstärken oder mitunter geradezu zum Vorschein zu bringen. Die prognostische Bedeutung der Erscheinung ist im allgemeinen eine sehr schwere, jedoch nicht ausnahmslos eine letale. Bei der schwere des zugrunde liegenden Zustandes ist es meist entweder ein bald vorübergehendes oder dann ein unmittelbar in den Tod überleitendes Symptom. Nur bei Herz- und Nierenkranken sieht man dasselbe mitunter auch viele Monate lang andauern.

Die Erklärung des Cheyne-Stokes'schen Athems ist zum Theile noch streitig. Zweifellos scheint nur zu sein, dass ihm, ähnlich wie dem meningitischem Athmen, eine herabgesetzte Erregbarkeit des Athmungscentrums zugrunde liegt. Die ursprüngliche Traube'sche Theorie nahm an, dass das Cheyne-Stokes'sche Athmen dann zustande kommt, wenn durch eine Circulationsstörung im Athmungscentrum die Erregbarkeit infolge mangelhafter Zufuhr sauerstoff-

haltigen Blutes so sehr herabgesetzt ist, dass in einem gegebenen Zeitmomente, demjenigen der ersten Athmungspause, die vorhandenen physiologischen Reize nicht mehr genügen, um Athmungsbewegungen auszulösen. Mit dem Momente nun, wo die Athembewegungen aufhören, wird das Blut stärker venös; diese stark venöse Beschaffenheit bildet aber einen intensiven Reiz für das Athmungscentrum, dem dasselbe, trotz seiner herabgesetzten Erregbarkeit, nicht widerstehen kann. Infolge davon beginnt die Athmung wieder. Durch die Athmung nimmt nun die Venosität des Blutes wieder ab, infolgedessen fällt jener mächtige Reiz für das wenig erregbare Athmungscentrum weg, die Athmung erlischt wieder allmählich in dem Maasse, als das Blut besser gelüftet wird.

Es sind gegen diese Traube'sche Erklärung zwei Einwände geltend gemacht worden. Man hat erstens gesagt, dass es nicht recht verständlich sei, weshalb die Athmung allmählich zunimmt und weshalb nicht vielmehr der zweite Athemzug schon wieder schwächer ist, als der erste, da man doch annehmen sollte, dass die wiederbeginnende Athmung sofort die Venosität des Blutes vermindert und dass somit nach dem ersten Athemzuge der Reiz für das Athemcentrum sofort wieder geringer wird. Dem gegenüber ist nun darauf hinzuweisen, dass, da eben der erste Athemzug bloss minimal ist, er nicht genügt, um die als Athmungsreiz wirkende Venosität des Blutes aufzuheben. Die letztere nimmt infolgedessen trotz des Wiederbeginnes der Athmung noch zu. Dies gilt auch noch für die folgenden Athemzüge, infolgedessen nehmen dieselben einen ansteigenden Verlauf, indem erst von dem Momente an, wo die Athmung das Maximum erreicht hat, eine wirkliche Besserung der Venosität eintritt. Ich glaube, dass mit dieser Erklärung gerade am besten die von mir beobachtete oben erwähnte Erscheinung erklärt wird, dass während der aufsteigenden Periode der Athmung die Patienten nicht nur zunehmende subjective Athemnoth haben, sondern auch zunehmende Cyanose zeigen, die erst, wenn die Athmung maximal ist, aufhört. Ein anderer Einwand gegen die Traube'sche Theorie geht dahin, dass, wenn sich auch die aufsteigende Phase des Cheyne-Stokes'schen Phänomens in der angeführten Weise erklären lasse, doch nicht verständlich sei, weshalb, nachdem einmal durch die maximale Athmung die Venosität des Blutes beseitigt sei, die Athmung wiederum erlösche, da doch anzunehmen sei, dass durch die verbesserte Durchströmung mit sauerstoffhaltigem Blute das Athmungscentrum wieder seine normale Erregbarkeit annehmen sollte. Dies ist allerdings ein Einwand, welcher nicht widerlegt werden kann, wenn man wirklich annimmt, dass die Asphyxie des Athmungscentrums die einzige Ursache seiner Erregbarkeitsverminderung sei. Allein diese Annahme ist von der Traube'schen Hypothese nicht untrennbar. Wenn wir statt dessen annehmen, dass die Erregbarkeitsverminderung entweder gar nicht oder wenigstens nicht direct von der Circulationsstörung abhängt, sondern eine mehr selbständige Bedeutung hat, so fällt diese Schwierigkeit der Erklärung weg. Es ist dann nämlich klar, dass mit der Besserung der Blutlüftung zwar der intensivere Reiz für das Athmungscentrum wegfällt, dass aber damit die Erregbarkeit desselben nicht besser geworden ist, so dass mit der Verbesserung der Blutlüftung auch die Athmung wieder allmählich wegfallen muss.

In dieser Modification scheint mir die Traube'sche Theorie immer noch annehmbar. Wegen der erwähnten Schwierigkeiten wurden aber verschiedene andere Erklärungen des Cheyne-Stokes'schen Athmens zu geben versucht, von welchen ich als die bekanntesten bloss die Filshue'sche und die Rosenbach'sche anführen will.

Filshue nimmt, ebenfalls von der Athmungspause ausgehend, an, dass



die während derselben eintretende Cyanose des Blutes durch Erregung des Vasomotorencentrums zunächst einen Krampf der Hirnvasomotoren hervorruft. Dadurch wird das in seiner Erregbarkeit herabgesetzte Athmungscentrum anämisch. Diese Anämie wirkt als Athmungsreiz, infolgedessen steigt die Athmung an. Sobald die letztere aber das Blut wieder gut gelüftet hat, so verschwindet der Vasomotorenkrampf, der Athmungsreiz genügt nicht mehr zur Erregung und die Athmung steht still. Es scheint mir, dass gegen die Filehne'sche Theorie genau dieselben Einwände gemacht werden können, wie gegen die Traube'sche, und wenn dieselben sich auch in analoger Weise widerlegen lassen, so hat doch die Filehne'sche Hypothese eigentlich keinen Vortheil vor der Traube'schen; sie ist nur etwas complicierter. Wir kommen auf dem Umwege durch das Vasomotorencentrum, dessen Einfluss auf die Hirngefässe übrigens nicht nachgewiesen ist, eigentlich nur zu demselben Ziele, wie Traube. Genauere Untersuchungen über das Verhalten der Vasomotoren während des Cheyne-Stokes'schen Phänomens scheinen übrigens direct gegen die Filehne'sche Erklärung zu sprechen.

Nach Rosenbach endlich beruht die Periodicität der Athmung beim Cheyne-Stokes'schen Phänomen einfach auf einer abnormen Ermüdbarkeit (nicht zu verwechseln mit Erregbarkeitsverminderung) des Athmungscentrums, wodurch dasselbe, wenn es eine zeitlang thätig war, allmählich immer schwieriger arbeitet, schliesslich seine Arbeit ganz einstellt und erst wieder in die Action tritt, wenn es sich während der Athmungspause erholt hat. Ob wirklich im Sinne dieser Erklärung in der Athmungspause bei fortdauernden Athmungsreizen eine Erholung des Athmungscentrums angenommen werden kann, erscheint zweifelhaft. Jedoch ist zuzugeben, dass wir über die Gesetze der Ermüdung von Centralorganen noch zu wenig wissen, um aus dem angeführten Grunde die Rosenbach'sche Erklärung ohneweiters abzulehnen. Jedenfalls hat sie den Vorzug, dass sie sich auf das auch für andere Organe gültige Gesetz stützt, dass periodische Thätigkeiten durch Ermüdung zustande kommen.

Die meisten Formen der erhöhten Respirationsfrequenz (Polypnöe) sind bedingt durch erhöhte Ansprüche an die Thätigkeit der Athmung und gehören deshalb in das folgende Capitel der Dyspnöe.

Dagegen haben wir hier noch anzuführen, dass in wenigen Fällen gesteigerte Respirationsfrequenz auf rein nervösem Wege zustande kommt. So bei Hysterischen und bei gewissen Fällen von Cerebralerkrankungen.

## Die Dyspnöe.

Die Bezeichnung Dyspnöe bezieht sich auf eine grosse Gruppe von Veränderungen der Respirationsthätigkeit, welche trotz aller Verschiedenheit der Detailbilder das Gemeinsame haben, dass sie die Aufgabe der Athmung, nämlich die Blutlüftung, unter irgendwelchen erschwerenden Bedingungen zu erfüllen den Zweck haben. Mit Rücksicht hierauf ist die dyspnoische Athmung gewöhnlich nach irgend einer Richtung hin, sei es an Frequenz oder an Tiefe, verstärkt. Allein da mitunter die Hindernisse der Athmung unüberwindliche sind, so dass aus mechanischen Gründen weder eine frequente noch eine tiefe Athmung zustande kommen kann (wie z. B. bei hochgradiger Stenose der Luftwege), so darf man diese Verstärkung der Athmung nicht als das wesentliche Merkmal der Dyspnöe auffassen, sondern die einzige vom klinischen Standpunkte aus allgemein gültige Definition der Dyspnöe lautet: durch Athmungshindernisse oder durch erhöhte Ansprüche an die Blutlüftung

erschwerter und deshalb angestrengter Athmung. Es stimmt diese Definition nicht überein mit einer vielfach gegebenen Definition, wonach Dyspnöe und Athmungsbeschleunigung identisch sind, einer Begriffsbestimmung, welche zweifellos nicht dem klinischen Sprachgebrauche entspricht. Nicht jede beschleunigte Athmung ist Dyspnöe und umgekehrt ist nicht bei jeder Dyspnöeform die Athmung beschleunigt. Vielmehr werden wir sehen, dass es Dyspnöeformen mit beschleunigter und solche mit verlangsamter Athmung gibt. Man thut gut, zur Vermeidung von Missverständnissen unter Festhaltung der oben gegebenen Definition der Dyspnöe das Verhalten der Athmungsfrequenz durch die nichts präjudicierenden Ausdrücke Polypnöe (beschleunigte Athmung) und Oligopnöe (verlangsamte Athmung) zu bezeichnen.

Das Wort Dyspnöe wird aber noch in einem anderen Sinne gebraucht. Man versteht nämlich darunter auch das subjective Gefühl der Athemnoth, welches die Patienten mit objectiver Dyspnöe, d. h. mit erschwerter Athmung, zu haben pflegen. Gewöhnlich gehen objective und subjective Dyspnöe Hand in Hand. Allein es gibt davon Ausnahmen. Die Athmung kann nämlich unter Umständen trotz eines bestehenden Hindernisses in so vollkommener Weise stattfinden, dass der Patient von Athemnoth nichts verspürt, indem dank der Modification der Athembewegungen die Blutlüftung trotz des bestehenden Hindernisses eine vollständige ist. Dann weiss der Patient subjectiv nichts von Dyspnöegefühl und doch besteht objective Dyspnöe. Auch der Fall kann vorkommen, dass trotz bestehender hochgradiger objectiver Dyspnöe, welche, wie die fortbestehende Cyanose beweist, keineswegs zu einer genügenden Blutlüftung ausreicht, der Patient von subjectiver Dyspnöe infolge von Gewöhnung (vgl. S. 82) oder deshalb nichts bemerkt, weil sein Sensorium benommen ist. Es ist eine ganz besonders wohlthätige Einrichtung der Natur, dass in der Agone bei Zuständen, welche mit Erschwerung der Athmung einhergehen, schliesslich sehr oft die subjective Dyspnöe verschwindet, indem das Gehirn durch Kohlensäure-Intoxication gewissermassen narkotisiert wird. Es kann aber umgekehrt auch vorkommen, dass die objective Dyspnöe viel geringer ist, als das subjective Gefühl der Beengung, oder dass die erstere sogar ganz fehlt, trotzdem starke Athemnoth empfunden wird. Verwandt mit solchen Zuständen ist wohl auch die sogenannte Präcordialangst der Melancholischen, welche ich, da der Betreffende das Angstgefühl doch in den Thorax verlegt, im Gegensatz zu anderen Anschauungen als subjective, rein cerebrale Dyspnöeempfindung auffassen möchte. Auch die eigenthümliche Erscheinung, dass mitunter nervös angelegte Patienten ohne besonderen Grund, wie sie sich ausdrücken, ein unüberwindliches Bedürfnis haben, von Zeit zu Zeit einen ganz tiefen Athemzug zu thun, dürfte durch ein central, ohne die Existenz eines Athmungshindernisses ausgelöstes Dyspnöegefühl bedingt sein, dem die Patienten durch einen tiefen Athemzug instinctiv abzuhelfen suchen.

Es geht aus diesen Auseinandersetzungen hervor, dass man eigentlich immer streng unterscheiden sollte zwischen objectiver Dyspnöe, d. h. erschwerter und durch die Erschwerung modificirter Athmung einerseits und subjectiver Dyspnöe oder Dyspnöegefühl andererseits. Die dyspnöetisch veränderte Athmung vermag in den einen Fällen das Gefühl subjectiver Dyspnöe hintanzuhalten, in den anderen Fällen gelingt ihr dies nicht.

In ähnlicher Weise wie die subjective Dyspnöe, so geht auch die Cyanose nicht immer der objectiven Dyspnöe parallel, indem die objective Dyspnöe das einmal genügt, um die Blutlüftung zu regulieren, d. h. mehr oder weniger vollständig zur Norm zurückzuführen, während in anderen Fällen dies dem Organismus nicht gelingt.



Das Vorkommen starker objectiver Dyspnöe ohne Cyanose ist, nebenbei bemerkt, ein klinischer Beweis für die Annahme, dass die Intensität der Athembewegung nicht ausschliesslich von dem Grade der Bluthftung abhängig ist, sondern durch Athemungshindernisse auch in directer Weise beeinflusst werden kann, so dass Cyanose gar nicht zustande kommt. In ähnlichem Sinne lässt sich auch die Dyspnöe bei körperlichen Anstrengungen verwerten, welche ja nachgewiesenermassen keineswegs mit einer Kohlensäureüberladung oder mit Sauerstoffmangel des Blutes verbunden ist, so lange als die Athmung und Circulation sufficient bleibt.

An dieser Stelle haben wir uns vorwiegend mit der objectiven Dyspnöe als wichtigem Krankheitssymptom zu beschäftigen und ich verstehe in der Folge unter dem Ausdrucke Dyspnöe ohne weiteren Zusatz stets objective Dyspnöe. Der Organismus bedient sich, um unter erschwerten Verhältnissen die Bedürfnisse der Blutventilation zu decken, wie schon erwähnt, einerseits der Beschleunigung, anderseits der Vertiefung der einzelnen Athemzüge, wobei in letzterem Falle die Athmung ebenfalls beschleunigt oder normal frequent oder sogar verlangsamt sein kann. Demgemäss erlangt die dyspnoische Athmung eine sehr verschiedene Beschaffenheit: es lässt sich aber nachweisen, dass sie meistens gerade diejenigen Modificationen gegenüber der Norm aufweist, welche für die gegebenen Verhältnisse am zweckmässigsten sind.

Wir charakterisieren in dem Folgenden die bei den verschiedenen Krankheiten vorkommenden Arten objectiver Dyspnöe.

## Die verschiedenen Formen der Dyspnöe.

### 1. Dyspnöe infolge der Schmerzhaftigkeit der Respiration.

Bei Erkrankungen der Lunge und namentlich der Pleura, bei Affectionen der Intercostalmuskeln (Rheumatismus, Trichinose etc.), sowie des Diaphragmas und seiner Nachbarschaft (Peritonitis) kommt es nicht selten vor, dass die bei der Athembewegungen entstehenden Schmerzen die Patienten an tiefer Athmung verhindern. Die Athmung wird oberflächlich und, um gleichwohl dem Bedürfnisse zu genügen, wird sie umso frequenter, also dyspnoisch. Hier liegt bloss ein functionelles, kein mechanisches Hindernis vor.

### 2. Dyspnöe infolge von Verkleinerung der athmenden Fläche in der Lunge oder von mechanischer Beschränkung der respiratorischen Excursionen der Lunge.

Gewöhnlich gehen diese beiden Arten der Störung Hand in Hand. Dahin gehören alle Erkrankungen des Lungenparenchyms, welche zu einer Verminderung des Luftgehaltes der Lunge führen, also alle Arten von Lungeninfiltration und ferner alle diejenigen Zustände, welche den Raum im Thorax beschränken, wie pleuritische Exsudate, Pneumothorax, intrathoracische Tumoren, Kyphoskoliose, Heraufdrängung des Zwerchfelles, oder die Excursionen der Athmung verkleinern, wie braune Induration und Emphysem (in Betreff des Emphysems vgl. jedoch S. 78 f.), sowie Lähmungen oder Krämpfe der Athmungsmuskulatur.

Bei all diesen verschiedenen Zuständen erzeugt jeder Athemzug eine weniger ausgiebige Lungenventilation als in der Norm und die Dyspnöe gestaltet sich dabei so, dass die Athemzüge sich dafür umso rascher folgen. Es kann dadurch unter Umständen das Athembedürfnis voll befriedigt werden, so dass trotz des Athemungshindernisses weder Cyanose noch subjectives Dyspnöegefühl auftritt. Nicht immer ist jedoch die Compensation eine derartig voll-

ständige und auch da, wo sie es zu sein scheint, pflegt sie nicht mehr ganz zu genügen im Momente, wo durch Körperbewegungen ein erhöhtes Athembedürfnis sich einstellt. Die Patienten bekommen dann bei Körperanstrengungen auch subjective Dyspnoë und Cyanose.

Sind die genannten Athmungshindernisse (z. B. Infiltration oder pleuritisches Exsudat) einseitig, so kann ausser durch die Vermehrung der Respirationsfrequenz die Störung auch theilweise dadurch ausgeglichen werden, dass die gesund gebliebene Seite tiefer athmet (vicariierende Athmung).

Ueber das Vorkommen localer Einziehungen des Thorax bei dieser Art von Athmungshindernissen vgl. S. 67 f.

### 3. Dyspnoë infolge von allgemeinen Circulationsstörungen.

Als Typus derselben können wir die nicht compensirten Klappenfehler betrachten. Der wesentliche Punkt ist hier die Stauung, d. h. die Verlangsamung der Circulation unter gleichzeitiger Anhäufung des Blutes in den Venen, welche eintritt, ob nun die Störung das rechte oder das linke oder beide Herzen betrifft. Infolge dieses Zustandes der Stauung erhalten die Organe in der Zeiteinheit weniger arterielles, behalten dagegen viel venöses Blut. Da an dieser Störung auch das Athmungscentrum theilnimmt, so entsteht durch dessen Erregung eine beschleunigte, dabei aber auch vertiefte Athmung.

In all denjenigen Fällen, wo die Circulationsstörung vom linken Herzen ausgeht, so dass die Stauung nicht bloss in den Körpervenen, sondern auch im Lungenkreisläufe sich geltend macht, sind die Verhältnisse noch etwas complicierter. Es kommt hier als eine weitere Ursache für Dyspnoë noch hinzu die starke Ausdehnung der Lungen capillaren mit Blut. Man hat früher angenommen, dass diese Ektasie der Alveolargefässe dadurch die Athmung schädigt, dass der Luftgehalt der Lunge vermindert wird. Dies ist aber, wie directe experimentelle Untersuchungen über Lungenstauung von v. Basch ergeben haben, nicht richtig. Die mit Blut überfüllte Lunge ist vielmehr auch in ihrem Luftgehalte vergrössert, indem die Schwellung der die Alveolen umgebenden Gefässe auch den Umfang der Alveolen erweitert. Gleichwohl aber wird die Athmung durch den fraglichen Vorgang geschädigt, weil die Lunge durch die Blutüberfüllung starr wird, sich dauernd mehr der Inspirationsstellung nähert und aus derselben nur kleine Excursionen beschreibt. Dieser Zustand der Lungenstarre ist also die zweite Ursache der Dyspnoë bei denjenigen Circulationsstörungen, welche das linke Herz betreffen. Die Lungenstarre wirkt als ein directes Athmungshindernis der Kategorie 2, die Athmung beschleunigend. Diese Wirkung der Lungenstarre wird bei langer Dauer durch die Ausbildung der sogenannten braunen Induration der Lunge noch gesteigert. Tritt bei Störung der Herzthätigkeit stärkere Blutüberfüllung der Lunge und damit Lungenstarre in Anfällen auf, so spricht man von kardialem Asthma. Missbräuchlich wird allerdings oft auch jede Dyspnoë bei Herzkrankheiten als kardiales Asthma bezeichnet. Die Anfälle von kardialem Asthma werden zuweilen durch körperliche Anstrengungen, zuweilen durch den starken Blutzufluss zu der Lunge beim Niederliegen oder durch die veränderte Innervation im Momente des Einschlafens, zuweilen auch durch gänzlich unbekannte Erregungen ausgelöst.

Es sei noch bemerkt, dass bei den Mitralfehlern, gerade wenn sie gut compensiert sind, wenn also der rechte Ventrikel kräftig arbeitet, Lungenstarre und braune Induration zustande kommt. Daher rührt es, dass Mitralflechterranke auch bei guter Compensation bei den leichtesten Anstrengungen Dyspnoë bekommen können.



Als eine weitere Ursache für Dyspnöe spielen die hier bei den Circulationsstörungen selten ganz fehlenden Bronchialkatarrhe eine Rolle.

#### 4. Dyspnöe infolge von Hindernissen im Gebiete der oberen Luftwege.

Jedes Hindernis in den grossen Luftwegen erschwert die Athmung durch den Widerstand, welchen es dem Eintritte der Luft und somit dem inspiratorischen Zuge der Athemmuskulatur entgegensetzt. Die Athemmuskeln haben also erhöhte mechanische Arbeit zu leisten. Es ist klar, dass unter diesen Verhältnissen eine erhebliche Beschleunigung der Athmung nicht nur wenig Sinn haben würde, sondern auch sehr schwierig wäre. Dagegen zeigt eine einfache Ueberlegung, dass gerade eine verlangsamte Athmung das mechanische Hindernis leichter zu überwinden vermag. Damit aber nun diese verlangsamte Athmung für das Sauerstoffbedürfnis des Organismus genüge, muss sie gegenüber der Norm vertieft werden. So sehen wir denn in der That, dass der Organismus Hindernisse in den grösseren Luftwegen mitunter durch langsame und abnorm tiefe Athmung zu überwinden sucht. Jedoch kommt es zu einer solchen absoluten Verlangsamung der Athmung nur dann, wenn die zur Verfügbung stehenden Inspirationskräfte ausreichen, um dabei das Athmungs-Hindernis völlig zu überwinden. Ist dies jedoch nicht der Fall, so hilft sich auch hier der Organismus mehr und mehr durch den unvollkommenen Modus der beschleunigten, aber dafür oberflächlichen Athmung, wobei aber doch immer eine Anpassung an die eigenartigen mechanischen Verhältnisse sich darin zeigt, dass die Beschleunigung im Verhältniss zur Grösse der Athmungs-Hindernisse gering ausfällt, da ja eine allzu hastige Athmung die Hindernisse gar nicht überwinden würde. Wir können diese eigenartige Dyspnöe als Dyspnöe mit Tendenz zur Athmungsverlangsamung bezeichnen. Je nach dem quantitativen Verhältniss zwischen Stenose und Athmungskraft geschieht dabei die Accommodation mehr auf Rechnung der Frequenz oder auf Rechnung der Vertiefung der Athmung.

Die Zustände, bei welchen man eine derartige Dyspnöe beobachtet, sind Stenose des Pharynx durch Tonsillarschwellungen, Retropharyngealabscesse, echter und Pseudocroup, Glottisödem, Glottiskrampf, Lähmung der Stimmritzenverweiterer, Stenose des Larynx und der Trachea durch Geschwülste und Fremdkörper, Verengerung der Trachea durch Compression von aussen (Tumoren, Aneurysmen u. s. w.). Sitzt die Stenose in einem der Hauptbronchien, so hängt es auch wieder vom Grade des Hindernisses ab, ob sich Dyspnöe mit Verlangsamung oder mit Beschleunigung der Athmung einstellt. Das erstere wird der Fall sein, wenn das Hindernis im Bronchus derart ist, dass bei verlangsamter Athmung auch die Lunge der erkrankten Seite noch verworfen werden kann, während beschleunigte Athmung sich dann einstellen wird, wenn das Athmungsbedürfnis ganz mittelst der gesunden Lunge gedeckt werden muss. Der Organismus richtet sich in jedem Falle so ein, wie es für die Herstellung einer Compensation am vortheilhaftesten ist.

In dieser Weise kann bei allen in Rede stehenden Zuständen auch wiederum das Athmungsbedürfnis gedeckt, subjective Dyspnöe und Cyanose verhindert werden. Selbstverständlich ist dies nur dann der Fall, wenn das Hindernis kein zu hochgradiges ist.

Ist das Hindernis im Bereiche der oberen Luftwege ein sehr hochgradiges, so kann sich die Lunge trotz der dyspnoischen Veränderung der Athmung nie mehr vollständig mit Luft füllen und die Folge ist, dass der Thorax, wie man sich ausdrückt, zum Theile „leer pumpt“. Es entsteht dann bei der

Inspiration in der Lunge ein abnorm stark luftverdünnter Raum und infolge dessen sinken unter dem Einflusse des äusseren Luftdruckes die seitlichen nachgiebigen Theile des Thorax, das Epigastrium, die Supraclaviculargruben und das Jugulum ein. Für die Einziehung der unteren und seitlichen Thoraxregionen existiert übrigens bei dieser Form der Dyspnoë noch eine andere Ursache: Da infolge des Leerpumpens des Thorax die Kuppel des Diaphragmas bei der Inspiration kaum merklich nach unten verschoben oder sogar nach oben aspiriert wird und da anderseits die Rippen infolge der Stenose nicht durch die von Duchenne beschriebene Zwerchfellswirkung (vgl. S. 68) gehoben werden können, so wird die Zusammenziehung des Diaphragmas wesentlich bloss eine Einwärtsziehung seiner Ansatzpunkte an den Rippen bewirken. Diese pathologischen Einziehungen der unteren seitlichen Theile der Thoraxwand dürfen nicht verwechselt werden mit dem durchaus physiologischen Einsinken der untersten Intercostalsräume bei der Inspiration, das auf S. 66 f. erklärt worden ist. Die Unterscheidung ist leicht, da bei der erwähnten physiologischen Erscheinung nur die untersten auf der Bahn des Zwerchfelles liegenden Intercostalsräume, dagegen nie die Rippen und das Epigastrium eingezogen werden. Besonders deutlich sind die stenotischen Einziehungen ausgesprochen am nachgiebigen Thorax der Kinder, bei denen übrigens diese Form der Dyspnoë als Folge von Larynxeroup weitaus am häufigsten zur Beobachtung kommt.

Eine Erscheinung, welche sehr charakteristisch ist für die Athembelinderung durch Stenose der oberen Luftwege, haben wir bisher nicht angeführt. Es ist dies der eigenthümliche Stridor, das zischende Geräusch, welches beim Durchtritte der Luft durch die verengte Stelle zustande kommt. Gewöhnlich ist dieser Stridor bei der Inspiration viel stärker zu hören, als bei der Expiration. Für den Larynxeroup, wo der Stridor an den mit Pseudomembranen beladenen Stimmbändern zustande kommt, wird gewöhnlich die inspiratorische Verstärkung des Stridors erklärt, indem man annimmt, dass die trotz der inspiratorischen Glottiserweiterung sich nicht genügend voneinander entfernenden Stimmbänder durch den heftigen pneumatischen Zug der Inspiration infolge ihrer schrägdachigen Stellung ventilartig einander genähert werden, so dass das Hindernis für die Inspiration stärker wird, als für die Expiration. Diese Erklärung trifft für den Kehlkopferoup wohl das Richtige. Allein die nämliche inspiratorische Verstärkung des Stridors kommt auch vor bei anderen Stenosen der oberen Luftwege, bei welchen eine derartige, im Kehlkopf zustande kommende Ventilwirkung nicht angenommen werden kann, nämlich bei Hindernissen oberhalb oder unterhalb des Larynx (Retropharyngealabscessen, Strumen etc.). Die Erklärung für diese Fälle liegt wahrscheinlich darin, dass infolge des inspiratorischen Zuges, welchem die Luft infolge des Hindernisses nicht frei folgen kann, die Trachea unterhalb der Stenose infolge einer Ansaugung der sie umgebenden Theile unter dem Einflusse des äusseren Luftdruckes inspiratorisch verengt resp. comprimiert wird (inspiratorische Einziehung des Jugulums), so dass thatsächlich alle, auch die nicht im Kehlkopf selbst sitzenden Hindernisse im Bereich der oberen Luftwege für die Inspiration stärker zur Geltung kommen, als für die Expiration. Es handelt sich bei denselben, wie man sich ausdrückt, um wesentlich inspiratorische Dyspnoëformen. Ausserdem mag zur Erklärung des inspiratorisch verstärkten Stridors noch der Umstand in Betracht kommen, dass für die Intensität desselben auch die Geschwindigkeit der Luftströmung maassgebend ist. Diese ist bei der activ erfolgenden Inspiration grösser als bei der gewöhnlich bloss durch die Elasticität der Lunge und des Thorax erfolgenden Expiration.



Für die Bedeutung dieses Factors spricht der Umstand, dass, sobald die Kranken mit Stenose der oberen Luftwege bei zunehmendem Respirationshindernisse activ mittelst der Bauchpresse expirieren, der Stridor auch bei der Expiration stärker wird, ja sogar überwiegen kann.

### 5. Dyspnöe bei Bronchitis.

Von den Bronchitiden führen hauptsächlich diejenigen zur Dyspnöe, welche die feineren Bronchen betreffen. Die Ursache der Dyspnöe ist die Stenose der Bronchiallumina durch die Schwellung der Schleimhaut und durch das Secret. Infolge dieser vielen Stenosen ist die Athmung in ihrer gewöhnlichen Form ungenügend und es muss Dyspnöe entstehen.

Diese Dyspnöe gestaltet sich nun auch wieder je nach den Verhältnissen etwas verschieden. Betrifft die Stenosierung eine beschränkte Anzahl von Bronchen, so hilft sich der Körper gewöhnlich einfach durch beschleunigte Athmung. Dies kommt zwar den verengten Bronchialgebieten nur sehr wenig, dagegen umso mehr den offen gebliebenen zugute und dadurch wird die Störung ausgeglichen. Die Dyspnöe verhält sich also gleich wie bei 2. Betrifft die Stenose eine grosse Anzahl von Bronchen, so verhält sich die Athmung verschieden, je nachdem der Verschluss derselben ein ziemlich vollständiger und unüberwindlicher ist, wie bei der Capillarbronchitis, oder ein unvollständiger und durch die Athmung doch noch zu überwindender, wie bei der diffusen trockenen Bronchitis der mittelfeinen Bronchien. Im ersteren Falle hat man im wesentlichen auch wieder bloss eine Verkleinerung der athmenden Fläche und es resultiert Dyspnöe mit Beschleunigung der Athmung (welche wesentlich nur den offengebliebenen Bronchialgebieten zugute kommt). Im letzteren Falle dagegen, wo die meisten oder sämtliche mittelfeine Bronchien als in bloss mässigem Grade stenosiert gedacht werden müssen, handelt es sich für die Respiration darum, durch die verengten Bronchien doch noch eine möglichst grosse Menge von Luft in die Lunge zu bringen. Dies kann im allgemeinen am besten geschehen durch eine nicht zu rasche, aber dafür abnorm tiefe Athmung, ähnlich wie bei der Stenose der oberen Luftwege, speciell des Larynx. Wie dort kann je nach dem Grade des Hindernisses im Verhältnis zu den verfügbaren Respirationskräften die Art der Accommodation und die Frequenz der Athemzüge sich dabei verschieden gestalten. In selteneren Fällen kann es zu einer absoluten Verlangsamung der Athmung kommen, häufiger dagegen äussert sich eine gewisse Tendenz zur Verlangsamung bloss darin, dass die Beschleunigung nicht dem Grade des Athmungshindernisses parallel geht und also in Anbetracht der subjectiven Dyspnöe und Cyanose verhältnissmässig gering ist. Auch hier ist der Durchtritt der Luft durch die verengten Stellen oft mit einem Stridor, einem zuweilen weithin hörbaren Stenosen-geräusch verbunden. In einem Punkte aber unterscheidet sich die eben erwähnte Form der bronchitischen Dyspnöe trotz der Tendenz zur Verlangsamung der Athmung wesentlich von der Larynx-dyspnöe. Bei der letzteren ist der Stridor, wie wir sahen, hauptsächlich inspiratorisch, bei der Bronchitis expiratorisch. Die geräuschvolle Expiration ist dabei auch erheblich verlängert. Diese beiden Punkte, der stärkere expiratorische Stridor und die verlängerte Expiration bei der Bronchitis, welche Anlass gegeben haben, diese Dyspnöeform als expiratorisch zu bezeichnen, bedürfen noch einer Erklärung. Die Verlängerung der Expiration ist leicht verständlich, wenn man bedenkt, dass schon in der Norm die Expiration länger ist, als die Inspiration und dass der vermehrte Widerstand, welcher in der Stenose der Bronchien gegeben ist, sich bei der

Expiration deshalb stärker fühlbar machen muss, weil die dyspnoische Erregung in erster Linie eine hochgradige Steigerung der Inspirationskraft bewirkt. Die Dyspnöe bedingt nun zwar, wenn sie stark ist, auch expiratorische Erregung in Form einer Mitwirkung der Bauchpresse bei der Expiration, so dass durch die zustande kommende active expiratorische Compression des Thoraxinhaltes die Lungen etwas rascher entleert werden, als unter dem blossen Einflusse der Elasticität; da aber dabei auch die feinen Bronchien theilweise comprimiert werden und dadurch für die Expiration ein neues Hindernis erzeugt wird, so wird durch diese active Mitwirkung der Bauchpresse die Verlängerung der Expiration gegenüber der Inspiration keineswegs verhindert, im Gegentheil. Jene Compression der feinen Bronchien bedingt nun aber auch einen verstärkten expiratorischen Stridor. Dass aber nicht ausschliesslich die active Expiration mit Hülfe der Bauchpresse den stärkeren expiratorischen Stridor veranlasst, ergibt sich daraus, dass derselbe auch vorhanden ist, wenn nachweisbar die Expirationsmuskulatur, d. h. die Bauchpresse, bei der Athmung nicht mitwirkt. Dies erscheint aber verständlich, wenn man sich erinnert, dass die expiratorische Bewegung des Thorax zwar theilweise, aber nicht ausschliesslich von der Lungenelasticität abhängig ist. Auch der inspiratorisch gestellte Thorax selbst federt nämlich im Sinne der Expiration. Wenn dann durch die Stenosen der Bronchien die elastische Retraction der Lunge gehindert wird, so wirkt offenbar die elastische Expirationskraft des Thorax in ähnlicher Weise, die feinen Bronchien comprimierend, wie die Bauchpresse. Es bedarf also der letzteren nicht nothwendig, um den verstärkten expiratorischen Stridor zu erklären.

Zwischen dem zuletzt beschriebenen Typus der zur Verlangsamung tendierenden Athmung mit verlängerter Expiration und expiratorischem Stridor und der einfach beschleunigten Athmung kommen alle möglichen Uebergänge vor, die wesentlich von der Verbreitung der Bronchialstenosen und dem Grade derselben im Verhältnisse zu den verfügbaren Respirationskräften abhängen.

#### 6. Dyspnöe beim Bronchialasthma.

Da das Bronchialasthma nach der modernen Auffassung auf einem zur Stenose feiner Bronchien führenden Bronchialmuskelkrampf beruht, so sind die Verhältnisse hier ganz entsprechend, wie bei der zuletzt erwähnten Form der Bronchitis mit diffuser mässiger Stenose der Bronchien.

Die Athmung erhält also auch hier die Tendenz, langsam zu werden, das Expirium verbindet sich mit Stridor und wird verlängert (sogenannte expiratorische Dyspnöe). Es hängt von der Ausbreitung und dem Grade des Bronchialmuskelkrampfes ab, ob die Tendenz zur Verlangsamung der Athmung zu einer wirklichen absoluten Verminderung der Zahl der Athemzüge führt oder ob sie bloss das Zustandekommen einer der subjectiven Dyspnöe entsprechenden Beschleunigung der Athmung verhindert. Es kann also beim Bronchialasthma sowohl verminderte als erhöhte, als auch normale Respirationsfrequenz vorkommen. Man vergleiche in dieser Beziehung die in folgendem Abschnitte auseinandergesetzten ganz analogen Verhältnisse der Emphysem-dyspnöe.

#### 7. Dyspnöe beim Emphysem.

Das Lungenemphysem als solches erzeugt dadurch Dyspnöe, dass die Lunge dauernd ihrem inspiratorischen Stande genähert ist und aus demselben in- und expiratorisch nur geringe Excursionen macht. Daneben kommt bei hochgradigem Emphysem, bei welchem zahlreiche Alveolarsepta mit den zu-



gehörigen Gefässen geschwunden sind, auch die Verkleinerung der athmenden Fläche in Betracht. Deshalb ist die Dyspnöeform eines reinen, uncomplicierten Emphysems eine beschleunigte und oberflächliche Athmung. Die Störung bleibt bei ruhigem Verhalten der Patienten eine mässige und wird nur stärker, wenn die Athmung abnorme Ansprüche zu erfüllen hat, also bei körperlichen Anstrengungen. Wenn wir aber einen Emphysematiker mit stärkerer Dyspnöe in Behandlung bekommen, so liegt gewöhnlich kein uncompliciertes Emphysem vor, sondern der Betreffende leidet dann fast immer an der das Emphysem so häufig begleitenden diffusen Bronchitis, und zwar meist an einer trockenen Bronchitis.

Infolgedessen machen sich die Einflüsse, welche bei der Bronchitis, wie wir vorher sahen, die Tendenz haben, die Athmung bald zu beschleunigen, bald zu verlangsamen, auch in den meisten Fällen von Emphysemdyspnöe geltend. Die Athmung kann hiernach bei Emphysem mit Bronchitis sowohl beschleunigt als verlangsamt sein. Die Tendenz zur Verlangsamung ist gerade hier eine sehr ausgesprochene, weil die Bronchitis der Emphysematiker meist eine diffuse und trockene ist, welche (wie es auf S. 77 f. zum Zustandekommen der Verlangsamung der Athmung und der Verlängerung der Expiration geführt wurde) eine mässige Stenose des grössten Theiles der Bronchien hervorruft. Dabei wirkt der Elasticitätsverlust der emphysematösen Lunge durch die Erschwerung der Expiration noch ganz besonders im Sinne einer Verlangsamung der Athmung und einer Verlängerung der Expiration. Gleichwohl wäre es unrichtig, der Emphysembronchitis ein- für allemal den Typus der Dyspnöe mit wirklich verlangsamer Athmung zuzuschreiben. Denn es kommt eben ganz auf die graduellen Verhältnisse des Elasticitätsverlustes der Lunge, der Bronchialstenosen und der Respirationskraft an, ob der Organismus sich mit oder ohne Beschleunigung der Athmung besser dem Respirationshindernis anpasst. In der That ist sehr häufig auch bei der Emphysembronchitis eine gewisse Beschleunigung der Athmung vorhanden. Dieselbe ist aber häufig so wenig ausgesprochen, dass, wenn man sich nicht die Mühe nimmt, die Athemzüge zu zählen, man mit Rücksicht auf das Missverhältnis zwischen der subjectiven Beklemmung des Patienten und der Zahl der Athemzüge, sowie infolge der verlängerten Expiration eher den Eindruck einer verlangsamen Athmung erhält, obschon die Zählung 20—25 Respirationen in der Minute ergibt. Es äussert sich in dem erwähnten Missverhältnisse zwischen Respirationszahl und subjectiver Dyspnöe die Tendenz der Athmung zur Verlangsamung. Diese Tendenz führt zuweilen zu einer absoluten Abnahme der Zahl der Athemzüge, in anderen Fällen bloss zum Fehlen einer Beschleunigung, während sie in einer dritten Gruppe von Fällen die Beschleunigung der Athmung nicht behindert, aber doch bedingt, dass diese Beschleunigung im Verhältnisse zur subjectiven Dyspnöe unbedeutend ausfällt. Man kann also die Bronchitisdyspnöe der Emphysematiker charakterisieren als eine Dyspnöe mit verlängerter Expiration und expiratorischem Stridor (sogenannte expiratorische Dyspnöe), die sich ausserdem durch eine mehr oder weniger ausgesprochene Tendenz zur Frequenzabnahme der Athmung kennzeichnet. Ebenso verhält sich die Sache, wenn, wie so häufig, das Emphysem sich mit Bronchialasthma compliciert.

### 8. Die sogenannte urämische Dyspnöe der Nephritiker

ist keine einheitliche Erscheinung. Während in einzelnen Fällen, insbesondere da, wo eine verlangsamte Athmung mit verlängertem Expirium zustande kommt (urämisches Asthma), die Annahme nahe liegt, dass es sich wirklich um

eine urämische Erscheinung, resp. ein auf dem Boden der Urämie entstandenes echtes Bronchialasthma handelt, werden wohl viele dyspnöetische Zustände bei Nephritikern mit Unrecht als urämisch aufgefasst und beruhen vielmehr auf gestörter Herzthätigkeit, begleitendem Bronchialkatarrh, beginnendem Lungenödem u. dgl. m. Die äussere Erscheinungsweise dieser Dyspnöformen ist dementsprechend auch eine sehr verschiedene.

### 9. Die Fieberdyspnöe.

Fieberhafte Steigerung der Körpertemperatur ist fast immer mit Steigerung der Respirationsfrequenz verbunden. Da auch durch künstliche Wärmezufuhr zum Körper die Respirationsfrequenz gesteigert wird, so liegt es nahe, auch für die fieberhafte Steigerung der Respirationsfrequenz den Reiz des wärmeren Blutes auf das Athmungseentrum verantwortlich zu machen. Da aber die Vermehrung der Respirationsfrequenz je nach der Art der Erkrankung sich bei gleichen Temperaturgraden sehr verschieden verhalten kann, so erscheint es wahrscheinlich, dass den fiebererregenden Noxen auch ein directer Einfluss auf das Athmungseentrum zukommt. Da wahrscheinlich die vermehrte Respirationsfrequenz im Fieber einem vermehrten Bedürfnisse des Stoffwechsels entspricht, so hat man das Recht, im Sinne unserer Definition (S. 71 f.) von Fieberdyspnöe und nicht bloss von Fieberpolypnöe zu sprechen.

Die zu einer bestimmten Fiebertemperatur gehörige Steigerung der Respirationsfrequenz kann, wie erwähnt, von Fall zu Fall verschieden sein. Dabei lehrt die Erfahrung, dass Fieberformen, welche die Respirationsfrequenz in directer Weise ohne Complication seitens der Athmungsorgane auffällig steigern, im allgemeinen schweren Erkrankungen zukommen. Die Curve Fig. 6, S. 57, zeigt an dem Beispiele eines uncomplicirten Typhus das gewöhnliche Verhältnis von Fiebertemperatur und Respirationsfrequenz.

### 10. Die anämische Dyspnöe. Die grosse Athmung im Coma diabeticum.

Bei anämischen resp. oligochromämischen Zuständen kommen dyspnöische Zustände dadurch zustande, dass die geringe Hämoglobinmenge, über die der Körper verfügt, nur dann das Sauerstoffbedürfnis des Organismus decken kann, wenn dieses Hämoglobin im maximalen Grade ventilirt wird. Da dabei ein mechanisches Hindernis für die Athmung nicht vorliegt, so besteht die vollkommenste Anpassung des Organismus an die veränderten Verhältnisse, diejenige, welche auch thatsächlich zur Beobachtung kommt, in einer gleichzeitigen Beschleunigung und Vertiefung der Athmung. Es entsteht dadurch besonders bei den ganz hochgradigen sogenannten perniciosen Anämien ein ganz eigenthümliches Dyspnöebild, bestehend in einer sehr beschleunigten und trotzdem maximal tiefen Athmung.

Eine solche Athmung wird sonst nur noch im Coma diabeticum als sogenannte „grosse Athmung“\*) beobachtet. Da wir die Ursache der letzteren Erscheinung noch nicht kennen, so erscheint es fraglich, ob dieselbe zur eigentlichen Dyspnöe im Sinne von S. 71 f. zu rechnen und somit auch in ihrem Wesen ein Analogon der anämischen Dyspnöe ist, jedoch erscheint dies wegen der äusseren Aehnlichkeit der beiden Phänomene wahrscheinlich. (Verminderung der Oxydationsfähigkeit des Hämoglobins im Coma diabeticum?)

\*) Kussmaul, D. Arch. f. klin. Med., Bd. IV, 1874.



## II. Die sogenannten gemischten, sowie die in- und expiratorischen Dyspnöeformen.

Wir haben in dem Vorhergehenden die verschiedensten Factoren, welche den Symptomencomplex der objectiven Dyspnoe beherrschen, kennen gelernt. Die letztere gestaltet sich dementsprechend in ihrer klinischen Erscheinungsweise sehr verschieden. Die Hauptformen der Dyspnoe, welche wir unterscheiden haben, sind die rein beschleunigte und die zur Verlangsamung und Vertiefung tendierende Athmung. Bei der Dyspnoe mit reiner Beschleunigung der Athmung ist das zeitliche Verhältnis zwischen In- und Expiration gewöhnlich nicht geändert, beide erscheinen in gleicher Weise angestrengt resp. beschleunigt und man pflegt deshalb diese Formen der Dyspnoe auch als gemischte Dyspnoe zu bezeichnen. Bei der Dyspnoe mit Tendenz zur Verlangsamung der Athmung verhalten sich In- und Expiration insofern verschieden, als die beiden in ungleichem Maasse gestört erscheinen, indem das einmal mehr die Inspiration, das anderemal mehr die Expiration verlängert ist. Man nennt die erste Form inspiratorische, die zweite expiratorische Dyspnoe, da dort hauptsächlich die Inspiration, hier die Expiration erschwert ist.

Man vergleiche hierüber in dem Vorhergehenden die Abschnitte über die Dyspnoeformen bei Hindernissen in den oberen Luftwegen, sowie bei Bronchitis, Emphysem und Asthma. Die inspiratorische Dyspnoe charakterisiert sich gewöhnlich ohneweiters durch inspiratorischen, die expiratorische durch expiratorischen Stridor, ohne dass es nöthig ist, Zeitmessungen oder Schätzungen der Dauer der beiden Athmungsphasen vorzunehmen. Will man das letztere, so hat man zu berücksichtigen, dass normalerweise das Expirium länger dauert, als das Inspirium.

### Auxiliäre oder Hilfsathmung und Zwangslagen bei der Dyspnoe.

Bei allen Formen der Dyspnoe pflegt der Organismus sich seiner sämtlichen Hilfsmittel zu bedienen, um sich die Aufgabe der verstärkten Athmung zu erleichtern. Es werden dabei eine Anzahl von Muskeln für die Athmung benutzt, die in der Norm anderen Zwecken dienen. Dies sind die sogenannten auxiliären Athmungsmuskeln, vor allem die Scaleni, Cucullares, Levatores scapulae, die Sternocleidomastoidei, Sternothyreoidei, Thyreohyoidei, die Serrati antici und die Pectorales. Die fünf zuletzt genannten Muskeln können dadurch als Inspirationsmuskeln wirken, dass ihr gewöhnlicher Fixpunkt am Thorax unter Feststellung des anderen Ansatzpunktes zum Punctum mobile gemacht wird. Wie durch aufrechte Haltung des Oberkörpers diese Aufgabe der Hilfsmuskeln erleichtert wird (Orthopnoe), haben wir auf S. 9 f. besprochen. An der nämlichen Stelle ist auch die Bedeutung der seitlichen Zwangslagen bei einseitigen Athmungshindernissen erörtert worden. Für die Expiration kommen als Hilfsmuskeln ausschliesslich die Bauchmuskeln in Betracht. Sie wirken natürlich hauptsächlich bei der expiratorischen Dyspnoe, können aber auch bei der gemischten und der inspiratorischen Dyspnoe mit Erfolg verwendet werden, um die Expiration zu beschleunigen und dadurch eine neue Inspiration zu ermöglichen.

Es ist noch zu erwähnen, dass bei sehr hohen Graden der Dyspnoe noch manche andere Hilfsmuskeln der Athmung ins Spiel treten, deren Thätigkeit eine gewisse diagnostische Bedeutung hat, während der Nutzen derselben für die Athmung nicht immer hoch anzuschlagen ist. Dahin gehört die Thätigkeit der mimischen Gesichtsmuskeln, welche bei der Inspiration in der



Weise vor sich geht, dass dadurch die Oeffnungen von Mund und Nase maximal erweitert werden. Diese mimischen Bewegungen verleihen den Patienten mit Dyspnöe ein sehr charakteristisches, gleichzeitig aber auch ein sehr beklagenswertes Aussehen. Besonders charakteristisch ist das Nasenflügelathmen bei kleinen Kindern, welche an Pneumonie leiden. Zuweilen mag diese maximale Erweiterung der luftzuführenden Canäle wirklich nützlich sein. Im allgemeinen aber handelt es sich wohl mehr um ein Ueberspringen einer sehr heftigen Innervation von den eigentlichen Athmungsmuskeln auf Muskelgruppen, welche mit denselben phylogenetisch in Beziehung stehen.

### Verhältnis der objectiven Dyspnöe zur Cyanose und subjectiven Dyspnöe. Gewöhnung an Athmungshindernisse und an Dyspnöe.

Nach unseren Auseinandersetzungen dient die objective Dyspnöe unter allen Umständen zur Verminderung der Cyanose und des subjectiven Dyspnöegefühles. Diese Aufgabe wird nun aber nicht immer in gleichem Maasse gelöst. Der Bestand des Körpers ist natürlich umsoweniger gefährdet, je vollständiger die Dyspnöe das Blut lüftet; doch gelingt eine vollständige Verhinderung der Cyanose nur bei mässigen Athmungshindernissen. Bei allen stärkeren Athmungshindernissen bleibt ein gewisser, oft ziemlich beträchtlicher Grad von Cyanose bestehen und der Organismus arbeitet dann mit einem an Kohlensäure reichen und an Sauerstoff armen Blute, wobei die Dyspnöe nur die Wirkung hat, eine stets weitergehende Verschlechterung des Blutes hintanzuhalten. Bei Zuständen chronischer Dyspnöe kann sich der Organismus schliesslich einigermassen an die Cyanose gewöhnen, was sich nicht nur in dem relativ guten Fortbestehen der übrigen Körperfunktionen, sondern auch darin äussert, dass die Patienten das subjective Gefühl der Dyspnöe, des Lufthungers, allmählich mehr und mehr einbüssen. Umgekehrt tritt das Gefühl der subjectiven Dyspnöe bei gleichem Grade des Athmungshindernisses um so intensiver auf, je rascher das letztere einsetzt. Eines der auffälligsten Beispiele von Gewöhnung des Organismus an Athmungsstörungen ist der Pneumothorax, wo nach dem plötzlichen Eintreten des Athmungshindernisses objective und subjective Dyspnöe zunächst einen sehr hohen Grad erreichen, bald aber wieder zurückgehen können. Jedoch handelt es sich hier wie in manchen anderen Fällen nicht bloss um Gewöhnung des Organismus an cyanotisches Blut, sondern vielmehr wird die Störung selbst hier, wie in anderen Fällen, durch eine Reihe complicierter Ausgleichsvorgänge, welche namentlich von der Circulation ausgehen, gebessert, wie sich aus der Abnahme auch der objectiven Dyspnöe ergibt.

Es braucht nach unseren Auseinandersetzungen wohl nicht betont zu werden, dass Dyspnöe mit unbedeutender Cyanose eine weit günstigere Prognose bedingt, als Dyspnöe mit gleichwohl fortbestehender starker Cyanose.

### Spirometrie und Pneumatometrie.

Die Spirometrie und Pneumatometrie, d. h. die Messung der Vitalcapacität und der respiratorischen Druckschwankungen in den oberen Luftwegen, haben beide bisher infolge der Schwierigkeit der Technik und des grossen Einflusses der Uebung des Untersuchten diagnostisch keine erhebliche Bedeutung erlangt. Ich beschränke mich deshalb darauf, für diejenigen Leser, welche diese Untersuchungsmethode zum Gegenstande eines eingehenden Studiums zu machen wünschen, hier einerseits auf die physiologischen Handbücher zu verweisen und andererseits einige der wichtigeren Originalarbeiten über die Frage der Pneumatometrie anzuführen:

Donders, Zeitschr. f. rat. Med., N. F., Bd. III, 1853, S. 287 ff. Waldenburg, Die Manometrie der Lunge oder Pneumatometrie als diagnostische Methode. Berl. klin. Wochenschrift, 1871, Nr. 45. Eichhorst, D. Arch. f. klin. Med., 1873, Bd. XI, S. 268. Biedert, ibidem, 1876, Bd. XVIII, S. 115. Rollet, ibidem, Bd. XIX, S. 284. Neupaur, ibidem, Bd. XXIII, S. 481.

Am ersten noch klinisch verwertbar erscheint das von Bloch (Arch. de physiol., 1897, S. 1) beschriebene Pneumoskop, welches, ohne den Respirationsdruck manometrisch zu bestimmen, über die Respirationskräfte dadurch Aufschluss gibt, dass es die minimale Weite einer in den Mund genommenen Athmungscañüle bestimmt, bei welcher noch suffieient geathmet werden kann.

Im allgemeinen dürften aber über die pathologische Athmungsmechanik zuverlässigere Aufschlüsse als durch spirometrische und pneumatometrische Methoden durch die directe Messung der Thoraxexcursionen mittelst des Bandmasses erhalten werden vgl. S. 13 f.).

## Das Verhalten der Stimme unter pathologischen Verhältnissen.

Die krankhaften Veränderungen der Stimme rühren zum Theil von greifbaren Störungen im Gebiete des eigentlichen Stimmorganes, des Larynx, her, zum Theil aber beruhen sie auf anderweitigen Einflüssen, denen entweder Erkrankungen des Respirationsapparates oder Störungen zugrunde liegen, welche mit dem Respirationsapparate nur indirect etwas zu thun haben. Wir führen die diagnostisch wichtigsten Veränderungen der Stimme an.

Heiser wird die Stimme überall da, wo die Stimmbänder durch den Expirationsstrom nicht mehr in normale Schwingungen versetzt werden, also namentlich bei allen Entzündungen, Zerstörungen, Geschwulstbildungen und bei den Lähmungen der Stimmbänder. Heisere Stimme weist immer auf eine Affection des Larynx hin und muss Anlass geben, den Kehlkopf laryngoskopisch zu untersuchen. Bei inspiratorischer Dyspnöe ist Heiserkeit ein wichtiges Kriterium für die Annahme eines Hindernisses im Larynx. Heiserkeit kann aber auch zustande kommen auf der Basis einer allgemeinen Störung. Schwache, kachektische Patienten haben oft eine heisere Stimme, weil die Stimmbandmuskeln ihren normalen Tonus verloren haben. Wichtig ist es, zu wissen, dass auch infolge von heftigem Husten und der damit verbundenen starken Dehnung der Stimmbänder während des dem Hustenstoss vorausgehenden Glottisschlusses Heiserkeit eintreten kann durch Parese der Stimmbandspanner. Es braucht also z. B. bei heftig hustenden Phthisikern der sich einstellenden Heiserkeit durchaus nicht immer eine destructive Veränderung des Larynx zugrunde zu liegen.

Diagnostische Wichtigkeit hat die Thatsache, dass bei hysterischen Aphonien die Stimme häufig ohne vorhergehende Heiserkeit verschwindet, während da, wo Aphonie auf anatomischen Veränderungen des Kehlkopfes beruht, das Erlöschen der Stimme stets durch Heiserkeit eingeleitet wird.

Näselnd wird die Stimme durch Veränderungen der Resonanzverhältnisse in der Mund- und Nasenhöhle. Man unterscheidet eine geschlossene und eine offene Nasenstimme. Die erstere kommt dann zustande, wenn die Nasenhöhle oder das Cavum pharyngonasale durch Krankheitsproducte, Schleimhautschwellungen, Polypen, adenoiden Vegetationen verschlossen ist. Die sogenannte offene Nasenstimme entsteht umgekehrt, wo der normale Abschluss der Nasenhöhle von der Mundhöhle aus irgendeinem Grunde gelitten hat (Gaumenschlaffung, Wolfsrachen, syphilitische Zerstörung des Gaumens u. s. w.).



Aphonie, Stimmlosigkeit, kommt bei all denjenigen Zuständen, welche auch Heiserkeit machen können, dann vor, wenn die Störung so weit geht, dass entweder die Schwingungsfähigkeit der Stimmbänder fast gänzlich aufgehoben oder dass die zur Bildung von Stimme nöthige Annäherung der Stimmbänder aus irgendeinem Grunde ganz unmöglich geworden ist.

Im übrigen ist die Stimme sehr abhängig vom Allgemeinzustande und namentlich vom Zustande der Thoraxorgane. Schwerkranke haben meist eine schwache Stimme, entsprechend der allgemeinen Muskelschwäche. Bei Erkrankungen der Respirations- und Circulationsorgane wird die Stimme modificiert durch die Störung der Athembewegungen, durch die verschiedenen Formen der Dyspnöe. Ausserdem ist es aber eine wichtige Erfahrungsthatſache, dass es Patienten mit Herzkrankheiten gibt, bei welchen die Stimme, resp. wohl der Tonus der Stimmbänder gewissermassen das feinste Reagens für den Zustand der allgemeinen Circulation darstellt, indem jede Verschlimmerung des Zustandes sich in einem Schwächerwerden, jede Besserung in einem Sonorerwerden der Stimme äussert. Sehr charakteristisch ist die leise und oft unterbrochene, abgesetzte Stimmbildung bei schmerzhaften Affectionen der Lunge und der Pleura, sowie bei Peritonitis. Wir erwähnen noch die tonlose Stimme der Cholera-kranken (*Vox cholericæ*) und die erlöschende Stimme der Sterbenden.

## Der Husten.

Der Husten besteht aus einer einfachen oder mehrfach sich wiederholenden explosiven, durch die Bauchpresse hervorgerufenen Expirationsbewegung, durch welche ein vorausgegangener Verschluss der Glottis gesprengt wird. Er ist ein sehr wichtiger Reflexact, durch welchen einerseits Fremdkörper, welche in die Athmungswege eingedrungen sind, anderseits auch Substanzen, welche durch pathologische Processe in den Luftwegen sich angesammelt haben, entleert oder expectoriert werden. Dahin gehört die Entleerung von Secreten der Bronchen und Alveolen, von ergossenem Blute, von in die Bronchen perforierten Eiter, von zerfallendem, nekrotischem oder tuberculösem Lungenmaterial u. s. w.

Der Husten kann von verschiedenen Stellen des Körpers ausgelöst werden. Die häufigste Form des Hustens ist diejenige, bei welcher der Reflex von dem Ausbreitungsbezirke der sensiblen Vagusäste her ausgelöst wird. Experimentelle Untersuchungen, namentlich von Nothnagel, haben ergeben, dass Reizung der Kehlkopfschleimhaut oberhalb der Stimmbänder nicht Husten, sondern bloss krampfhaften Glottisschluss hervorruft, dass dagegen die Reizung der unter den Stimmbändern gelegenen Theile der Respirationsschleimhaut Husten auslöst. Am empfindlichsten erwies sich die Interarythnoidschleimhaut, sowie die Gegend der Bifurcation. Auch von den übrigen Theilen der Trachealschleimhaut, sowie von der Bronchialschleimhaut aus lässt sich Husten auslösen; dagegen gelingt dies nicht von dem eigentlichen Lungenparenchym aus. Ueber die Möglichkeit, von der Pleura aus Husten auszulösen, schwanken die experimentellen Angaben. Nach den Erfahrungen, welche man bei Menschen mit eröffneter Pleurahöhle macht, scheint von der Pleura aus wirklich Husten entstehen zu können.



Neben diesen wichtigsten Entstehungsarten des Hustens werden auch noch gewisse seltenere Vorkommnisse beobachtet. So entsteht bei einzelnen Menschen Husten bei Reizung des Pharynx und des Zungengrundes, hie und da auch des Oesophagus. Ausnahmsweise hat man auch Husten beobachtet beim Kitzeln des äusseren Gehörganges (Ramus auricularis vagi) oder bei manuellem Druck auf die Milz oder Leber. Manche Leute husten, sobald sie kalte Flüsse bekommen oder die Rumpfhaut entblößen, eine Erscheinung, welche auf die therapeutische Bedeutung warmer Bekleidung bei Hustenkrankheiten hinweist. Mehr als fraglich erscheint die Existenz eines sogenannten Magen Hustens. Derselbe spielt zwar bei dem Laienpublicum eine grosse Rolle, allein experimentell ist die Auslösung der Hustenreflexe vom Magen aus noch nicht gelungen und es liegt deshalb nahe, bei dem sogenannten Magen Husten, der besonders bei Potatoren eine grosse Rolle spielt und den das Publicum anzunehmen pflegt, wenn bei existierendem Husten gleichzeitig die Magenfunctionen nicht in Ordnung sind, eher eine Combination einer Magenkrankung mit einer Affection der Luftwege anzunehmen.

Einige Worte verdient noch der sogenannte nervöse Husten. Die Möglichkeit eines nervösen Hustens ist nicht zu bestreiten, wenn man bedenkt, dass ein solcher verursacht sein kann durch eine abnorme Erregbarkeit im Bereiche der Reflexbahnen des Hustens, wenn dieselbe so stark ist, dass schon die physiologischen Reize imstande sind, Husten auszulösen. Allein thatsächlich ist jedenfalls ein rein nervöser Husten eine sehr seltene Erscheinung und man sollte nicht so leicht hin, wie es oft geschieht, die Diagnose eines rein nervösen Hustens stellen. Unter keinen Umständen ist es gestattet, bloss aus dem Fehlen nachweisbarer Symptome einer Erkrankung der Respirationsorgane (also per exclusionem) die Diagnose eines rein nervösen Hustens zu begründen, da sehr häufig Husten das einzige Symptom einer physikalisch nicht nachweisbaren Bronchitis oder Lungentuberculose ist. Nur wenn es sich um exquisit nervöse oder hysterische Personen handelt und wenn der Husten sich in auffälliger Weise und in wesentlichen Symptomen von den gewöhnlichen Hustenformen unterscheidet, darf man sich entschliessen, einen nervösen Husten zu diagnosticiren (vgl. unten die Auseinandersetzungen über den hebellenden Husten). Häufiger als rein nervöser Husten, den ich als eine grosse Seltenheit bezeichnen möchte, mit deren Annahme sich der Arzt nicht leicht zufrieden geben sollte, ist das Vorkommen eines Hustens, der zwar durch eine der gewöhnlichen Ursachen, durch Secret oder durch entzündlichen Reiz der Luftwege bedingt ist, der aber im Verhältnisse zu der geringfügigen Ursache abnorm stark ist, weil im Hustenreflexbogen eine abnorm starke Reizbarkeit existiert. Das sind diejenigen Fälle, wo man durch reizmildernde Mittel den Patienten grossen Nutzen verschaffen kann.

Bei der Seltenheit aller anderen Ursachen ist uns der Husten in der Mehrzahl der Fälle ein wichtiges Symptom für die Erkennung eines pathologischen Reizzustandes im Gebiete der sensiblen Vagusäste des Respirationstractus. Dieser Reizzustand wird in sehr vielen Fällen bedingt durch Anhäufung von Secret in den Luftwegen. Die Erfahrung lehrt nun, dass der durch Secretanhäufung bedingte Husten sich auch für den Laien unterscheidet von einem Husten, dem diese Ursache nicht zugrunde liegt. Der durch Secretanhäufung ausgelöste Husten hat nämlich die Aufgabe und erfüllt sie gewöhnlich auch, dieses Secret nach aussen zu befördern. Er erhält dadurch einen eigenthümlichen Klang, der sich dadurch kennzeichnet, dass das Geräusch der Hustenexplosion selbst verbunden ist mit Nebengeräuschen, die von der Bewegung

Case of Myoclonus. Dr. Fisher's Clinic  
Nov. 18, 1903. Personally I doubted at  
the time the validity of the diagnosis.

des Secretes herrühren und die man, wie wir später sehen werden, als Rasselgeräusche bezeichnet. Ein solcher Husten heisst ein feuchter oder gelöster Husten, im Gegensatze zum trockenen Husten, bei welchem Secret entweder gar nicht vorhanden ist oder doch infolge seines zähen Charakters durch den Husten nicht in Bewegung gesetzt wird. Diese Unterscheidung zwischen feuchtem und trockenem Husten nach dem Klange ist deshalb diagnostisch von Bedeutung, weil das Secret keineswegs immer durch den Husten wirklich nach aussen entleert und somit sichtbar wird, sondern häufig genug, nachdem es den Kehlkopf verlassen hat, ohne dass es der Patient selbst weiss, heruntergeschluckt wird. Der Klang des Hustens ist dann das einzige Mittel, um zu entscheiden, ob der Husten Secret fördert oder nicht.

Neben der Unterscheidung des trockenen und des feuchten Hustens ist es praktisch wichtig, noch die im Folgenden dargestellten, gewissermaassen pathognomonischen Eigenthümlichkeiten des Hustens zu erkennen, welche auf die Ursache der Erkrankung zuweilen mit grosser Deutlichkeit hinweisen.

Charakteristisch für Schwellungszustände der Stimmbänder ohne stärkere Destruction derselben ist der eigenthümliche, rauhe, bellende Husten, den man bei der Laryngitis simplex und crouposa beobachtet. Die Stimme ist dabei gewöhnlich stark heiser oder aphonisch. Jedoch kann sie auch rein sein. In diesem Falle bedingt dann wohl gewöhnlich die Schwellung der beim Glottisschluss mitwirkenden falschen Stimmbänder den bellenden Ton. Bei Hysterischen kommt zuweilen, wie die laryngoskopische Untersuchung ergibt, der bellende Ton des Hustens auf dem Wege einer abnormen Innervation ohne jede Schwellung zustande. Die Möglichkeit dieser Erklärung ergibt sich daraus, dass man mit einiger Uebung willkürlich bellend husten kann, indem man an den Hustenstoss eine Phonation anschliesst. Es stimmen diese Beobachtungen gut mit der Eigenthümlichkeit der meisten hysterischen Erscheinungen, dass sie willkürlich reproducirt werden können. Insofern hat der bellende Charakter des Hustens bei fehlender Kehlkopfschwellung nach meiner Erfahrung eine gewisse diagnostische Bedeutung zur Erkennung der hysterischen Natur eines Hustens.

Ebenfalls rauh, aber nicht bellend, pflegt der Husten zu sein bei unregelmässiger Gestaltung der Stimmbandränder, welche bedingt sein kann durch Auflagerung von Secret oder durch ulceröse Zerstörungen. Auch hier ist die Stimme heiser.

Klanglos wird der Husten da, wo der Glottisverschluss durch hochgradige Zerstörung der Stimmbänder oder durch Lähmung der Stimmbandschliesser schwach geworden ist, oder wo durch Parese der Expirationsmuskeln oder durch allgemeine Schwäche die Hustenkraft gelitten hat. So trifft man klanglosen Husten bei Kehlkopfphthisikern, bei Gelähmten (Bulbärparalyse, Myelitis), bei schwerkranken, kraftlosen Patienten aller Art.

Bei verminderter Kraft des Glottisschlusses kann aber, wenn statt dessen der Verschluss des Mundes zum Husten mithenützt wird, der Husten durch die Resonanz in der geblähten Mundhöhle den eigenthümlich „hohlen Klang“ bekommen, der als schlimmes prognostisches Zeichen bei den Laien bekannt ist, weil man ihn hauptsächlich bei ausgesprochenen Phthisikern beobachtet. Dass der hohle Klang des Hustens durch Resonanz in Lungeneavernen hervorgerufen wird, dürfte viel seltener sein.

Von Husteln spricht man dann, wenn es nicht zu heftigen Hustenexplosionen kommt, sondern bloss zu schwachen, dafür aber umso häufigeren Hustenbewegungen. Es liegt dies gewöhnlich an der Art des Reizes, welcher in diesen



Fällen gering, aber anhaltend und meistens nicht von erheblichen Secretmengen abhängig ist. Am häufigsten beobachtet man das „Hüsteln“ bei chronischen Katarrhen der oberen Luftwege, bei Pharyngitis und Laryngitis, besonders häufig auch bei beginnender Lungentuberculose. Wegen dieses letzten Vorkommens und wegen seines meist chronischen Characters hat das Hüsteln mehr Bedeutung, als ihm die Patienten selbst, die darunter nicht leiden, beizulegen pflegen.

Umgekehrt beobachtet man heftige Hustenparoxysmen bei acuten und intensiven Reizungszuständen der Luftwege durch acute Entzündung, durch Eindringen von Fremdkörpern in die Luftwege, beim Sichverschlucken, bei Affectionen der Luftwege mit reichlicher Secretbildung, namentlich auch da, wo sich Cavernen und Bronchiektasien periodisch entleeren (vgl. S. 10), und endlich beim Keuchhusten, wo neben der reichlichen Production von glasigem Schleim auch eine Erregbarkeitssteigerung des nervösen Hustenapparates eine Rolle spielt. Als ein besonderes diagnostisch wichtiges Merkmal der Keuchhustenanfälle müssen wir hier noch die heftige, mit Glottiskrampf verbundene und deshalb tönende, pfeifende Inspiration nennen, welche die einzelnen Gruppen von Hustenstößen trennt. Der Glottiskrampf beruht offenbar auf einer Irradiation des Reizes vom Hustencentrum aus auf benachbarte Gebilde des Centralorganes und ist bloss von der Heftigkeit der Erregung abhängig. Man beobachtet denn auch mitunter bei anderen Hustenkrankheiten im Verlaufe heftiger Hustenparoxysmen ähnliche tönende Inspirationen wie beim Keuchhusten, aber im ganzen doch so selten, dass die tönende Inspiration eines der wichtigsten Kriterien für die Erkennung des Keuchhustens ist.

Bei ganz heftigem Husten kommt es durch centrale Ausbreitung des Reizes oft zu Erbrechen und infolge der durch die Compression der intrathoracischen Venen bedingten allgemeinen venösen Stauung zu Haut- und Schleimhautblutungen, zu Bewusstlosigkeit, ja selbst zu epileptischen Convulsionen.

Bei der anamnестischen Feststellung des Hustens muss man sehr vorsichtig sein. Die meisten Menschen pflegen die Frage des Arztes nach Husten zu verneinen, so lange ihnen der Husten, resp. das Hüsteln keine Beschwerden macht. Es ist namentlich eine ganz merkwürdige Erscheinung, mit welcher Hartnäckigkeit z. B. manche Phthisiker das Vorhandensein von Husten bestreiten im nämlichen Augenblicke, wo der Arzt sich durch den Augenschein davon überzeugt, dass Husten oder wenigstens Hüsteln vorhanden ist. Manchmal erhält man nur dann richtige Angaben, wenn man den Patienten leichte Hustenbewegungen vornimmt, um sie zu belehren, was man unter dem Ausdrucke Husten versteht. Sie geben dann oft sofort zu, dass sie allerdings in dieser Weise husten, dass sie dies aber nicht als Husten bezeichnen, „weil sie darunter nicht leiden“.

Dass es daneben allerdings Fälle gibt, wo bei intensivsten Lungenerscheinungen ein Phthisiker oder Bronchitiker nicht hustet und auch nicht hüstelt, ist zuzugeben, und erklärt sich daraus, dass das Secret durch die Flimmerbewegungen der Schleimhaut bis auf die Stimmbänder geschafft und dort durch Räuspern entfernt wird. In diesen Fällen wird der Auswurf oft sofort von dem Kehlkopfeingange in die Speiseröhre befördert und verschluckt; so erklären sich die Fälle, wo bei schweren Lungenerscheinungen und heftigen Rasselgeräuschen (vgl. später) Patienten angeben, nicht bloss nicht zu husten, sondern auch nicht zu expectorieren.

#### Locale Vorwölbungen am Thorax beim Husten.

Infolge der starken positiven Druckschwankungen im Thoraxinneren, welche mit dem Husten verbunden sind, können gewisse nachgiebige Theile des Thorax im Beginne der Hustenbewegungen in auffälliger Weise nach aussen getrieben werden. Da der Expirationsdruck bei geschlossener Glottis hauptsächlich die oberen Theile des Thorax dehnt, weil die Expirationskräfte an der unteren Thoraxapertur angreifen, so sieht man beim Husten am



häufigsten Vorwölbung der oberen Intercostalräume und der Lungenspitzen. Besonders auffällig ist die Vorwölbung bei Emphysem, wo die Widerstandsfähigkeit der Lunge gelitten hat und wo der über die Clavicula emporragende Theil der Lungenspitze schon ohnehin vermehrtes Volumen zeigt. Man sieht deshalb bei Emphysematikern häufig die Supraclaviculargruben beim Husten sich in Form grosser Wülste blähen. Nicht zu verwechseln ist diese Erscheinung mit den oft ebenfalls sehr beträchtlichen Auftreibungen der Jugularvenen beim Husten (S. 133 f.). An solchen Stellen, wo das Lungengewebe infiltriert oder geschrumpft ist, fehlt natürlich die blähende Wirkung des Hustens und man kann deshalb aus dem verschiedenen Verhalten der Supraclaviculargruben beim Husten mitunter wichtige Schlüsse auf beginnende Lungenspitzen-tuberculose ziehen.

## Palpation, Sphygmographie und Sphygmomanometrie des arteriellen Pulses.

Die Untersuchung des Arterienpulses ist insofern von grosser diagnostischer Bedeutung, als sie uns über eine ganze Reihe verschiedener Dinge Aufschluss geben kann, nämlich: über die Innervation des Herzens, über die Herzkraft, über den Blutdruck, über den Zustand der peripheren Arterien, mit einem gewissen Vorbehalt auch über Klappenerkrankungen des Herzens und über bestehendes Fieber. Entsprechend dieser vielseitigen Verwertung der Pulsuntersuchung ist bei derselben auf viele Einzelqualitäten des Pulses Rücksicht zu nehmen, zu deren Erkennung man sich verschiedener Methoden bedient.

Die gebräuchlichste und von den Praktikern fast ausschliesslich angewendete Methode der Untersuchung des Arterienpulses ist die Betastung oder Palpation desselben. Daneben kommt hauptsächlich in Betracht die Sphygmographie und die Sphygmomanometrie (Tonometrie), während die Inspection und die Auscultation des arteriellen Pulses eine bei weitem geringere Rolle spielen. Wir erörtern hier zunächst die drei zuerst genannten Methoden, um dann die Resultate der sonstigen Untersuchung der Gefässe in den folgenden Capiteln für Arterien, Venen und Capillaren gemeinsam zu besprechen.

### Palpation des Pulses.

Man kann natürlich jede oberflächliche Arterie zur Palpation benutzen. Gewöhnlich wählt man jedoch, um zu einer gewissen einheitlichen Erfahrung und Uebung in der Beurtheilung des Pulses zu kommen, stets die nämliche Arterie, und zwar wegen ihrer bequemen Zugänglichkeit meist die Arteria radialis. Man palpiert dieselbe zwischen Processus styloideus radii oder der Sehne des Supinator longus und der Sehne des Radialis internus, bei Verlaufsanomalien auch wohl an anderer Stelle. Eine wichtige Regel ist es, in zweifelhaften schwierigeren Fällen stets die beiden Radialpulse miteinander zu vergleichen, um nicht eine local bedingte Abnormität auf eine Veränderung der gesammten Circulation zu beziehen. So kommt es nicht selten vor, dass die eine Arteria radialis viel enger erscheint, als die andere, indem an der

gewöhnlichen Stelle der Radialis in Wirklichkeit nur ein kleiner Ast liegt, während der Hauptstamm einen abnormen Verlauf einschlägt. Es müsste hier natürlich zu irrthümlichen Deutungen führen, würden wir bei der Untersuchung nicht diejenige Seite benützen, an welcher die Radialis normale Grösse hat.

Die beste Methode der Palpation des Pulses besteht darin, dass man längs der Arterie die Kuppen dreier benachbarter Finger derjenigen Hand, welche zum Palpieren geschickter ist, unter wechselndem Drucke aufsetzt. Man fühlt dann, wie sich bei jedem Herzschlage die Arterie ausdehnt und die Finger hebt, und diese Hebung bezeichnet man in diagnostischem Sinne als Puls. Für einen Theil der Pulsuntersuchungen (Bestimmung der Frequenz und des Rhythmus) genügt auch die Palpation mit einem oder zwei Fingern, für die feinere Untersuchung, namentlich für die Beurtheilung der Form der Pulswelle und der Höhe des Blutdruckes bietet die Palpation mit drei Fingern Vortheile, die wir noch zu besprechen haben werden.

### Beschaffenheit der Arterienwandung.

Bei Anlass der Palpation des Pulses pflegt man sich vor allem über die Beschaffenheit der Arterienwandung an der palperten Stelle zu informieren. Es gibt dies nicht nur an und für sich wichtige Aufschlüsse über den Gesamtzustand des Organismus mit Rücksicht auf das Vorhandensein von Arteriosklerose, sondern es ist, da die Beschaffenheit der Arterienwand die Form der Pulswelle wesentlich beeinflusst, die Berücksichtigung dieses Factors auch zur Deutung der übrigen palpatorischen Wahrnehmungen am Pulse von Bedeutung.

Das, worauf es dabei ankommt, ist vor allem die Abschätzung der Elasticität resp. Rigidität des Arterienrohres. Sie geschieht am sichersten, wenn man, mit dem Finger palpierend, nicht nur in der Längsrichtung, sondern auch in der Querrichtung über die Arterie hinführt, dabei die letztere ganz comprimiert, um den Einfluss des Blutdruckes für das Gefühl auszuschalten, und die Arterie dabei unter dem Finger hin- und herrollt. Bei gesunden, gesunden Individuen findet man ein weiches elastisches Arterienrohr. Bei Arteriosklerose, sowie bei denjenigen Zuständen, bei welchen unter Mitwirkung eines vermehrten Vasomotorentonus der Blutdruck dauernd erhöht ist (Nephritis chronica, Bleivergiftung), kann man oft deutlich die erhöhte Resistenz der Wandungen wahrnehmen. Bei diesen Zuständen findet man häufig auch eine durch die Neueinlagerung histologischer Elemente in die Wand bedingte Schlingelung der Arterie. Andererseits ist darauf aufmerksam zu machen, dass gewisse Arterien auch ohne Arteriosklerose geschlängelt verlaufen, so z. B. die Arteria temporalis. Bei hochgradiger Arteriosklerose sind ausser auch Kalkeinlagerungen in der Wand deutlich fühlbar und nicht mit Unrecht hat man das Gefühl, welches eine solche sklerotische und verkalkte Arterie dem palpierenden Finger darbietet, mit der Empfindung verglichen, welche man bei der Betastung einer Gänsegurgel erhält.

So wichtig aber für die Diagnose der Arteriosklerose als Kreislaufshindernis die Palpation der peripheren Arterien sein kann, so ist doch darauf aufmerksam zu machen, dass es Fälle von hochgradiger Arteriosklerose der Aorta und selbst der Kranzarterien, sowie anderer tiefliegender Gefässe gibt, bei denen die Palpation der zugänglichen Arterien gar keine abnorme Beschaffenheit der Wand ergibt. Die arteriosklerotischen Veränderungen können



eben local sehr ungleich vertheilt sein und gerade die Arteria radialis zeigt keine besondere Vorliebe für arteriosklerotische Veränderungen. Will man deshalb den palpatorischen Nachweis der Arteriosklerose versuchen, so müssen möglichst viele periphere Arterien untersucht werden und selbst dann darf nach einem negativen Pulationsbefund Arteriosklerose nicht ausgeschlossen werden.

Eines der zuverlässigsten Merkmale verbreiteter Arteriosklerose ist dem gegenüber ein dauernd gespannter Puls (vgl. später) in Fällen, wo die Untersuchung hierfür keine anderweitige Ursache (Nephritis) ergibt.

## Qualitäten der Pulsfolge.

### Frequenz des Pulses.

Unter Pulsfrequenz versteht man die Zahl der Pulse in der Minute. Die Bestimmung derselben geschieht, indem man nach dem Secundenzeiger einer Taschenuhr eine Viertelminute lang die Radialpulse zählt und die gefundene Zahl mit 4 multipliciert. Ist der Puls unregelmässig, so thut man gut, eine ganze Minute zu zählen und die Zählung zu wiederholen, da das Resultat sonst zu sehr vom Zufalle abhängt. Findet man bei wiederholten Zählungen verschiedene Zahlen, so notiert man die Extreme.

Da die Pulsfrequenz durch eine grosse Anzahl von Einflüssen physiologisch verändert wird, so thut man gut, dieselbe stets unter möglichst gleichen äusseren Verhältnissen zu bestimmen oder, falls sich diese nicht herstellen lassen, doch auf die Wirkung jener Einflüsse bei der Beurtheilung Rücksicht zu nehmen.

Zunächst ist zu berücksichtigen, dass jede geistige Erregung bei sensiblen Patienten die Pulsfrequenz intensiv beeinflusst. Das Hereintreten des Arztes genügt, um die Pulsfrequenz hochgradig zu steigern. Es ist deshalb rathsam, am Krankenbette die Pulszählung erst vorzunehmen, nachdem man sich eine Zeit lang mit dem Patienten unterhalten und denselben dadurch beruhigt hat.

Dass Körperbewegungen die Pulsfrequenz steigern, ist bekannt. Nach schnellem Laufe, nach Turn- und Fechtübungen und Bergbesteigungen erreicht die Frequenz ausserordentlich hohe Zahlen, die vollkommen physiologisch sind. Aber auch leichtere Körperbewegungen im Bette, Urin- und Stuhlentleerung beschleunigen bei empfindlichen Patienten den Puls wesentlich. Nach leichten Bewegungen geht die Pulsbeschleunigung rasch vorüber, nach anhaltenden ermüdenden Austreibungen kann sie längere Zeit nachdauern.

Die Pulsfrequenz ist ferner abhängig von der Körperlage. Sie steigt beim Uebergange von der liegenden zur sitzenden und von der sitzenden zur stehenden Position, und zwar nicht bloss vorübergehend infolge der für die Aenderung der Lage aufgewendeten Muskelthätigkeit, sondern sie bleibt höher, solange jene Stellungen eingenommen werden. So fand Guy bei gesunden, nüchternen und vorher ausgeruhten Männern im Liegen 66, im Sitzen 71, im Stehen 81 Schläge in der Minute.

Nahrungsaufnahme steigert die Pulsfrequenz. Je nach der Reichlichkeit der Nahrung kann während der Verdauungsperiode die Pulsfrequenz mehrere Stunden lang mehr oder weniger erheblich erhöht bleiben.

Die täglichen Schwankungen des Pulses sind nur zum Theil durch die Mahlzeiten bedingt. Denn auch bei Hungernden findet man tägliche Schwankungen, die mit den Schwankungen der Körpertemperatur ungefähr parallel gehen, aber meist nur wenige Schläge betragen.



Im allgemeinen bewirkt hoher Blutdruck Pulsverlangsamung, niedriger Blutdruck Pulsbeschleunigung. Jedoch gibt es von dieser Einrichtung, der zweifellos eine teleologische Bedeutung zukommt, mancherlei Ausnahmen. Von Marey wird die vorhin erwähnte Erscheinung, dass die Pulsfrequenz bei aufrechter Stellung höher ist, als bei liegender, darauf zurückgeführt, dass der Blutdruck wahrscheinlich im Liegen höher ist, als im Stehen.

Die Athmung wirkt auf die Pulsfrequenz gewöhnlich in der Weise, dass die letztere bei der Inspiration zu-, bei der Expiration abnimmt.

Beim Husten tritt starke Beschleunigung des Pulses ein und ebenso auch beim Valsalva'schen Versuche. Bei letzterem überdauert die Frequenzsteigerung den gesteigerten intrathoracischen Druck.

Einen wesentlichen Einfluss auf die Pulsfrequenz hat das Lebensalter. Wir geben nach Rollet\*, folgende, nach verschiedenen Beobachtern berechnete Mittelzahlen:

	Pulse per Minute
Ende des Fötallebens . . . . .	144—133
Neugeborener und 1. Lebensjahr . .	143—123
10. bis 15. Lebensjahr . . . . .	91—76
20. „ 60. „ . . . . .	73—69

Für das Kindesalter gibt H. Vierordt\*\*) folgende detaillirtere Tabelle:

	Pulse per Minute
0—1 Jahr . . . . .	134
1—2 Jahre . . . . .	110·6
2—3 „ . . . . .	108
3—4 „ . . . . .	108
4—5 „ . . . . .	103
5—6 „ . . . . .	98
6—7 „ . . . . .	92·1
7—8 „ . . . . .	94·9
8—9 „ . . . . .	88·8
9—10 „ . . . . .	91·8
10—11 „ . . . . .	87·9
11—12 „ . . . . .	89·7
12—13 „ . . . . .	87·9
13—14 „ . . . . .	86·8

Die Pulsfrequenz sinkt also im allgemeinen mit zunehmendem Alter; erst nach dem 60. Jahre nimmt sie wieder ganz unbedeutend zu.

Das Geschlecht hat ebenfalls einen gewissen Einfluss. Nach Guy haben Weiber 7—8 Pulse in der Minute mehr als gleichalterige Männer.

Bei Individuen gleichen Alters und Geschlechtes ist die Pulsfrequenz nach der Körperlänge verschieden; bei grösseren Individuen ist sie niedriger als bei kleineren.

Mitunter erhält man durch die Palpation der Radialis eine Zahl für die Pulsfrequenz, welche geringer ist, als die Zahl der durch die Untersuchung am Herzen gefundenen Herzactionen. In diesem Falle hat die Pulszählung nur im Zusammenhange mit der Untersuchung des Herzens Wert, dann aber auch eine sehr bestimmte Bedeutung, indem uns jener Befund darauf schliessen lässt,

\* Hermanns Handbuch der Physiologie, Bd. IV, 1.

\*\*) H. Vierordt, Daten und Tabellen. Jena, G. Fischer, 1888.

dass die Herzkraft derart gelitten hat, dass sich nur ein Theil der Pulswellen bis in die periphere Arterie fortpflanzt. Bei derartigen Zuständen wird die Pulsreihe durch das Ausfallen einzelner Pulse auch unregelmässig erscheinen und bei jedem unregelmässigen Pulse hat man deshalb vergleichend die Frequenz der Herzschläge zu untersuchen, wobei man auf das erwähnte Verhalten aufmerksam wird.

Bei absoluter Regelmässigkeit des Radialpulses ist eine solche mangelhafte Coincidenz nicht denkbar, es sei denn, dass der seltene Fall vorliegt, dass immer gerade jeder zweite Herzpuls an der Radialis wegrällt oder wegen seiner Kleinheit unfühlbar ist (Pulsus alternans und bigeminus, Herzbigeminie, Hemisystolie, Systolia alternans, worüber man die Lehre vom Herzstoss vergleiche).

Wie die Körpertemperatur, so wird auch der Verlauf der Pulsfrequenz gewöhnlich graphisch durch Curven dargestellt, und zwar geschieht dies am instructivsten, wenn beide Curven in das nämliche Schema eingetragen werden, wobei dann den Ordinaten für Pulsfrequenz und Temperatur ein verschiedener am Rande angemerkter Zahlwert zukommt.

### Erhöhung der Pulsfrequenz, Tachykardie.

Eine der häufigsten Ursachen gesteigerter Pulsfrequenz ist das Fieber. Dabei verläuft die Temperatureurve und die Curve der Pulsfrequenz im allgemeinen parallel. Liebermeister fand, dass für jeden Grad Temperatursteigerung die Pulsfrequenz um circa acht Schläge vermehrt wird. Solange in dieser Weise Puls und fieberhafte Temperatursteigerung parallel verlaufen, ist die Constellation der Functionen eine relativ günstige. Dagegen wird die Prognose umso schwerer, je höher im Verhältnisse zur Temperatur die Pulsfrequenz ist, indem eine verhältnismässig zu hohe Pulsfrequenz meist eine Schädigung der Circulation, sei es des Herzens oder der Vasomotoren, bedeutet. Pulszahlen von 140—160 in der Ruhe sind im Fieber immer von ernster Bedeutung.

Unter verschiedenen Verhältnissen kommt es im Fieber vor, dass Pulsfrequenz und Temperatur vollkommen umgekehrt verlaufen und eine solche Divergenz der Curven hat eine sehr grosse diagnostische Bedeutung. Hohe Temperaturzahlen mit niedrigen Pulszahlen beobachtet man hauptsächlich bei fieberhaften Hirnkrankheiten, welche durch Hirndruck Pulsverlangsamung bedingen (Meningitis tuberculosa, vgl.

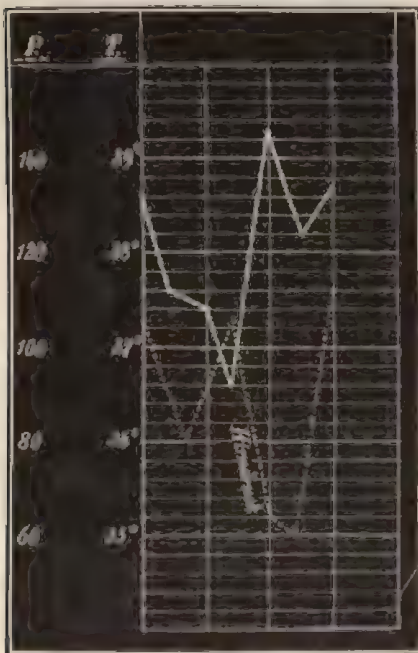


Fig. 15.

Verhalten der Temperatur und Pulsfrequenz bei Meningitis tuberculosa.

Fig. 15), oder auch bei der Combination von fieberhaften Erkrankungen mit einer Herzstörung, welche Pulsverlangsamung macht (Fettleibigkeit, Sklerose der Kranzarterien, Myocarditis). Das Umgekehrte, hohe Pulsfrequenz bei abnorm

niedriger Temperatur, ist charakteristisch für den unter dem Namen Collaps zusammengefassten Symptomencomplex der acuten Circulationschwäche (vgl. Fig. 14, S. 63).

Auch abgesehen von diesen extremen Divergenzen zwischen dem Verhalten von Puls und Temperatur, ist jedoch die Regel von dem Parallelgehen der beiden Curven keine ganz durchgreifende. So ist es einigermassen charakteristisch für den Abdominaltyphus, dass hier die Pulsfrequenz im Verhältnisse zur Fieberhöhe eine mässige bleibt (vgl. Fig. 6, S. 57). In manchen Fällen kann dieses Verhalten differentialdiagnostisch gegen die Annahme einer acuten Miliartuberculose oder septisch-pyämischer Erkrankungen verwertet werden, da bei diesen die Pulsfrequenz gewöhnlich weit mehr steigt. Umgekehrt ist es für die Diagnose der gewöhnlichen Lungentuberculose wichtig, zu berücksichtigen, dass hier besonders häufig sehr hohe Pulsfrequenzen bei mässig hoher oder selbst normaler Axillartemperatur beobachtet werden. Jedoch ergibt hierbei die Rectalmessung oft ungeahnt hohe Temperatur (vgl. S. 52). Kinder haben im Fieber meist relativ hohe Pulsfrequenzen.

Wir treffen ferner Pulsbeschleunigung bei Affectionen des Herzens und seiner Nerven. Herzklappenfehler im Stadium der Compensationsstörung, die Endocarditis, Pericarditis, der Morbus Basedowii, das nervöse Herzklopfen, die nervöse Tachykardie, Verdrängungen des Herzens durch raumbeschränkende Processe in seiner Nachbarschaft, alle diese Erkrankungen gehen einher oder können wenigstens einhergehen mit mehr oder weniger beträchtlicher Erhöhung der Pulsfrequenz. Die Höhe der Pulsfrequenz ist hier einigermassen der Schwere der Erkrankung proportional. Worauf in all diesen Fällen die Pulsbeschleunigung beruht, ist noch wenig aufgeklärt. Bei dem Krankheitsbilde der sogenannten paroxysmalen Tachykardie möchte ich entgegen Martius in einer epileptoiden Entladung im Bereich der Beschleunigungsnerve des Herzens die Ursache der gesteigerten Pulsfrequenz sehen.

Pulsbeschleunigung tritt ferner ein bei allen Arten von Schmerzen, obwohl in manchen Fällen unter noch unbekannten Verhältnissen dabei auch umgekehrt Pulsverlangsamung vorkommt (vgl. S. 94). Es handelt sich in beiden Fällen um reflectorische Beeinflussung der Herznerven.

Von den zahlreichen Giften, welche die Pulsfrequenz steigern, nenne ich nur das Atropin und den Alkohol.

Endlich haben wir zu erwähnen, dass es unter pathologischen Verhältnissen nicht selten beobachtet wird, dass die auch beim Gesunden durch physiologische Einflüsse (S. 90 f.) bedingten Pulsbeschleunigungen an Dauer und Intensität excessive Grade erreichen. Es weist dies immer auf eine Schädigung entweder des Herzens selbst oder seines Nervensystemes hin. So beobachtet man z. B. bei chlorotischen oder anderen schwächlichen Personen schon bei geringen Anstrengungen (Treppensteigen etc.) enorme Pulsfrequenzen, welche dann auch häufig mit dem subjectiven Gefühl des Herzklopfens und mit Dyspnoe verbunden sind.

### Erniedrigung der Pulsfrequenz, Bradykardie.

Selten kommt ein auffallend langsamer Puls als individuelle, nicht pathologische Eigenthümlichkeit gesunder Menschen vor. Pathologisch treffen wir mitunter sehr hochgradige Pulsverlangsamung bis auf 20 und weniger Schläge bei gewissen Erkrankungen des Herzmuskels, insbesondere beim „Herz der Fetten“ und der Sklerose der Kranzarterien. Geringere Verlangsamung beobachtet



man zuweilen bei compensierten Aortenstenosen. Kachektische Individuen haben gewöhnlich nicht bloss niedrige Temperaturen, sondern auch niedrige Pulsfrequenz (Oesophaguscarcinome u. s. w.). Auch bei Reconvalescenten beobachtet man ähnliches. Vorübergehende Pulsverlangsamung bis etwas unter die Norm kommt häufig vor nach der Krise bei fieberhaften Krankheiten. Wo die Pulszahl trotz des kritischen Heruntergehens der Temperatur hoch bleibt, ist Verdacht vorhanden, dass es sich um eine sogenannte Pseudokrise handelt (vgl. Fig. 5, S. 56). Bei gewissen schmerzhaften Affectionen, z. B. der Gallensteinkolik und Bleikolik, beobachtet man häufiger Pulsverlangsamung als Beschleunigung; Icterus bedingt infolge der toxischen Einwirkung der Gallensalze häufig Pulsverlangsamung, die aber meist bei längerer Dauer des Icterus verschwindet, sei es, dass das Herz sich an die Intoxication gewöhnt, sei es, dass die Production der Gallensäuren abnimmt oder ihre Ausscheidung eine vollkommener wird. Von besonderer diagnostischer Bedeutung ist die Pulsverlangsamung, welche zum Bilde des acuten Hirndruckes gehört (Meningitis [vgl. Fig. 15, S. 92], Schädelfracturen). Chronischer Hirndruck macht meist keine Pulsverlangsamung, ausser bei acuten Exacerbationen. Shock führt mitunter zu excessiver Pulsverlangsamung. Rasche Entleerung peritonealer oder pleuritischer Flüssigkeitsergüsse setzt die Pulsfrequenz herab. Schliesslich haben wir noch die durch gewisse Medicamente (Digitalis etc.) künstlich erzielten Pulsverlangsamungen zu erwähnen.

### Rhythmus des Pulses.

Unter normalen Verhältnissen ist der Puls, wie man sich ausdrückt, regelmässig oder rhythmisch, d. h. die einzelnen Pulswellen folgen sich in gleichen Zeitintervallen. Hiervon kommen physiologisch nur unbedeutende und vorübergehende Abweichungen vor, und zwar hauptsächlich unter denjenigen Verhältnissen, welche auch die Frequenz des Pulses ändern. Stärkere Unregelmässigkeiten der Schlagfolge oder Arrhythmien sind wohl immer pathologisch und weisen hin entweder auf eine palpable Erkrankung des Herzens oder auf eine rein functionelle Störung seiner Thätigkeit, wie sie mit oder ohne Zeichen von Herzschwäche bei allen möglichen Zuständen vorkommt.

Man kann unterscheiden zwischen einem vollkommen unregelmässigen Pulse (*Pulsus irregularis*), der meist gleichzeitig stark beschleunigt ist (*Delirium cordis*), und einem partiell unregelmässigen Pulse. Bei der einen Form des partiell unregelmässigen Pulses wird eine regelmässige Schlagfolge zu ganz unbestimmten Zeiten durch Unregelmässigkeiten unterbrochen, welche darin bestehen, dass eine oder mehrere Pausen verkürzt oder verlängert erscheinen, respective dass ein oder mehrere Pulse ausfallen oder umgekehrt eingeschoben sind. In anderen Fällen ist der partiell unregelmässige Puls ein periodisch unregelmässiger, d. h. die Unregelmässigkeiten folgen sich in regelmässigen Perioden.

Fast immer sind die Unregelmässigkeiten des Rhythmus auch verbunden mit Ungleichheit der einzelnen Pulswellen, der *Pulsus irregularis* ist gleichzeitig auch ein *Pulsus inaequalis*. Wir können uns deshalb des Näheren mit einzelnen Arten der Unregelmässigkeit erst dann beschäftigen, wenn wir uns mit den Qualitätsverschiedenheiten der Einzelpulse vertraut gemacht haben werden (vgl. Sphygmographie S. 114 ff. und 123 f.).

## Qualitäten des einzelnen Pulses.

Die Palpation des Pulses gibt nicht nur über die Art der Pulsfolge, sondern auch über die Qualität der Einzelpulse Aufschluss. Die einzelnen Untersucher bringen es hierin je nach ihrer Uebung zu einer verschieden grossen Virtuosität. Genauere Aufschlüsse erhält auch der weniger Geübte durch Anwendung der Sphygmographie und der Sphygmomanometrie.

Die Qualitäten, welche jeder Arzt ohne besondere Instrumente durch die Palpation soll eruieren können, sind: die Grösse, die Celerität, die Spannung und eventuell die Dikrotie.

### Grösse des Pulses.

Unter Grösse versteht man das Maass der Excursion, welche die Arterienwand unter dem Einflusse der Pulsweile macht. Bei einem grossen Puls (Pulsus magnus) ist diese Excursion gross, bei einem kleinen Puls (Pulsus parvus) ist sie klein. (Ueber die Bedeutung und die Veränderungen der Grösse des Pulses und die Verschiedenheit der Grösse der einzelnen Wellen vgl. Sphygmographie S. 115 ff.)

Nach dem Vorgange von Marey wird das, was wir eben als Grösse des Pulses bezeichnet haben, auch Stärke des Pulses genannt, und zwar mit einem gewissen Rechte insofern, als natürlich die lebendige Kraft der Hebung mit der Grösse der Pulsweile, d. h. mit der in Bewegung gesetzten Masse zunimmt. Es stimmt dies mit der in der Wellenlehre üblichen Terminologie überein, wonach die Stärke einer Schwingung durch deren Amplitude gemessen wird. Allein für klinische Zwecke ist der Ausdruck „Grösse“ vorzuziehen, weil das Wort „Stärke“ leicht die falsche Ansicht erweckt, als ob die betreffende Qualität des Pulses Rückschlüsse auf die Herzarbeit gestattete, was keineswegs ohneweiters der Fall ist, wie wir später sehen werden (vgl. S. 115, Sphygmographie).

### Celerität des Pulses.

Unter Celerität versteht man die Raschheit des An- und Absteigens der Pulsweile.

Ein Pulsus celer oder schnellender Puls ist ein Puls, dessen Welle rasch, ein Pulsus tardus oder träger (gedehnter) Puls ein solcher, dessen Welle langsam an- und wieder absteigt. Der Finger erhält beim Pulsus celer das Gefühl eines raschen, schnellenden Schlages. Diese Eigenthümlichkeit ist natürlich am deutlichsten zu erkennen, wenn die Pulsweile gleichzeitig eine erhebliche Grösse hat. Das, was man als Pulsus celer schlechtweg bezeichnet, ist deshalb meist auch ein grosser Puls.

Das häufigste und prägnanteste Vorkommnis eines Pulsus celer ist der Puls der Aorteninsufficienz. Derselbe ist häufig genug für die Inspection in Form eines weithin sichtbaren Hüpfens der Arterienwand, besonders am Halse, wahrzunehmen, so dass manche Patienten ihren Klappenfehler von weitem verrathen.

Die Raschheit des Anstieges und diejenige des Abstieges der Pulsweile sind für die Entstehung der schnellenden Empfindung nicht gleichwertig. Während die Raschheit des Anstieges ohne besondere Uebung zu erkennen ist, bedarf es zur Wahrnehmung des raschen Abstieges grösserer Uebung. Indessen kann ich mit v. Frey darin nicht übereinstimmen, dass die Palpation über die Raschheit des Abstieges überhaupt keinen Aufschluss gebe, sondern nur der Sphygmograph. Ein geübter Arzt kann sehr wohl unterscheiden zwischen



einem Pulse, dessen schnellende Beschaffenheit nur von dem raschen Anstieg der Welle rührt, und einem solchen, bei welchem auch der Abstieg ein rascher ist. Es empfiehlt sich, die Bezeichnungen *Pulsus celer* und *tardus* speciell für diejenigen Fälle anzuwenden, bei welchen beide Hälften der Welle steil, respective wenig steil verlaufen. In denjenigen Fällen, wo die vermehrte oder verminderte Steilheit nur den Anstieg oder bloss den Abstieg der Welle betrifft, ist dies zu präcisieren. So gibt es Pulse, welche in dem Anstieg der Welle *celer*, in dem Abstieg dagegen *tard* erscheinen. Wenn man die Puls- welle in dieser Weise beschreibt, so liegt in der gleichzeitigen Anwendung des Wortes *celer* und *tardus* für ein und denselben Puls kein Widerspruch. Diese Verhältnisse sind auf S. 117 ff. näher erläutert an der Hand von Sphygmogrammen (Fig. 26—30).

### Spannung des Pulses. Beurtheilung des Blutdruckes.

Unter dem Begriff der Spannung des Pulses fasst man diejenigen Qualitäten des Einzelpulses zusammen, welche Aufschluss geben über den in den Arterien herrschenden Blutdruck. Hier kommt nun aber die Schwierigkeit in Betracht, dass die Bezeichnung Blutdruck in verschiedenem Sinne verstanden werden kann. Wenn man von Blutdruck schlechtweg spricht, so meint man damit den mittleren Blutdruck, mit dem sich die Physiologen entsprechend der Einrichtung der gebräuchlichen Manometer bisher fast ausschliesslich befasst haben. Dabei kommt aber auch noch der maximale oder systolische und der minimale oder diastolische Blutdruck in Betracht. Beim gesunden Menschen und Thiere sind die pulsatorischen Schwankungen des Blutdruckes um seinen mittleren Stand nur unerheblich, und dies ist der Grund, weshalb man gewöhnlich von Blutdruck schlechtweg spricht und damit den mittleren Blutdruck meint. Allein es ist nicht bewiesen, dass auch unter pathologischen Verhältnissen die systolischen Druckschwankungen so klein sind. Sphygmographische und sphygmomanometrische Beobachtungen (vgl. später) sprechen dafür, dass dies nicht der Fall ist, dass vielmehr unter pathologischen Verhältnissen der systolische oder maximale, der mittlere und endlich der diastolische oder minimale Blutdruck auseinander gehalten werden sollten. Die Nichtberücksichtigung dieses Umstandes erklärt meiner Ansicht nach manche scheinbaren Widersprüche zwischen sphygmographischen Curven und palpatorischen, sowie manometrischen Blutdruckbestimmungen (vgl. S. 127). Es ist deshalb durchaus nothwendig, auch in Betreff des Begriffes der Pulsspannung, der das klinische Correlat des Blutdruckes sein soll, etwas grössere Klarheit zu schaffen. Wie wir einen mittleren, maximalen und minimalen Blutdruck unterscheiden, so müssen wir offenbar auch eine mittlere, eine maximale oder systolische und eine minimale oder diastolische Spannung der Arterien unterscheiden. Die Spannung wird gewöhnlich definiert als das Maass der zur Compression der Arterien angewendeten Fingerkraft. In dieser Form ist die Definition ungenau und deshalb für die Erlernung einer richtigen Puls palpation ungenügend. Vielmehr müssen wir definieren als maximale Spannung der Arterien den Kraftaufwand, den wir brauchen, um die Fortleitung der Pulswelle an die Peripherie zu unterbrechen,\* als minimale Spannung den Kraftaufwand, den wir brauchen, um herzdastolische Arterie zu comprimieren, und als mittlere Spannung ein solches mittleres Maass von Kraftaufwand, welches genügt, um mitten zwischen

\*) In Betreff der Bedenken gegen die Identificierung dieses Kraftaufwandes dem systolischen Druck vgl. die folgende Seite.



systole und Diastole die Arterie zusammenzudrücken. Aus der Nichtbeachtung dieser verschiedenen Bedeutung des Begriffes der Arterienspannung erklärt sich die verschiedene Auffassung ein und desselben Pulses seitens verschiedener Untersucher, indem der eine die Spannung als hoch, der andere als niedrig taxiert.

Je nach der Art, wie die Arterie palpiert wird, erhalten wir nun verschiedene Aufschlüsse über die Druckverhältnisse in der Arterie. Meist wird (mit nur theilweiser Berechtigung) das grösste Gewicht auf die maximale oder systolische Spannung der Arterie gelegt. Zur Feststellung derselben wird („dynamisches“ Verfahren des Pulsfühlers) die Arterie mit drei in der Längsrichtung des Gefässes nebeneinander gelegten Fingern palpiert. Der periphere Finger comprimiert die Arterie, so dass von der Peripherie her keine rückläufige Pulswelle in die Arterie gelangen kann. Der mittlere Finger palpiert nun, indem er bloss leise aufgesetzt wird, während der centralste Finger einen allmählich immer stärkeren Druck auf die Arterie ausübt, bis der mittlere Finger die Welle nicht mehr fühlt. Die aufgewendete Kraft gilt als Maass der (herz-) systolischen oder maximalen Spannung der Arterie. Es ist diesem Verfahren das v. Basch'sche Verfahren der Sphygmomanometrie (S. 124 ff.) nachgebildet. Die auf S. 126 f. geäusserten Bedenken in Betreff der physikalischen Richtigkeit der v. Basch'schen Methode der Bestimmung des systolischen Druckes, resp. in Betreff der Richtigkeit der Identification des verwendeten Gegendruckes mit dem systolischen Drucke gelten auch für die beschriebene dynamische Palpation der systolischen Pulsspannung. Es spielt nämlich hier neben der systolischen Drucksteigerung eine bedeutende Rolle bei dem erhaltenen Resultate die lebendige Kraft der Pulswelle und diese ist in hohem Maasse (vgl. S. 126 f.) von der Grösse der Pulswelle abhängig, welche ihrerseits dem Blutdruck nicht parallel geht, ja häufig genug demselben umgekehrt proportional ist. Man hat bei dem Verfahren nicht bloss den systolischen Blutdruck zu überwinden, sondern im allgemeinen, da der Anprall der Pulswelle an die comprimierte Stelle der Arterie nach Art eines hydraulischen Widders wirkt, einen bedeutend höheren Druck auszuüben. Dieser Ueberschuss der aufgewendeten Kraft über den systolischen Druck ist infolge der Grösse der Pulswelle häufig gerade bei niedrigem Blutdruck am grössten. Infolgedessen gibt diese dynamische Methode oft zweifelhafte Resultate, indem man bei niedrigem Blutdruck und grossem Pulse diesen verhältnissmässig schwer unterdrücken kann, während umgekehrt ein kleiner Puls oft selbst bei hohem Blutdruck leicht zu unterdrücken ist.

Zuverlässiger ist dagegen das folgende „statische“ Verfahren zur Abschätzung der minimalen oder diastolischen Arterienspannung. Wenn man mit einem, zwei oder drei Fingern die Arteria radialis palpiert, so beobachtet man, dass, wenn man die Finger ganz leise ohne Druck aufsetzt, die wahrgenommenen pulsatorischen Excursionen der Arterie gewöhnlich sehr klein sind, dass dieselben aber zunehmen, sobald der palpierende Finger die Arterienwand etwas drückt. Drückt man allmählich stärker, so beobachtet man bei einem bestimmten Druck ein Maximum der Excursion, wenn dasselbe jedoch erreicht ist, so vermindert sich bei noch stärkerem Drucke die Grösse des Pulses wieder. Der Druckaufwand, der hier erfordert wird, um die Excursion maximal zu gestalten, entspricht wahrscheinlich dem minimalen, d. h. diastolischen Druck in der Arterie, wie die folgende Ueberlegung ergibt. Die Zunahme der Excursion der Arterie bei zunehmendem Aussendrucke ist offenbar darauf zurückzuführen, dass bei nicht comprimierter Arterie ein Theil der pulsatorischen Drucksteigerung von der gespannten Arterienwand aufgefangen, gewissermassen ge-

tragen wird, während, wenn man durch Gegendruck die Arterienwand entspannt, die Pulswelle sich mit geringerem Verluste auf den palpierenden Finger überträgt. Offenbar wird das Maximum der Excursion dann erreicht, wenn die Arterienwand beim Eintreffen der Pulswelle völlig erschlaft ist, d. h. wenn der aufgewendete Druck dem Minimaldrucke, der in der Arterie herrscht, entspricht. Es wirkt dabei wahrscheinlich noch der Umstand mit, dass, wenn von aussen auf die Arterie ein Druck ausgeübt wird, welcher dem minimalen Arteriendruck gleich ist, oder streng genommen dann, wenn der Aussendruck den minimalen Arteriendruck um ein Minimum übersteigt, die Arterie im Momente des Anlangens der Pulswelle verschlossen ist, wobei natürlich die Pulswelle sich durch Reflexion erheblich staut, so dass die Excursion der Wand auch hierdurch vergrössert wird. Jede weitergehende Compression wird natürlich die Excursion wieder verkleinern, weil die Pulswelle nicht mehr imstande ist, den Widerstand des drückenden Fingers zu überwinden. Bei dieser Methode wird also der zur Erzeugung maximaler Pulse angewendete Fingerdruck als das Maass der arteriellen Minimalspannung betrachtet. Dabei ist es wichtig, der Beurtheilung nicht etwa die Kraft des Anschlages, sondern die Grösse der Excursion der Arterie zugrunde zu legen.

Alle diese palpatorischen Methoden, die Spannung des Pulses resp. den Blutdruck abzuschätzen, geben, auch abgesehen von gewissen theoretischen, in dem Vorhergehenden erwähnten Unsicherheiten, nur dem Vielgeübten brauchbare Resultate und das Pulsfühlen ist nach dieser Richtung hin eine grosse Kunst des erfahrenen Arztes. Abgesehen davon, dass das für die Beurtheilung notwendige Druckgedächtnis erst durch grosse Übung zunehmend ausgebildet wird, liegt eine Schwierigkeit für die palpatorische Abschätzung des Druckes darin, dass nach dem Pascal'schen Gesetze (Gesetz der hydraulischen Presse) der für die Compression einer Arterie notwendige Druck nicht bloss dem arteriellen Druck, sondern auch dem Durchmesser der Arterie proportional ist. In Anbetracht dieser mannigfaltigen Schwierigkeiten wird deshalb die Palpation gerade zur Beurtheilung der Spannungsverhältnisse in nützlicher Weise durch die Sphygmographie ergänzt (S. 119 ff.).

Für Spannung hat sich auch der Ausdruck Härte des Pulses eingebürgert, so dass die Ausdrücke harter und gespannter Puls (*Pulsus durus*) einerseits, entspannter und weicher Puls (*Pulsus mollis*) andererseits synonym gebraucht werden. Es kann dies freilich leicht zu Verwechslungen mit Qualitäten der Arterienwand führen (Zartheit und Rigidität der Arterie [vgl. S. 89]). Auch ist zu bemerken, dass diese Bezeichnungen deshalb zu Missverständnissen führen können, weil das „hart“ und „weich“ bald auf den systolischen, bald auf den diastolischen Druck bezogen wird. Bei Nephritis und Arteriosklerose findet man, soweit nach dem Gesagten die Palpation diese Verhältnisse zu beurtheilen gestattet, gewöhnlich sowohl diastolisch als systolisch hohen Druck, im Fieber diastolisch gewöhnlich niedrigen, systolisch häufig verhältnissmässig hohen Druck, bei Compensationstörungen systolisch und diastolisch niedrigen Druck.

### Dikrotie des Pulses.

Man versteht unter *Dikrotie* des Pulses das Auftreten einer sich der Hauptwelle unmittelbar anschliessenden fühlbaren zweiten Wellenerhebung, über deren Wesen wir bei der Sphygmographie zu sprechen haben werden (S. 105 ff. und 119 ff.). Für den palpierenden Finger macht sich die *Dikrotie* als eine Art von Nachschlag zum Pulse geltend. Die *Dikrotie* wird gewöhnlich bei verminderter diastolischer Spannung des Pulses beobachtet. Da unter diesen



Verhältnissen nach der auf S. 97 f. gegebenen Erklärung die Excursionen der Arterien, und zwar sowohl was die Hauptwelle, als was die secundäre Welle betrifft, am grössten sind, wenn der palpierende Finger wenig drückt, so fühlt man meistens die Dikrotie am besten oder ausschliesslich bei leiser Palpation. Nur die Nichtberücksichtigung dieses Umstandes pflegt dem Anfänger bei der Wahrnehmung der Dikrotie Schwierigkeit zu machen. Im übrigen vgl. Sphygmographie.

### Combinirte Qualitäten des Pulses.

Neben den bisher genannten einfachen Pulsqualitäten existiert eine Reihe von Bezeichnungen, welche sich auf Pulse beziehen, die zwei oder mehrere jener Qualitäten in sich vereinigen. Ich führe nur die gebräuchlichsten Ausdrücke an.

*Pulsus fortis*, starker Puls = gross + gespannt (vgl. jedoch auch S. 95).

*Pulsus plenus*, voller Puls = gross + mittelhart.

*Pulsus debilis* s. *inanis*, schwacher oder leerer Puls = klein + weich.

*Pulsus undosus* = gross + weich.

*Pulsus serratus* = gross + gespannt + schnellend.

*Pulsus vibrans* = sehr grosser, sehr gespannter Puls, der seinen Namen davon hat, dass hier die sogenannten Elasticitätslevationen (vgl. S. 105) auch bei der Palpation deutlich sind.

Diese Bezeichnungen sind zwar ziemlich prägnant, aber überflüssig und für den Anfänger empfiehlt es sich, zur Vereinfachung der Nomenclatur sich ihrer nicht zu bedienen und dafür lieber die Einzelqualitäten der Reihe nach aufzuzählen. Vielfach werden auch die lateinischen Ausdrücke miteinander combinirt. So spricht man z. B. von einem *Pulsus tardodicrotus* oder einem *Pulsus magnodurus* u. s. w. Derartige zusammengesetzte Bezeichnungen sind in sich ganz praktisch. Manche derselben sind jedoch mit Rücksicht auf die Doppelbedeutung der Begriffe Celerität und Spannung (vgl. oben) nicht scharf genug und es muss hier festgestellt werden, dass sich ein Puls im allgemeinen nicht durch ein Wort, sondern bloss durch eine eingehende Beschreibung genügend charakterisiren lässt.

Vielfach existiren auch noch Bezeichnungen, welche nicht die Qualität der Einzelpulse, sondern complicirtere Eigenthümlichkeiten der Pulsreihe charakterisiren sollen. Da sich diese Bezeichnungen am besten mittelst der sphygmographischen Curven verstehen lassen, so verweise ich in dieser Beziehung auf S. 114 ff.

Die weitere Besprechung der Bedeutung der Pulsqualitäten geschieht besser erst in dem Folgenden an der Hand der Sphygmographie, da sich gewisse Details der Pulsuntersuchung nur mittelst dieser Methode sicher eruiren und namentlich erklären lassen.

### Die Sphygmographie.

Unter Sphygmographie versteht man die Methode, die Pulswelle eines peripheren Gefässes, gewöhnlich der Arteria radialis, mittelst eines eigenen Instrumentes, des Sphygmographen, auf einer bewegten Schreibfläche (meist auf bemaltem Papier, sich selbst aufschreiben zu lassen.

Der älteste Sphygmograph war derjenige von Vierordt. Seither ist eine sehr grosse Anzahl verbesserter Apparate construirt worden, die aber meist das Vierordt'sche Princip der Hebelübertragung beibehalten haben. Die



bekanntesten und gebräuchlichsten Sphygmographen sind der Marey'sche, der lange ausschliesslich klinisch verwendet wurde, ferner die Sphygmographen von Landois, Sommerbrodt, Riegel, Dudgeon, Jaquet und v. Frey. In den letzten Jahren hat sich der Dudgeon'sche Apparat wegen der Leichtigkeit, mit welcher derselbe Curven von beträchtlicher Excursion gibt, eines grossen Anhanges zu erfreuen gehabt. Ihm nachgebildet und dabei mit einer vorzüglich arbeitenden Zeitmessungsvorrichtung versehen ist der Sphygmograph von Jaquet. Ein ausgezeichnetes Instrument ist auch der v. Frey'sche Sphygmograph.

Der v. Frey'sche Sphygmograph\*) ist in Fig. 16 abgebildet. Er hat den grossen Vortheil, dass bei ihm die Uebertragung der Pulsbewegung auf den Schreibhebel die denkbar einfachste ist. Zur Aufnahme einer Pulscurve mittelst dieses Apparates bezeichnet man zunächst die Arteria radialis an ihrer oberflächlichsten Stelle mit Feder und Tinte und setzt nun das Instrument, die Trommel *T* schulterwärts gerichtet, in der Längsrichtung so auf den Vorderarm des Patienten, dass die Pelotte *P* genau auf die bezeichnete Stelle der Arterie

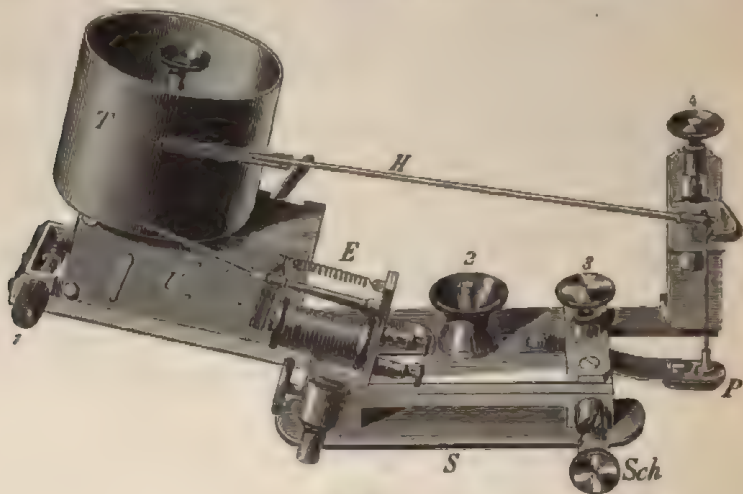


Fig. 16.  
v. Frey'scher Sphygmograph.

zu liegen kommt. Vermittelt eines Bandes wird dann der Apparat mit der Schiene *S*, die in der Figur 16a mit den zum Zwecke des Festbindens an ihr vorhandenen Haken getrennt abgebildet ist, auf dem Vorderarme befestigt. Die Schraube *Sch* dient zum Festklemmen des Bandes; durch Lockern der Schraube *2* wird der ganze Apparat auf der Schiene *S* frei verschieblich, was zur genauen Einstellung der Pelotte sehr bequem ist. Sobald letztere so liegt, dass, bei geeigneter Spannung der Pelottenfeder *P* mittelst der Schraube *3*, der Zeichenhebel *H* Ausschläge macht, so wird der Apparat durch Zudrehen der Schraubenmutter *2* befestigt. Die Trommel ist zuvor vom Apparate weggenommen, mit Glanzpapier überzogen und dann durch Drehen über einer rauchenden Flamme berusst worden.\*\*\*) Sie wird nun wieder auf das vorher

\*) v. Frey, Die Untersuchung des Pulses. Berlin 1892, J. Springer. Der Apparat wird gefertigt durch Mechaniker Petzold, Bayrische Strasse, Leipzig, und E. Zimmermann, Emilienstrasse 21, Leipzig.

\*\*) Am besten dient zur Berussung eine spitze Gasflamme, welche aus einem ausgezogenen Glasrohre brennt. Auch eine Petroleumlampe ist brauchbar und für

angezogene Uhrwerk *U* aufgesetzt und durch Drehen des Schlüssels *1* so weit gegen den Schreibhebel verschoben, dass derselbe mittelst seiner umgebogenen Spitze aus Federpose leicht auf dem beruhten Papier schleift. Nun wird durch Drehen der Schraube *4* der Zeichenhebel in die richtige Lage gebracht und durch Drehen der die Pelotte spannenden Schraube *3* die Curvenhöhe reguliert. Man setzt dann das Uhrwerk durch eine Bewegung des hinter dem Uhrwerk rechts von der Trommel sichtbaren Hebels in Gang, worauf der Schreibhebel *H* auf der beruhten Trommel die sphygmographische Curve schreibt. Die Trommel wird dann weggenommen, das Papier sorgfältig aufgeschnitten, von der Trommel abgelöst und in einer 10%igen Lösung von Dammarharz in Benzin fixiert. Der noch nicht beschriebene Bestandtheil *E* ist ein kleiner Elektromagnet mit einem auf dem Anker befestigten Schreibhebel, der ebenfalls auf der Trommel schleift. Derselbe kann zum Zwecke der Zeitmarkierung oder Signalgebung in der bei physiologischen Versuchen üblichen Weise in einen Stromkreis eingeschaltet, oder, wenn man ihn nicht braucht, auch abgeschraubt werden.

Neuerdings hat v. Frey seinen Sphygmographen in, wie es scheint, sehr vorteilhafter Weise modificiert. Die wesentlichste Neuerung besteht darin, dass die Be-



Fig. 16a.

Befestigungsschraube des v. Frey'schen Sphygmographen.

festigung des Schreibhebels ohne Gelenkverbindung geschieht, indem der letztere statt in einem Scharnier an einer leicht abbiegbaren Metallfeder befestigt ist. Ausserdem steht die Trommel in Verbindung mit einem Jaquet'schen Chronometerwerke mit genauer Zeitmarkierung. Nach Belieben können aber die Curven auch auf einem in Stativ aufgestellten Kymographion mittelst Luftübertragung aufgeschrieben werden. Die neue Modification wird durch Mechaniker E. Zimmermann, Emilienstrasse 21, Leipzig, verfertigt.

Der Jaquet'sche Sphygmograph\*) (Fig. 17) besteht aus einem zur Befestigung dienenden Metallrahmen *Dp* und dem eigentlichen Sphygmographen *Ar*, der mit diesem Rahmen vereinigt werden kann. Der Metallrahmen wird zur Application des Sphygmographen mittelst der breiten, in der Figur abgebildeten Ledermauchette *B* mit drei Schnallen befestigt auf der Region der Arteria radialis, so dass diese genau in die Mitte des fensterförmigen Ausschnittes des Rahmens und zwischen zwei auf demselben

den Gebrauch auf Reisen etc. ist das Bequemste ein Stückchen Kampher, das selbst auf feuchtem Boden, auf Eis und Schnee trefflich brennt. Man hüte sich vor zu starker Berussung, da hierdurch die Reibung zwischen Schreibfeder und Trommel zu stark und infolgedessen die Curve häufig entsteht wird.

\*) Beschrieben in der Zeitschrift für Biologie, Bd. XXVIII, N. F. X., verfertigt durch H. Runge, Mechaniker des physiologischen Institutes in Heidelberg.

angebrachte, in der Figur nicht sichtbare Merkzeichen zu liegen kommt, welche die Lage der Federpelotte angeben. Die Schnallen der Ledermanschette müssen ziemlich fest angezogen werden. Sodann wird der eigentliche Sphygmograph in das Charnier *p* des Rahmens eingehängt und durch Niederdrücken bei *r* und Festschrauben der Schraube *m* die Verbindung der beiden Theile zu einem Ganzen hergestellt. Die PulsschreibungsVorrichtung besteht aus einer kurzen, breiten, mit einer Pelotte versehenen Feder *d*, welche auf die Arterie drückt und die Bewegungen derselben mittelst eines Hebelcomplexes *ef* auf die Schreibnadel überträgt. Ausser zur Befestigung des eigentlichen Sphygmographen auf dem

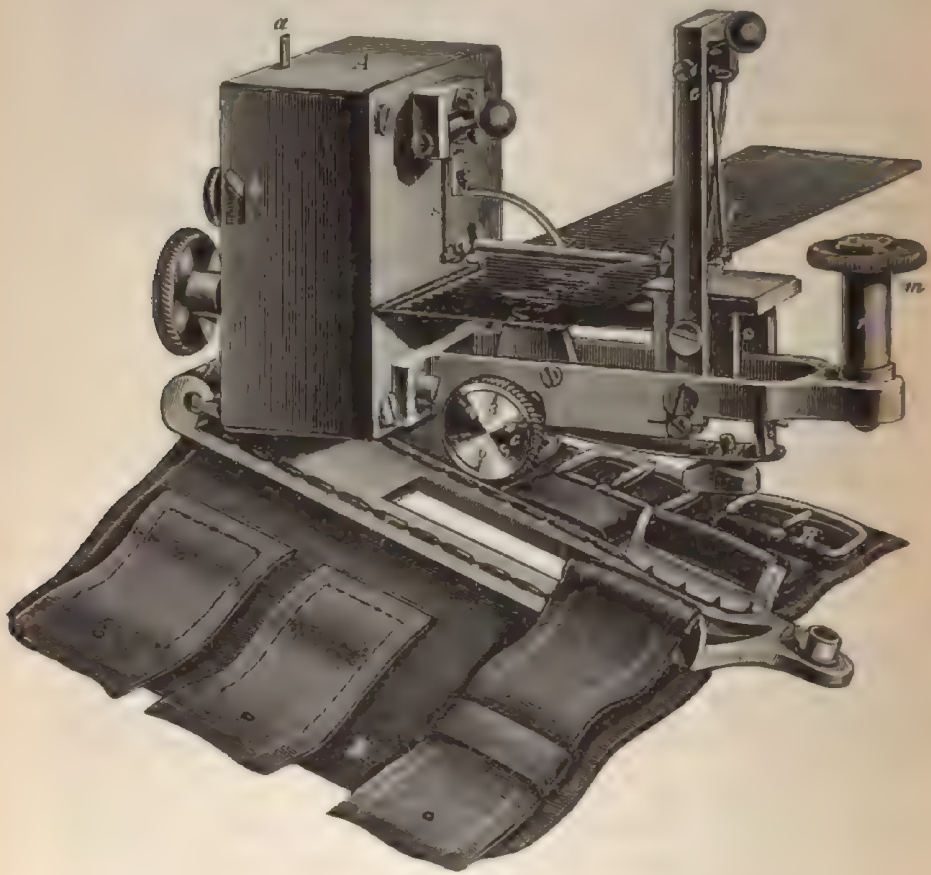


Fig. 17.

Jaquet'scher Sphygmochronograph.

Rahmen dient die Schraube *m* auch dazu, um die Schreibnadel auf die gewünschte Höhe des berussten Papierstreifens einzustellen, indem beim Niederschrauben von *m* die Feder *d* stärker gegen die Arterie gedrückt wird. Der Knopf *c* ist mit einem Excenter verbunden, welcher je nach der Stellung des Knopfes verschieden stark auf die Pulsfeder drückt und sie spannt. Der Druck, resp. die Federspannung kann unter Berücksichtigung der auf dem Knopfe eingravierten radiären numerierten Theilung graduiert werden. Die Stellung des Knopfes *c*



zusammen mit der Einstellung der Schreibfeder auf die Basis des bernstenstreifens sichern die Möglichkeit, bei jeder Aufnahme das Instrument genau gleich aufzusetzen. Die Trennung des Befestigungsrahmens von dem Sphygmographen selbst bedingt den Vortheil, dass man den Sphygmographen (ohne Rahmen) leicht abnehmen kann, wenn die Versuchsperson Bewegungen mit dem Arme ausführen will, und dass sich nachher leicht das Instrument wieder in genau gleicher Anpassung in Function setzen lässt. Als besonderer Vorzug des Jaquet'schen Sphygmographen muss hervorgehoben werden, dass er mit geradlinigen statt, wie die meisten übrigen Sphygmographen (mit Ausnahme des Dudgeon'schen), mit bogenförmigen Ordinaten schreibt und dass durch die horizontale Lage des bernsten Papierstreifens (vgl. Figur) der durch ein Gelenk mit dem übrigen Hebelapparate verbundene Schreibstift mit constanter und sehr geringer Reibung nur durch seine eigene Schwere auf der Schreibfläche ruht. Infolge des letzteren Umstandes fällt bei diesem Sphygmographen das ganze lästige Einstellen der Schreibvorrichtung, das bei den meisten anderen Sphygmographen die Curvenaufnahme sehr erschwert, völlig weg. Da der Papierstreifen horizontal liegt, so braucht man für denselben kein besonders festes Glanzpapier und kann ihm leicht eine Länge von 40—50 cm geben, was für langdauernde Beobachtungen von Wichtigkeit ist. Das in der Figur sichtbare Kästchen *A* enthält zunächst das Uhrwerk, welches zur Bewegung des Papierstreifens dient. Dasselbe wird durch einen Druck auf den Hebel *b* in Bewegung gesetzt. Durch veränderte Stellung des Hebels *a* kann die Geschwindigkeit des Papierstreifens um ihr Vierfaches gesteigert werden. Bei langsamer Bewegung legt der Papierstreifen in der Secunde 1 cm zurück, bei der schnellen Bewegung dagegen 4 cm. Die langsame Bewegung dient dazu, Uebersichtscarven zu erhalten, während die schnellere Bewegung dann benützt wird, wenn es sich um eine feinere Analyse der Curve handelt. Die Bewegungsgeschwindigkeit des Papierstreifens kann verändert werden, während der Sphygmograph sich in Thätigkeit befindet. Ausserdem enthält das Kästchen *A* noch ein Präcisions-taschenuhrwerk, welches mit der Zeitmarkierungsvorrichtung *s* verbunden ist. Die letztere besteht aus einer kleinen Schreibspitze, welche in Fünftelsecundenrhythmus kleine Ordinaten schreibt, die sich auf der Curve in der Form einer feinen Zählung (Fig. 19) markieren. Der Vorwurf der Schleuderung, der dem Dudgeon'schen und mit ihm auch dem auf demselben Principe beruhenden Jaquet'schen Sphygmographen gemacht wird, ist, wie ich mich durch eigene Untersuchungen, auf die hier nicht eingegangen werden kann, überzeugte, ungerechtfertigt.

In Betreff der Regeln über den wünschbaren Grad der Federspannung beim Sphygmographen, resp. die zu erzielende Höhe der Curven vgl. S. 113 f.

### Deutung der normalen Pulscurve. Die Factoren, welche ihre Form beeinflussen.

Die Curven, welche man mit den neueren und besseren Sphygmographen erhält, stimmen mit einander ziemlich überein und es hat sich ergeben, dass die Besorgnis, durch Eigenschwingungen entstellte Curven zu erhalten, vielfach übertrieben wurde.

Gewöhnlich wird für die Sphygmographie die Arteria radialis benützt. Fig. 18 stellt nach Riegel eine normale Pulscurve der Radialis dar. Es zeigt sich in derselben, dass die Pulswelle, wie dies auch schon die Palpation

ergibt, einen steilen ansteigenden und einen sanft geneigten absteigenden Schenkel besitzt. Während man aber nach der blossen Palpation glauben sollte, dass an- und absteigender Schenkel glatte Linien darstellen, ergibt die sphygmographische Curve, dass im absteigenden Schenkel sich eine Reihe kleinerer Erhebungen (sogenannte katakrote Erhebungen) einschalten. Aehnliche Auszackungen, welche unter pathologischen Verhältnissen im aufsteigenden Curvenschenkel vorkommen, werden anakrote Erhebungen genannt. Ein Puls mit katakroten Erhebungen heisst selber katakrot, ein solcher mit anakroten Erhebungen anakrot. Der normale Puls hat gewöhnlich drei deutlichere katakrote Erhebungen, ist also „katakrotik“. Ueber die Bedeutung der einzelnen Theile der Pulseurve, namentlich der erwähnten secundären Erhebungen, ist sehr viel discutirt worden. Besondere Verdienste haben sich hierbei Marey und Landois, von Neueren namentlich Hürthle, v. Frey und Krehl erworben.

Es ist für das Verständniss der Pulseurve zunächst von ganz wesentlicher Bedeutung, dass man die fortschreitende Bewegung des Blutes mit der Wellenbewegung nicht zusammenwirft. Obschon dies selbstverständlich erscheinen könnte, so glaube ich es doch besonders betonen zu müssen, weil ich die Erfahrung gemacht habe, dass thatsächlich jene Verwechslung von Anfängern sehr häufig begangen wird. Diese Unterscheidung der fortschreitenden von der



Fig. 18.

Normale Pulseurve der Radialis nach Riegcl.

Wellenbewegung wird in sehr anschaulicher Weise durch den bekannten E. H. Weber'schen Satz illustriert: *Unda non est materia progrediens sed forma materiae progrediens*. Was wir bei der Palpation des Pulses wie bei der Sphygmographie studieren, ist ausschliesslich die Wellenbewegung des Blutes, die mit den Verhältnissen der Blutströmung zwar natürlich einen Zusammenhang, aber doch nur einen indirecten hat. Der Puls einer peripheren Arterie ist eine Wellenbewegung, welche durch die Fortpflanzung der primären in der Aorta entstehenden Welle nach der Peripherie zustande kommt, lange bevor das Blut, welches durch seinen Stoss die primäre Aortenwelle erzeugt hat, bis in die periphere Arterie gelangt ist. Die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Wellenbewegung des Blutes ist eine sehr beträchtliche und beträgt nach E. H. Weber circa 9 m in der Secunde. Entsprechend dem Gesagten hat denn auch die von der Thieraorta aufgenommene Aortencurve eine einigermaassen entsprechende Form wie der menschliche Radialpuls; sie steigt rasch an und fällt allmählig mit secundären Erhebungen und Ausbuchtungen ab. Wenn man sich die Bedeutung der Radialiscurve klar machen will, so ist es deshalb rathsam, sich jeweilen die in der Aorta sich abspielenden Druckschwankungen zu vergegenwärtigen, welche die Ursache des Pulses sind. Die Wellenbewegung in der Aorta kommt offenbar dadurch zustande, dass in der Austreibungsperiode der Systole die Aorta einen Zuwachs ihres Inhaltes erfährt und dass infolge



der erhöhten Wandspannung der Aorta dieser Zuwachs sofort nach der Peripherie weiter befördert wird. Es ist hiernach klar, dass der aufsteigende Schenkel der Aortenpulscurve der sogenannten Austreibungszeit der Systole angehört, d. h. der Periode, während welcher Blut aus dem Herzen in die Aorta strömt. Jedoch wäre es ein Irrthum, zu glauben, dass der Gipfel der Pulscurve dem Ende der Austreibungszeit, resp. dem Schluss der Semilunarklappen entspricht. Im Gegentheile erstreckt sich ohne Zweifel die Austreibungszeit immer noch über einen Theil des absteigenden Curvenschenkels, da ja das Einfließen von Blut in die Aorta in abnehmendem Maasse stattfindet und deshalb nicht verhindert, dass sich dieselbe inzwischen schon theilweise nach der Peripherie entleert. Das Ende der Systole ist demnach in der Pulscurve nicht markiert, sondern liegt irgendwo in dem absteigenden Schenkel derselben. Der absteigende Theil der Pulscurve entspricht somit erstens jenem Reste der Austreibungszeit, ferner der ganzen Zeitdauer, während welcher die Semilunarklappen der Aorta geschlossen sind, also dem den Schluss der Semilunarklappen überdauernden Theile der Systole (Verharrungszeit nach Martius), der ganzen Diastole und der sogenannten Verschlusszeit der Systole. Es ist also nicht ganz correct, wenn man den absteigenden Schenkel einfach als diastolischen bezeichnet. Für rein praktische Zwecke allerdings mag diese Ausdrucksweise wegen ihrer Kürze gestattet sein. Die periphere Pulscurve ist nun offenbar nichts anderes, als ein verkleinertes und dabei allerdings modificiertes Abbild des Aortenpulses und man wird deshalb nicht nur zur Deutung des auf- und absteigenden Schenkels, sondern auch zur Erklärung der secundären Erhebungen der Radialiscurve auf den Aortenpuls zurückgehen müssen.

Unter den secundären Erhebungen des absteigenden Schenkels zeichnet sich nun meist eine, welche in Fig. 18 mit *a* bezeichnet ist, durch besonders deutliche Markierung aus. Diese deutlichste secundäre Erhebung des normalen Pulses, deren starke Ausbildung den Puls zu einem dikroten macht und die deshalb auch dikrote Welle heisst, wird gewöhnlich als „Rückstosselevation“ aufgefasst, indem man sich mit Landois von ihrer Entstehung folgende Vorstellung macht. Im Momente, wo die primäre positive Welle die Aorta verlässt, d. h. wo sich die gedehnte Aortenwand elastisch wieder zusammenzieht, wird durch diese elastische Zusammenziehung auf die Blutsäule ein Stoss ausgeübt, der bei seinem Abprallen von den geschlossenen Semilunarklappen in Form einer zweiten positiven Druckwelle in centrifugaler Richtung die Aorta und von da auch sämtliche periphere Arterien durchheilt. Der sphygmographische Ausdruck dieser secundären Welle ist nach Landois die Erhebung *a*, welche eben deshalb Rückstosselevation heisst. In Fällen, wo die Zeitdauer jeder Pulscurve für die vollständige Ausbildung der Pulscurve genügend gross ist, kann die Rückstosscurve ihrerseits wieder einen ähnlichen Rückstoss ausüben, so dass eine sogenannte zweite Rückstosselevation entsteht, welche unter den auf *a* folgenden secundären Erhebungen zu suchen ist und sich dadurch erkennen lässt, dass sie ungefähr ebenso schnell auf die erste Rückstosselevation folgt, wie diese auf die primäre Welle. Neben der „Rückstosselevation“ erfordern noch die vor und nach derselben liegenden geringeren Elevationen *b* und *c* (Fig. 18), denen sich mitunter noch andere ähnliche beigesellen, eine Erklärung. Landois fasst dieselben auf als „Elasticitätsselevationen“, d. h. als Folge von Eigenschwingungen der Arterienwand, also von Schwingungen, welche nicht von der Blutsäule auf die Arterienwand, sondern umgekehrt von der Arterienwand auf die Blutsäule übergehen. Zur Kritik dieser Anschauungen über die Bedeutung der secundären Erhebungen vgl. S. 107 f.



Landois \*) hat über das Vorkommen der beiden Arten von Secundärelevation folgende Sätze aufgestellt und experimentell an Schlauchwellen begründet:

1. Die Rückstosselevation erscheint im diastolischen Curventheile umso später, je länger die Arterie ist, vom Herzen bis zur Peripherie gemessen.

2. Die Rückstosselevation ist für eine und dieselbe Arterie umso andeutlicher ausgesprochen, je weiter die Applicationsstelle des Sphygmographen vom Herzen entfernt liegt.

3. Die Rückstosselevation fällt am Herzen umso deutlicher aus, je kürzer (brüskter) die primäre Welle war, und umgekehrt. Bei gleicher Dauer der primären Welle bedingt ein grosses Volumen der primären Welle eine stärkere Rückstosselevation als eine kleinere, wo aber die grosse voluminöse Welle lange dauert, die kleine kurz, da gibt die kleinere Welle die grössere Rückstosselevation. Das eigentlich Entscheidende ist also stets die Kürze resp. Raschheit der primären Welle.

4. Die Rückstosselevation ist umso grösser, je geringer ceteris paribus der mittlere arterielle Druck ist.

5. Je weiter vom Herzen die Arterie, die man untersucht, entfernt ist, umso höher treten am absteigenden Schenkel die Elasticitätselevationen hervor.

6. Bei Steigerung des mittleren Druckes in den Arterien rücken die Elasticitätselevationen im absteigenden Schenkel höher gegen den Curvegipfel empor und werden zahlreicher.

7. Bei sehr geringem mittlerem Blutdrucke fallen die Elasticitätselevationen ganz weg.

8. Bei Krankheiten der Gefässe, welche die Elasticität der Arterien beeinträchtigen oder vernichten, werden die Elasticitätselevationen entweder stark verkleinert oder sogar vollständig ausgelöscht.

In Betreff der wechselnden Gesamtform der Curven können theils nach den experimentellen Untersuchungen, die von Marey, Landois u. a. an Schläuchen vorgenommen wurden, theils nach klinischen Beobachtungen folgende Sätze aufgestellt werden:

1. Die Curve wird unter sonst gleichen Umständen umso niedriger, je höher der mittlere Blutdruck, und umso höher, je niedriger der Druck ist. Es ist dies leicht verständlich, weil bei hohem Blutdrucke die Arterienwand schon während der Diastole des Herzens so stark gespannt ist, dass der systolische Druckzuwachs nur eine geringe Excursion bedingen kann, während bei niedrigem Drucke die Arterie der Welle leicht nachgibt. Es gilt dies natürlich nicht für die Fälle, wo der hohe Druck durch grosse Systolen bedingt ist (linksseitige Herzdilatation und -Hypertrophie bei compensierten Herzaffectionen), und da, wo niedriger Druck von kleinen Systolen abhängt (Compensationsstörungen).

2. Die Pulscurve ist unter sonst gleichen Verhältnissen (bei gleichem mittlerem Blutdrucke) umso höher, je grösser die Systole ist, und umso kleiner, je kleiner dieselbe ist.

3. Der ansteigende Curvenschenkel ist unter sonst gleichen Verhältnissen (gleiche Grösse der Systole, gleicher mittlerer Blutdruck) umso steiler, je rascher die Systole erfolgt, und umso weniger steil, je langsamer sie erfolgt.

4. Niedriger mittlerer Blutdruck bedingt unter sonst gleichen Verhältnissen sowohl steilen Anstieg, als steilen Abstieg, also spitze Curven (Celerität der Gesamtcurve). Umgekehrt bedingt hoher mittlerer Blutdruck unter sonst gleichen Verhältnissen schrägen Anstieg und allmählichen Abstieg (Tardität der Curve).

5. Rigide Arterienwände bedingen unter sonst gleichen Verhältnissen, ähnlich wie hoher Blutdruck, niedrige Curven mit schräg auf- und absteigenden Schenkeln (Tardität), während bei zarten, nachgiebigen Arterien ähnlich wie bei niedrigem Blutdrucke sowohl der Anstieg, als der Abstieg steil werden (Celerität).\*\*)

Zu den zwei letzten Sätzen muss jedoch bemerkt werden, dass der in denselben ausgedrückte Einfluss der Arterienrigidität und des mittleren Blutdruckes klinisch meist bloss am absteigenden Schenkel der Pulscurve zur Geltung kommt, weil infolge

\*) Die Lehre vom Arterienpuls, 1872.

\*\*) Um bei Curven mit vielen secundären Elevationen die Gesamtform der Curve zu beurtheilen, scheint mir die richtigste Methode darin zu bestehen, dass man aus der concreten Curve eine gewissermassen ideale Curve sich in der Weise construirt denkt, dass man an jeder secundären Zacke den aufsteigenden, sowie den absteigenden Schenkel halbiert und die dadurch gefundenen Punkte miteinander verbindet. Man erhält also z. B. aus der Originalcurve Fig. 19 die abgeleitete, durch die punktierte Linie ausgedrückte Curve.

der hohen Leistungsfähigkeit, über welche das Herz verfügt, meist auch bei rigiden Arterien und hohem Blutdrucke der Anstieg der Curve steil bleibt.

Alle diese Sätze, welche die Form der Gesamtcurve betreffen, werden durch elementare Ueberlegungen verständlich, wenn man sich daran erinnert, dass die Pulsbewegung zwar nicht mit der strömenden Bewegung des Blutes identisch ist, dass aber doch die Form der Aortenwelle und somit der Pulswelle überhaupt wesentlich abhängig ist von der Art und Weise, wie das Blut in die Aorta ein- und aus derselben abströmt. Es haben jedoch alle diese die Gesamtförm der Curve betreffenden Sätze mehr theoretische als diagnostische Bedeutung (vgl. S. 119 f.).

In Betreff der nur unter pathologischen Verhältnissen vorkommenden anakroten Erhebungen kommt Landois zu folgenden Resultaten:

Die anakroten Erhebungen, d. h. secundäre Elevationen im aufsteigenden Curvenschenkel (Fig. 29, S. 118) gehören nach Landois zu den Elasticitäts-elevationen und sind in ihrer Entstehung von ähnlichen Einflüssen abhängig, wie die gewöhnlichen Elasticitäts-elevationen des absteigenden Schenkels. Dass die anakroten Elasticitäts-elevationen so selten zur Beobachtung kommen, hängt davon ab, dass der aufsteigende Schenkel in der Regel zu steil ist, als dass sich in ihm Elasticitäts-elevationen ausprägen könnten. Hieraus ergibt sich, dass alle diejenigen Momente, welche den Anstieg der Pulseurve verlangsamen, insofern sind, das Zustandekommen anakroter Erhebungen hervorzuheben, insbesondere dann, wenn diese nämlichen Momente auch das Zustandekommen von Elasticitäts-elevationen überhaupt (vgl. oben) begünstigen. Vgl. hierüber auch später S. 121.

Endlich wird die Curvenform insofern wesentlich beeinflusst durch die Frequenz der Herzaction, als rasche Folge der Hauptwellen die volle Ausbildung der einzelnen



Fig. 19.

Resonanz der Sphygmogramme auf ihre einfachste Grundform. Curve mittelst des Jaquet'schen Sphygmographen aufgenommen, links mit geringer, rechts mit grosser Geschwindigkeit. Oben Zeitmarkierung (d/2 Sec.).

Wellen in ihrem absteigenden Schenkel unmöglich macht. Im Momente, wo der catalische Anstieg der neuen Welle kommt, verschwinden dann in der mächtigen aufsteigenden neuen Welle alle secundären Elevationen, welche sich sonst im absteigenden Schenkel der vorhergehenden Welle noch entwickelt haben würden. Im Allgemeinen sind deshalb die Curven bei langsamerer Pulsfolge reicher an secundären Elevationen. Ein Beispiel der erwähnten Einwirkung der Frequenz des Pulses auf die Pulstform ist auch der Uebergang der fieberhaften Dikrotie des Pulses in Ueberdiktie (vgl. Fig. 31, S. 129 f.).

Die in dem Vorhergehenden angeführten Thatsachen dürfen als feststehend betrachtet werden. Dagegen erfreut sich die Erklärung, welche Landois für die Entstehung der secundären Elevationen gegeben hat und die wir in dem Vorhergehenden angeführt haben, keiner allgemeinen Zustimmung. Sie wurde namentlich in neuerer Zeit durch v. Frey und Krehl angegriffen. Diese Forscher studierten den Druckablauf bei künstlich erzeugten Stromstössen an der frischen und in situ gelassenen Aorta von Thieren durch gleichzeitige Aufzeichnung manometrischer Druckcurven vom Anfange der Aorta und der Arteria coeliaca. Sie kamen zu dem Resultate, dass, wie eine detaillierte Prüfung jeder einzelnen secundären Erhebung der Curve ergibt, jede dieser secundären Erhebungen sich dadurch erklären lässt, dass die primär hervorgerufenen Druckschwankungen von der Peripherie gleichnamig



reflectiert nach dem Centrum und dann wieder nach der Peripherie zurückkehren, und so unter Umständen den Weg wiederholt zurücklegen und auch wiederholt in der Curve sich ausprägen können. Es würde hiernach weder Rückstosselevationen noch Elasticitätselevationen geben, sondern die so bezeichneten Wellen (auch die anakroten Elevationen) wären nichts anderes, als centripetale oder centrifugale Reflexionen der ursprünglichen Hauptwelle, welche in verschiedener Weise mit dieser, sowie untereinander interferieren. Speciell in Betreff der dikroten Erhebung behaupten v. Frey und Krehl, dass dieselbe in jedem Gefäßgebiete in anderer, und zwar wahrscheinlich sehr verwickelter Weise aus centrifugalen und centripetalen Impulsen sich zusammensetze. Die dikrote Erhebung würde sich wesentlich charakterisieren als spät anlangende und deshalb sich besonders deutlich von der Hauptwelle abhebende reflectierte Welle, während die der dikroten Erhebung vorausgehenden sogenannten Elasticitätselevationen nichts anderes wären, als Wellen, die durch Reflexionen der Hauptwelle an näher gelegenen Reflexionsstellen zustande kommen und sich von der Hauptwelle nur wenig abheben, weil sie theilweise mit ihr confluieren. Die nach der dikroten Erhebung kommenden sogenannten Elasticitätselevationen wären, wie jene selbst, spät anlangende Reflexionswellen, die gegen das Curvenende hin infolge ihres immer länger werdenden Weges mehr und mehr erlöschen.

Es fragt sich nun, ob unter Zugrundelegung dieser neueren Anschauungen die oben dargestellten Erfahrungen über die Beziehung der sogenannten Elasticitätsschwankungen und der dikroten Wellen zu der Höhe des Blutdruckes sich erklären lassen oder nicht. In der That ist dies der Fall. v. Frey und Krehl haben nämlich gefunden, dass, je höher der Druck steigt, umso mehr die Reflexionswellen dem Hauptgipfel zeitlich nahe rücken müssen, weil die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Wellen mit dem Blutdrucke wächst. Es erklärt sich somit, dass die dem Hauptgipfel naheliegenden Reflexionswellen (wie sie gewöhnlich als Elasticitätselevationen bezeichnet werden und zu welchen auch die anakroten Elevationen gehören) besonders bei hohem Blutdrucke vorkommen. Ebenso erklärt es sich, dass gerade bei niedrigem Blutdrucke häufig eine Reflexionswelle als sogenannte dikrote Welle sehr spät anlangt, die sich dann durch ihre deutliche Ausbildung deshalb vor den anderen auszeichnet, weil in diesem Momente die Spannung der Arterienwand schon gering geworden ist, so dass die Wand leicht eine bedeutende Excursion machen kann. Man sieht also, dass in der That auch unter Zugrundelegung der Reflexionstheorie der secundären Elevationen sich die oben angeführten Thatsachen über die Beziehungen zwischen Pulsform und Blutdruck erklären lassen.

### **Einfluss der Athmung auf die Pulscurve.**

Dass tiefe Athmung einen Einfluss auf die Pulscurve haben kann, ist schon lange bekannt. Dieser Einfluss ist wesentlich Folge der Veränderungen, welche der arterielle Druck durch die Respirationsphasen erfährt. Die respiratorischen Drucksteigerungen äussern sich im Sphygmogramme einerseits in dem Ansteigen der gesammten Pulsreihe,<sup>\*)</sup> andererseits darin, dass die Form der einzelnen Pulse sich in der Weise verändert, wie es den vorher mitgetheilten Landois'schen Sätzen (S. 106 f., oben 4 und 6) entspricht (Abnahme der dikroten Erhebung, Zunahme der Elasticitätsschwankungen). Nun weichen aber die Angaben der Autoren in auffälliger Weise voneinander ab in Betreff der Frage, ob die sphygmographisch nachweisbaren Drucksteigerungen der Inspiration oder der Expiration angehören. Die Ursache dieser Differenz liegt darin, dass die Factoren, welche bei der Respiration den Blutdruck verändern, sehr mannigfaltig und in ihrer Wirkung einander vielfach entgegengesetzt sind, und dass, je nach der Art, wie die Athmung vor sich geht, das Gesamtergebniss dieser Factoren ein

<sup>\*)</sup> Dieses Zeichen ist jedoch zweideutig, weil die Pelotte des Sphygmographen nicht bloss auf der Arterie, sondern auch auf den sie begleitenden Venen ruht, so dass auch durch jede stärkere Füllung der letzteren der Schreibhebel des Sphygmographen gehoben wird.



verschiedenes ist. Der wichtigste Einfluss der Athmung auf den Blutdruck liegt jedenfalls in der Veränderung der Weite der Lungengefässe. Diese werden bei der activen Inspiration<sup>\*)</sup> weiter, bei der Expiration enger. Infolgedessen wird im Anfange der Inspiration, so lange die sich erweiternden Lungengefässe ein Plus von Blut aufnehmen, der grosse Kreislauf durch Verkleinerung der Diastolen und somit auch der Systolen des linken Herzens weniger Blut erhalten und der Blutdruck sinken, während im zweiten Theile der Inspiration sich durch die erweiterten Lungengefässe eine bessere Durchströmung der Lunge geltend macht, welche durch Vergrösserung der Diastolen und Systolen des linken Herzens auch der grossen Circulation zugute kommt und den Blutdruck steigert. Umgekehrt bei der Expiration. Hier werden die Lungengefässe enger, sie entleeren also einen Theil des Blutes in den grossen Kreislauf, die Diastolen und Systolen des linken Herzens werden grösser und der arterielle Druck steigt. Sobald sich aber die Lungengefässe entleert haben, wird die Widerstandsvermehrung in den Lungen als ein die linksseitigen Diastolen verkleinerndes und den Blutdruck im grossen Kreislauf herabsetzendes Moment zur Geltung kommen. Unter diesen Verhältnissen wird also in der ersten Hälfte der Inspiration Drucksenkung, in der zweiten Hälfte derselben Druckvermehrung zustande kommen, während umgekehrt in der ersten Hälfte der Expiration Druckvermehrung, in der zweiten Hälfte Druckverminderung entsteht. Das Resultat wird sein, dass wir das Druckmaximum zu Anfang des Expiriums, das Druckminimum zu Anfang des Inspiriums bekommen. Der Blutdruck sinkt also während der Expiration und steigt während



Fig. 20.

Einfluss tiefer und langsamer Athmung auf die normale Pulscurve nach Rollet. R Respirationcurve, Inspiration aufwärts, P Pulscurve, Z Zeitcurve, Intervall 0.5 Sekunden.

der Inspiration. In dieser Weise verhält sich die Sache aber bloss bei sehr langsamer und tiefer Athmung. Bei rascher Athmung hingegen kann sowohl bei der In- als bei der Expiration nur der erste Theil jener Wirkung der veränderten Weite der Lungengefässe zur Geltung kommen, nämlich die drucksteigernde Wirkung der Expiration und die druckvermindernde Wirkung der Inspiration. Infolgedessen bekommen wir dann ein Steigen des Druckes während der Expiration und ein Sinken während der Inspiration. Man sieht also, dass es zwei entgegengesetzte Typen der Beeinflussung des Blutdruckes durch die Athmung gibt. Es hängt wesentlich von der Raschheit der Athmung ab, welcher Typus zustande kommt. Es ist nun leicht verständlich, dass, je nach der Raschheit der Athmung, die beiden Typen unmerklich ineinander übergehen können, so dass namentlich für pathologische Fälle, in denen die Athmung nicht normal ist, sich gar keine bestimmte Regel für das Verhalten des Sphygmogrammes zu den Respirationsphasen aufstellen lässt. Hierin liegt die Ursache der so sehr verschiedenen Angaben, die in der Literatur darüber enthalten sind. In Wirklichkeit liegen die Verhältnisse ja noch complicierter, als wir sie dargestellt haben, da wir in unserer Darstellung nur den wichtigsten Factor, durch welchen die Athmung den arteriellen Druck beeinflusst, nämlich die wechselnde Weite der Lungengefässe berücksichtigt haben. In Wirklichkeit kommen ausserdem noch in Betracht der Einfluss des wechselnden intrathoracischen Druckes auf das Herz und die grossen intrathoracischen Gefässstämme, die Wirkung des respiratorisch wechselnden intraabdomi-

\*) Bei künstlicher Athmung von Versuchsthieren verhält sich die Sache anders.

nenal Druckes auf die Gefässe in der Bauchhöhle, die mit der Athmung synchronen Veränderungen des Vasomotorentonus u. s. w. Immerhin kann als Regel aufgestellt werden, dass bei tiefer und langsamer Athmung in den sphygmographischen Curven die Drucksteigerung im Verlaufe der Inspiration und die Druckverminderung im Verlaufe der Expiration beobachtet wird, während bei rascher tiefer Athmung das Umgekehrte der Fall ist. Das erstere Verhalten wird durch die umstehende Figur erläutert (Fig. 20). Häufig ist dabei die Pulsfrequenz inspiratorisch vermehrt. Entsprechend der Art der Entstehung der Druckschwankungen sind die Pulse, welche auf die Drucksteigerung fallen, grösser als diejenigen, welche der Drucksenkung angehören. Noch sei bemerkt, dass die geschilderten Einflüsse der Athmung auf die Pulscurve im allgemeinen unter sonst gleichen Verhältnissen umso deutlicher zum Vorschein kommen, je niedriger der arterielle Druck ist.\*)

Oberflächliche Athmung hat keinen merklichen Einfluss auf das Sphygmogramm.

### Weitere Einflüsse auf die Pulscurve.

Von weiteren genauer studierten Einflüssen, welche die Pulsform verändern, erwähne ich folgende:

1. Verminderung der Blutmenge. Dieselbe bedingt eine Abnahme und Verspätung der Elasticitätselevationen und ein deutlicheres Hervortreten der Rückstoss-elevation. Mitunter genügt schon eine therapeutische Venesection, um die Veränderungen deutlich zum Vorschein zu bringen.

2. Ansetzende Herzaction bedingt während der Intermission des Pulses ein Sinken des arteriellen Druckes und infolgedessen zeigt die nach der Pause folgende Pulswelle die Zeichen des verminderten Druckes, d. h. schwächere und später erfolgende Elasticitätselevationen und deutlichere Dikrotie.

3. Durch Erhebung einer Extremität sinkt, durch Senkung steigt der arterielle Druck in derselben. Infolgedessen zeigt das Sphygmogramm des elevierten Armes deutlichere Dikrotie und geringere Elasticitätsschwankungen, als dasjenige des horizontalen und gesenkten Armes.

4. Compression grösserer Arterienstämme bewirkt in den anderen Schlagadern eine Steigerung des Druckes, der sich in der bekannten Weise im Sphygmogramm äussert.

5. Umgekehrt wirkt eine Hemmung des venösen Abflusses aus einer Extremität. Der arterielle Druck in der zuführenden Arterie steigt dabei und das Sphygmogramm derselben wird in entsprechender Weise verändert. Das Ansteigen der Gesamtcurve rührt dabei jedoch zum Theil von der Anschwellung der gestauten Venen her (vgl. Seite 108, Anmerkung).

Diese Thatsachen sind hauptsächlich durch Landois und Marey festgestellt worden.

### Diagnostische Bedeutung der Pulscurven.

Während man zur Zeit der Erfindung des Sphygmographen geneigt war, den Wert der sphygmographischen Curve für die Diagnose von Krankheitszuständen zu überschätzen, ist man gegenwärtig vielfach in das entgegengesetzte Extrem verfallen, indem man bei der grossen Schwierigkeit, welche die sphygmographische Curve unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen der Erklärung darbietet, die Sphygmographie mehr als einen interessanten Zeitvertreib, denn als etwas wirklich Nützliches zu betrachten anfing. Die Wahrheit liegt hier in der Mitte. Die Entstehung der sphygmographischen Curve ist allerdings eine so complicierte und die Factoren, welche für die Form derselben entscheidend sind, sind so zahlreich, dass in der That ein und dieselbe Curvenform auf verschiedene Weise bei ganz verschiedenen Zuständen der Circulation entstehen kann. Es ist also niemals möglich, bloss aus der Form der sphygmographischen Curve bestimmte diagnostische Schlüsse auf die in Frage stehende Krankheit, selbst wenn es eine Herzkrankheit ist, zu ziehen. Selbst eine der charakteristischsten Pulscurven, diejenige der

\*) Man vergleiche im übrigen hieüber: Tigerstedt, Lehrbuch der Physiologie des Kreislaufes, 1893, S. 453 ff.



Aorteninsufficienz, ist für diesen Klappenfehler keineswegs pathognomonisch, sondern sie kommt in gleicher Form auch ohne Klappenfehler vor. Dies schliesst aber keineswegs aus, dass die sphymographische Curve, zusammengehalten mit den übrigen Symptomen, uns unter Umständen sehr wichtige diagnostische Fingerzeige in Betreff des Zustandes der Circulation geben kann. Es bedarf aber hierzu eingehender Kenntnisse von der Bedeutung der sphymographischen Curve und der Art, wie dieselbe durch die einzelnen Factoren modificiert wird, Kenntnisse, die nur durch das Studium physiologischer Quellenwerke\*) erlangt werden können. Hauptsächlich der Umstand, dass diese Kenntnisse nicht allgemein verbreitet sind, sowie der Umstand, dass bis vor kurzem die meisten Sphymographen technisch nicht allen Anforderungen entsprachen, hat die Sphymographie bei den Aerzten einigermaassen in Misseredit gebracht. Es kommt dazu noch, dass die praktische Anwendung des Sphymographen nicht unerhebliche technische Uebung erfordert.

Als ein Haupthindernis für die diagnostische Verwertung der Pulseurve wurde auch die Ansicht hingestellt, dass alle diejenigen Veränderungen der Pulseurve, in welchen sich nach S. 106 f. die Arterienspannung, resp. der allgemeine Blutdruck widerspiegelt, auch zustande kommen können bei gleichbleibendem Blutdruck durch locale Veränderungen des Vasomotorentonus in der untersuchten Arterie. Dieser in der That dem praktischen Nutzen der Sphymographie allen Boden entziehenden Ansicht liegen namentlich die Untersuchungen von Mosso (l. c.) zugrunde, welcher gefunden hat, dass durch locale thermische Applicationen die Pulseurve verändert werden kann, und zwar so, dass durch Wärmeapplication auf den Arm, welche die Gefässe erweitert, die Pulseurve die Charaktere niedrigen Druckes, bei Kälteapplication dagegen die Charaktere höheren Druckes annimmt. Allein, wenn man die Curven Mossos sich genauer ansieht, so findet man, dass allerdings die constatirten Veränderungen sich nach der angegebenen Richtung bewegen, dass sie aber quantitativ nicht sehr beträchtlich sind. Dabei beziehen sich die Veränderungen vielmehr auf die Höhe der Curve, als auf die Form derselben. Auch Variationen des von aussen die Gefässe belastenden Druckes, die Mosso bei seinen Untersuchungen, welche mittelst eines Wassersphymographen vorgenommen wurden, leicht erzielen konnte, hatten namentlich in Betreff der Pulsform nur einen unerheblichen Einfluss. Ich selbst habe mich sowohl mittelst des Sphymographen als auch bei Anlass der tachographischen Untersuchungen, welche Dr. Balli auf meine Anregung hin in Betreff der localen Beeinflussung der Blutströmung durch thermische Einflüsse unternommen hat,\*\*) davon überzeugt, wie schwer es ist, durch solche locale thermische Einwirkungen auf das Gebiet der untersuchten Arterie die Form der Pulse erheblich zu beeinflussen. Ausserdem ist in den Fällen, wo die Veränderungen auffällig sind, eine reflectorische Veränderung des allgemeinen Blutdruckes durch die locale thermische Application nicht ausgeschlossen. In der That wurde die grösste Veränderung in denjenigen Fällen gefunden, wo die Versuchspersonen auf den thermischen Eingriff mit allgemeinem Hitze- oder Kältegefühl reagierten. Nie ist es mir gelungen, durch rein locale Einwirkungen

\*) Ich nenne namentlich Landois, Die Lehre vom Arterienpuls, 1872; Marey, La Circulation du sang, 1881; Grashey, Die Wellenbewegung elastischer Röhren und der Arterienpuls des Menschen, Leipzig, F. C. W. Vogel, 1881; v. Frey, Die Untersuchung des Pulses, Berlin, J. Springer, 1892; Mosso, Die Diagnostik des Pulses in Bezug auf die localen Veränderungen desselben, Leipzig, Veit & Cie., 1879.

\*\*) E. Balli, Ueber den Einfluss von Erwärmung und Abkühlung der Haut auf das Flammmentachogramm. J. A. D. Bern 1896.



von so mässigem Grade, dass dabei eine Allgemeineinwirkung ausgeschlossen war, einen stark gespannten Puls in einen dikroten umzuwandeln oder umgekehrt. Der allgemeine Charakter der Curve bleibt auch nach starker Kälte- oder Wärmeapplication auf den Arm erhalten und wird nur in untergeordneter Weise modificiert. Man kann sich übrigens von der schweren Beeinflussbarkeit der Pulscurve durch locale Einflüsse überzeugen, wenn man ein und dasselbe Sphygmogramm mit verschiedenem Federdruck aufnimmt. Man findet dabei, dass wohl die Höhe der Gesamtcurve, sowie diejenige der secundären Elevationen stark beeinflusst wird, aber nicht die allgemeine Form der Curve, sowie die Zahl und die Lage der secundären Erhebungen. Und doch kann man dabei schliesslich zu Federdrücken gelangen, bei welchen die Arterie in der Peripherie fast völlig verschlossen ist, was offenbar ähnlich wirken muss, wie ein hochgradiger Vasomotorenkrampf im Bereiche der peripheren Ausbreitung der Arterie. Nur infolge dieser Unmöglichkeit, die Form des Sphygmogrammes durch den Druck der Sphygmographenfeder erheblich zu deformieren, konnte v. Frey zu der Ansicht kommen, dass die vortheilhafteste Art der Sphygmographie diejenige mit starkem Federdruck zur Vermeidung von Schleuderung des Schreibhebels sei. Es scheint mir deshalb, dass die in der ganzen modernen Literatur herrschende Ansicht, wonach das Sphygmogramm vielmehr von den localen Verhältnissen der Vasomotoren als von dem Verhalten der allgemeinen Circulation abhängt, nicht genügend begründet und ein Vorurtheil ist, welches allerdings geeignet erscheint, alle Bemühungen für die klinische Verwertung der Sphygmographie von vornherein steril zu machen. Je eingehender man sich aber mit der Sphygmographie befasst, umsomehr kommt man doch zu dem Resultate, dass das Sphygmogramm in erster Linie von dem Verhalten der allgemeinen, d. h. der Aortencirculation abhängig ist und durch locale vasomotorische Veränderungen nur in untergeordneter Weise beeinflusst wird. Das Sphygmogramm ist in erster Linie — hierin liegt seine klinische Verwertbarkeit — der Ausdruck der Form, welche die Pulswelle unter den bestehenden Strömungs-, Druck- und Widerstandsverhältnissen in der Aorta und den grossen Aesten derselben annimmt. Es sei noch bemerkt, dass die Bedeutung der localen vasomotorischen Beeinflussung des Pulses auch insofern überschätzt wurde, als so hochgradige locale vasomotorische Veränderungen, wie sie Mosso seinen Untersuchungen zugrunde legt, in dem Gebiete der Radialarterie wohl kaum vorkommen dürften, wenn nicht bestimmte Eingriffe (locale Bäder, heftige Muskelbewegungen etc.) vorausgegangen sind. Solche erhebliche vasomotorische Veränderungen im Gebiete der Radialis werden sich ausserdem wohl stets in auffälliger Weise in der Temperatur und Färbung der Haut verrathen. Beim bekleideten und unthätigen Menschen dürfte der Vasomotorentonus der Radialis nur wenig um einen mittleren Wert schwanken, der von dem Zustand der allgemeinen Circulation abhängt.

Eine Schwierigkeit der praktischen Verwertung der Sphygmographie liegt jedoch darin, dass auch unter physiologischen Verhältnissen die Pulscurven mancherlei individuelle Eigenthümlichkeiten darbieten, die in anderen Fällen die Bedeutung einer pathologischen Abweichung besitzen. Aus diesem Grunde ist die Sphygmographie nicht sowohl wertvoll für die Diagnose im gewöhnlichen Sinne des Wortes, als vielmehr für die Verfolgung des Zustandes der Circulation bei ein und demselben Patienten, also für dasjenige, was man als functionelle Diagnose der Circulationsstörungen bezeichnen kann. So ist die Sphygmographie namentlich ein vorzügliches Mittel, um die therapeutische

Wirkung gewisser, die Circulation beeinflussender Mittel genauer zu studieren und dadurch im gegebenen Falle aus den gewonnenen Resultaten auch therapeutische Indicationen zu gewinnen. In dieser Beziehung ist besonders der Jaquet'sche Sphygmograph empfehlenswert, nicht bloss wegen der genauen Zeitmarkierungseinrichtung, die er besitzt, sondern auch deswegen, weil sich mit ihm stets wieder derselbe Federdruck herstellen lässt, so dass man zu verschiedenen Zeiten unter genau gleichen Bedingungen sphygmographiert. Auch ist bei diesem Instrumente, wenn man die Curve jedesmal nacheinander mit verschiedenen Federspannungen aufnimmt, so dass man nicht bloss zwei, sondern paarweise (entsprechend den fünf Spannungsgraden der Feder) zehn Curven vergleichen kann, die grösste Garantie vorhanden, dass die Einflüsse einer verschiedenen Application des Instrumentes keine Fehler der Beurtheilung bedingen. Dabei ist wegen der Länge der beim Jaquet'schen Sphygmographen verwendbaren Papierstreifen die Aufnahme so vieler Curven mit keinerlei Zeitverlust verbunden. Auch aus einem anderen Grunde sollten stets die Curven bei allen fünf oder wenigstens bei einigen verschiedenen Federspannungen aufgenommen werden. Man eliminiert dadurch am sichersten die localen Einflüsse, welche die Form der Pulscurve in bedeutungsloser Weise verändern können, indem der Einfluss der veränderten Federspannung darüber Aufschluss gibt, wie gross die Differenzen sind, welche die locale Veränderung der peripheren vasomotorischen Widerstände in dem gegebenen Falle in der Curve hervorrufen kann. Denn die vermehrte Federspannung wirkt offenbar für die Circulation in der Hand ähnlich, wie ein stark erhöhter Tonus der Arteria radialis.

In Betreff der Frage, ob es wünschenswert sei, die Federspannung beim Sphygmographen so einzurichten, dass die Curven möglichst hoch werden, oder ob umgekehrt niedrige Curven ein richtigeres Bild geben, ist man vielfach noch getheilter Ansicht. Während der Nichtsachverständige beim Sphygmographen a priori möglichst hohe Curven zu erzielen sucht, ist gerade von sehr sachkundiger Seite darauf hingewiesen worden, dass diese hohen Curven oft durch Schleuderung entsteht erscheinen und dass es deshalb besser sei, den Federdruck so zu wählen, dass die Curvenhöhe mässig ausfällt. Dem entgegen möchte ich aber doch hervorheben, dass bei den neueren besseren Sphygmographen (wie demjenigen von v. Frey und Jaquet) die Gefahr der Schleuderung praktisch kaum in Betracht kommt. Dabei haben die möglichst grossen Curven den Vortheil, dass sie einerseits richtige, d. h. optimale Anpassung des Sphygmographen beweisen und deshalb bei verschiedenen Patienten, sowie bei wiederholter Anwendung bei ein und demselben Patienten am ersten vergleichbare Resultate ergeben. Ausserdem bin ich der Ansicht, dass man bei der Einstellung des Sphygmographen auf maximale Curvenhöhe für jeden Fall auch theoretisch genau definierbare Bedingungen schafft. Nach dem, was auf S. 97 f. über die Abschätzung der herzdastolischen (minimalen) Arterienspannung gesagt wurde, werden offenbar die Excursionen der Sphygmographenfeder am höchsten, wenn der Federdruck gerade dem minimalen (herzdastolischen) Druck in der Arterie das Gleichgewicht hält, resp. ihn um ein Minimum übertrifft, weil dann einerseits die Uebertragung der systolischen Druckzunahme auf den Sphygmographen durch die entspannte Arterienwand nicht behindert wird und weil ausserdem bei einem derartigen Druck die Arterie während des Durchganges des Wellen-thales verschlossen ist, so dass die anlangende Welle sich erheblich staut und infolgedessen wie beim hydraulischen Widder die Hebung vergrössert wird. Es ist gewiss wertvoll, die verschiedenen Pulscurven gerade unter diesen gut definierbaren Bedingungen miteinander zu vergleichen. Die Wichtigkeit der



Aufnahme maximal hoher Curven thut natürlich dem vorhin besprochenen Postulate, daneben wo möglich in jedem Falle Curven mit verschiedener Federspannung aufzunehmen, keinen Eintrag.

### Frequenz des Pulses im Sphygmogramm.

Es ist ohnweiters klar, dass uns die Pulscurve, falls die Geschwindigkeit der bewegten Schreibfläche des Sphygmographen bekannt ist, absoluten und sonst wenigstens relativen Aufschluss über die Frequenz des Pulses gibt. Besonders bequem ist die Bestimmung der Frequenz mittelst des Jaquet'schen und des neuen v. Frey'schen Sphygmographen, da diese die Curve mit einer Zeitmarkierung versehen.

### Rhythmus des Pulses im Sphygmogramm.

Auch der Rhythmus des Pulses wird in übersichtlicher Weise und exacter als durch jede Beschreibung durch Besichtigung der Pulscurve klar gemacht. Ein Puls, bei welchem sich die einzelnen Wellen in genau gleichen Zeitintervallen

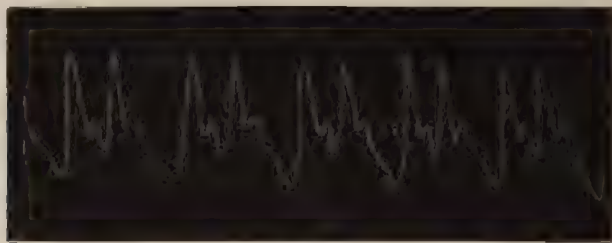


Fig. 21.

Pulsus bigeminus aequalis nach Riegel.

folgen, heisst regelmässig, ein solcher, bei dem dies nicht der Fall ist, unregelmässig. Wenn die Unregelmässigkeit eine vollständige ist, so spricht man von einem Pulsus irregularis schlechweg. Ein Pulsus intermittens ist ein Puls, bei dem von Zeit zu Zeit nach einer regelmässigen Reihe von Wellen eine Welle ausfällt, ein Pulsus intercicens ein solcher, bei dem in eine regelmässige Folge hinein ein kleiner eingeschobener Puls fällt. Der sogenannte Pulsus bigeminus (Fig. 21) und trigeminus (Fig. 22) stellen periodisch

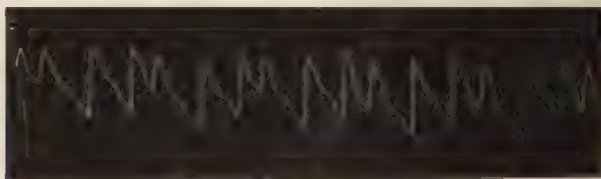


Fig. 22.

Pulsus trigeminus aequalis nach Riegel.

unregelmässige Pulse dar. Bei dem ersten sind jeweilen zwei, bei dem letzten je drei Pulse zu einer Gruppe vereinigt, die von der vorhergehenden und nachfolgenden durch eine etwas längere Pause getrennt ist. Da hierbei zwischen



den zwei resp. drei zusammengehörigen Pulsen die Curve nicht bis zur Abscisse abzuziehen pflegt, so entsteht beim Pulsus bigeminus und trigeminus das Bild einer zwei- resp. dreigipfeligen Curve.

Ueber die klinische Bedeutung der Irregularität vgl. S. 94. Die Bedeutung des periodisch unregelmässigen Pulses ist die einer Unregelmässigkeit geringeren Grades. Genaueres über das Zustandekommen der verschiedenen unregelmässigen Rhythmen weiss man noch nicht. In Betreff der Möglichkeit, nach der sphygmographischen Form der Irregularität das sufficente vom insufficenten Herz zu unterscheiden, vgl. S. 123 f. unter den „praktischen Beispielen“.

### Grösse des Pulses im Sphygmogramm.

Die Grösse des Pulses wird in den Pulscurven nach unserer Definition auf S. 95 dargestellt durch die Höhe des primären Curvengipfels über dem Fusspunkte der Curve. Nach unserer theoretischen Erklärung der Pulscurve ist es verständlich, dass die Grösse des Pulses unter sonst gleichen Verhältnissen abhängig ist von der Blutmenge, welche durch die Systole in die Arterie geworfen wird. Bei gleicher systolischer Blutmenge aber ist die Pulsgrösse abhängig von der Leichtigkeit, mit welcher die Arterienwand der Wellenbewegung des Blutes nachgibt, somit einerseits von der passiven Spannung der Arterie, die durch den Blutdruck bedingt ist, und anderseits von der activen Spannung der Muscularis der Arterie. Ausserdem ist aber die Grösse des Pulses, resp. die Höhe der sphygmographischen Curve nach dem Pascal'schen Gesetz (dem Gesetze der hydraulischen Presse) ganz wesentlich abhängig von der Grösse der Oberfläche der Arterie. Bei gleich grosser Systole des linken Herzens und gleich hohem Blutdruck wird die Feder des Sphygmographen durch die Radialarterie umso höher gehoben, je grösser der Durchmesser der Arterie ist. Auch die Frequenz des Pulses beeinflusst die Höhe des Sphygmogrammes, indem bei frequentem Puls ein Theil des absteigenden Schenkels durch die folgende Welle abgeschnitten wird. Die Grösse des Pulses hat also nur eine sehr unbestimmte Bedeutung, da sie durch mancherlei aus der Curve selbst nicht bestimmbare Factoren beeinflusst wird. Dabei ist selbstverständlich eine Vergleichung verschiedener Sphygmogramme in Betreff ihrer Höhe nur dann möglich, wenn man den Federdruck so wählt, dass die maximale Höhe der Curve erzielt wird. Bei dieser Sachlage kann von einer Verwertung der Höhe eines Sphygmogrammes nur selten die Rede sein, so z. B. in folgenden Fällen:

1. Wenn innerhalb einer Curve die Grösse der Einzelpulse wechselt, so kann man von vorneherein sagen, dass der grössere Puls einer grösseren systolischen Entleerung, resp. einer vollständigeren vorangegangenen Diastole des Herzens entspricht, der kleinere einer kleineren; 2. wenn bei ein und demselben Patienten der Puls, mit dem gleichen Sphygmographen untersucht, grösser wird und gleichzeitig die Merkmale grösserer Spannung erlangt (secundäre Gipfel näher dem Hauptgipfel, S. 106, oben 6 und 119 ff), so kann man sagen, dass es sich dabei um grössere systolische Entleerungen des Herzens handeln muss. Wenn dagegen der grössere Puls gleichzeitig geringere Spannung zeigt, so kann die erhebliche Grösse auch bloss von der Schlaffheit des Arterienrohres, resp. dem verminderten Blutdruck abhängen.

Auf die Grösse des Pulses beziehen sich die Bezeichnungen: Pulsus aequalis und inaequalis (welch letzterer meist gleichzeitig ein Pulsus irregularis ist), Pulsus inaequalis periodicus, dessen interessanteste Formen

der Pulsus alternans (Fig. 23), der Pulsus bigeminus alternans (Fig. 24) und der Pulsus paradoxus (Fig. 25) sind.

Die Ungleichheit des Pulses hat die nämliche klinische Bedeutung, wie die Unregelmässigkeit (vgl. S. 94). Unregelmässigkeit und Ungleichheit kommen am häufigsten combinirt vor. Periodische Ungleichheit hat die Bedeutung einer Ungleichheit geringeren Grades.

Unter dem wenig passenden Namen des Pulsus paradoxus wurde zuerst von Griesinger\*) und später von Kussmaul als constantes Symptom der schwierigen Mediastinitis eine Erscheinung beschrieben, welche darin besteht, dass inspiratorisch der Puls sehr klein wird oder aussetzt. Kussmaul erklärte dieses Symptom durch inspiratorische Zerrung der zum Herzen führenden grossen Venen von Seite der im Mediastinum gebildeten Schwielen.



Fig. 23.

Pulsus alternans nach Eichhorst.

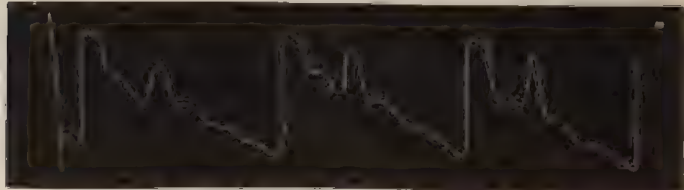


Fig. 24.

Pulsus bigeminus alternans nach Eichhorst.



Fig. 25.

Pulsus paradoxus nach Kussmaul. E Beginn der Expiration. J Beginn der Inspiration.

Eine diagnostische Bedeutung kann aber dieser auch bei Pericarditis bei Herzfehlern, Lungenentzündung beschriebenen Erscheinung nicht zuerkannt werden, schon deshalb, weil auch bei vollkommen normalen Respirations- und Circulationsorganen nach S. 108 f. der Puls bei der Inspiration kleiner werden kann. Ist er schon ohnehin sehr klein, so kann er infolgedessen unter Umständen schon durch physiologische Vorgänge bei starker Inspiration unmerklich werden. Namentlich scheint mir eine Pulseurve, wie sie Kussmaul in seiner Originalmittheilung als typischen Puls paradoxus beschrieben hat und wie in Fig. 25 reproducirt ist, keinerlei diagnostische Bedeutung zu haben.

\*) Widenmann, Beitrag zur Diagnose der Mediastinitis, Tübingen 1856.

man sieht, kommen in dieser Beobachtung auf eine Athmungsrevolution zwei oder, am Herzen untersucht, wahrscheinlich drei Pulse. Infolgedessen fällt immer ein Puls vorwiegend unter den Einfluss der Expiration, ein anderer vorwiegend unter den Einfluss der Inspiration. Dieses Verhalten der Athmung ist, falls die letztere kräftig erfolgt, natürlich besonders geeignet, um die physiologischen, die Pulscurven beeinflussenden Factoren, die auf S. 108 f. beschrieben worden sind, stark zur Geltung zu bringen, und da es sich um eine frequente Athmung handelt, so würde unter diesen Bedingungen nach S. 110 auch bei vollkommen normaler Circulation der Puls die inspiratorische Abnahme bis zum Verschwinden mehr oder weniger deutlich zeigen, durch die sich die Curve charakterisiert. Aus den Erörterungen auf S. 110 geht ausserdem hervor, dass unter Umständen, und zwar wesentlich bloss in Abhängigkeit von der Frequenz der Athmung, auch ein auffälliges Kleinerwerden, ja ein Aussetzen des Pulses bei der Expiration zur Beobachtung gelangen kann. Diagnostisch ist auch diese Erscheinung, die man als umgekehrten „Pulsus paradoxus“ bezeichnen könnte, bedeutungslos für die Diagnose einer bestimmten Krankheit.

Auf S. 110 wurde angegeben, dass man alle diese Erscheinungen einer starken Beeinflussung des Pulses durch die Athmung hauptsächlich bei niedrigem arteriellem Blutdruck und deshalb namentlich bei Circulationsstörungen beobachtet, und dies ist wohl der Grund, weshalb man geglaubt hat, ihnen eine diagnostische Bedeutung beilegen zu müssen. Dieselbe bezieht sich aber nicht auf die Erkennung einer bestimmten Erkrankung, speciell der Mediastinitis oder Pericarditis, sondern auf die Erkennung einer mangelhaften peripheren Circulation überhaupt.

#### Celerität des Pulses im Sphygmogramm.

Die Celerität ist eine bei der Palpation wahrnehmbare Qualität des Pulses (vgl. S. 95 f.), die auch in der sphygmographischen Curve ihren Ausdruck findet. Beim eigentlichen Pulsus celer (Fig. 26) ist sowohl der aufsteigende als der absteigende Schenkel der Curve steil, der Gipfel der letzteren



Fig. 26.

Pulsus celer bei Aorteninsufficienz nach Riegel

steil. Beim eigentlichen Pulsus tardus dagegen sind beide Schenkel umgekehrt wenig steil, die Curve flach (Fig. 27). Es kann aber auch bloss der eine Schenkel der Curve die Merkmale der Celerität resp. Tardität zeigen. In diesem Falle darf man nicht mehr von Pulsus celer oder tardus schlechtweg sprechen, sondern muss das Verhalten der beiden Schenkel getrennt angeben.

Ueber die Art und Weise, wie man bei polykroten Curven die Form der Gesamtencurve oder des Hauptgipfels durch Construction findet, vgl. Fig. 19, S. 107.



Bei der Aorteninsuffizienz (Fig. 26) ist der aufsteigende Schenkel steil, weil rasch eine grosse Menge Blutes aus dem dilatierten linken Ventrikel in die Aorta geschleudert wird. Dabei ist auch der Abstieg ein sehr plötzlicher, weil durch den Rückfluss des Blutes in den linken Ventrikel die negative Phase der Welle abnorm rasch eingeleitet wird.

Umgekehrt ist für die Aortenstenose der typische Pulsus tardus (Fig. 27) charakteristisch. Hier findet sowohl der Anstieg als der Abstieg der Curve langsam statt, weil der systolische Stoss an der Stelle der Stenose abgedämpft und verlängert wird.



Fig. 27.

Pulsus tardus bei Aortenstenose nach Strümpell.



Fig. 28.

Seniler Puls bei Arteriosklerose nach Riegel.

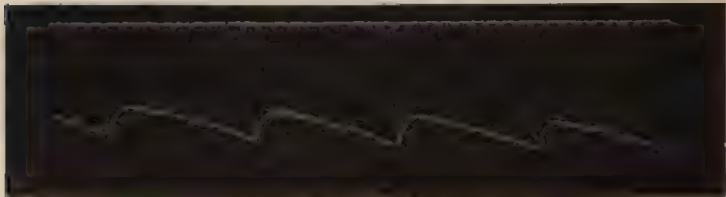


Fig. 29.

Puls bei hochgradiger Arteriosklerose. Langsamer An- und Abstieg der Pulswelle. Anakrotic, Bloss 32 Pulse in der Minute. Jaquet'scher Sphygmograph.



Fig. 30.

Puls bei chronischer Nephritis.

Bei entspannten Gefässen, z. B. im Fieber, wird gewöhnlich (vgl. S. 106) sowohl der Anstieg als der Abstieg rasch. Der dikrote Fieberpuls ist deshalb gewöhnlich celer (vgl. Fig. 31).

Bei hoher Spannung im Arteriensystem findet man (S. 106) meist einen langsamen Abstieg der Curve. Dabei erfolgt gewöhnlich der Anstieg derselben infolge der kräftigen Herzaction besonders im Anfangstheil noch rasch. Dies sind Pulse, wie man sie bei alten Leuten mit Arteriosklerose findet (Fig. 28). Doch kann bei den höchsten Graden der Arteriosklerose auch der gesamte Anstieg langsam erfolgen (Fig. 29). Bei Nephritis (Fig. 30) ist der Anstieg

steil, der Abstieg langsam und die Pulscurve unterscheidet sich von der arteriosklerotischen durch die grosse Zahl von Secundärelevationen.

Wenn auch im allgemeinen die Form des Gesamtsphygmogrammes einige Aufschlüsse über den arteriellen Druck und die Art und Weise gibt, wie das Blut in den Arterien ein- und aus denselben nach der Peripherie abströmt, so wäre es doch ein Irrthum, anzunehmen, dass aus der Steilheit des Abstieges des Sphygmogrammes sich immer sichere derartige Schlüsse ziehen lassen. Zunächst hängt ja die Steilheit des absteigenden Schenkels wesentlich ab von der Höhe der Curve und diese selbst ist an sich, wie wir auf S. 115 sahen, meist eine diagnostisch unfassbare Grösse; dann aber beeinflusst, wie auch schon dort hervorgehoben wurde, auch die Pulsfrequenz die Steilheit des absteigenden Schenkels in hohem Maasse, weil bei frequentem Puls ein Theil des absteigenden Schenkels der Pulswelle durch die folgende Welle einfach weggeschnitten wird, so dass die Curve in ihrer Höhenausdehnung verkürzt erscheint. Dies beeinflusst natürlich die Form und Steilheit des absteigenden Schenkels. Es ergibt sich daraus, dass die Steilheit des absteigenden Schenkels beschränkten diagnostischen Wert hat. Auch bei der Aorteninsufficienz ist der Wert mehr ein demonstrativer, als ein diagnostischer.

Ähnliche Bedenken gelten auch in Betreff der Steilheit des aufsteigenden Schenkels. Auch diese wird an ein- und demselben Pulse umso beträchtlicher, je höher die Curve ist, und wird also durch die nämlichen Factoren beeinflusst, wie die Steilheit des absteigenden Schenkels. Die Steilheit des aufsteigenden Schenkels des Sphygmogrammes gibt also keineswegs, wie man häufig annimmt, einen weiteren Aufschluss über die Raschheit des Anstieges der Pulswelle. Diesen Aufschluss, der für die Erkennung von Aortenstenosen und hochgradiger Arteriosklerose wichtig sein kann, erhält man vielmehr bloss durch die Messung des zwischen dem Fusspunkte des Anstieges und dem Hauptgipfel eingeschlossenen Theiles der Zeitabscisse, wobei noch zu bemerken ist, dass diese Zeitgrösse nicht etwa mit der Dauer der Herzsystole zu verwechseln ist, da ja die Systole, wie wir auf S. 105 sahen, sich über den Hauptgipfel hinaus erstreckt.

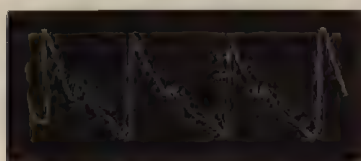
### Spannung des Pulses im Sphygmogramm (Polykrotie, Dikrotie, Monokrotie, Anakrotie).

In Betreff der Deutung der Pulscurve für die Beurtheilung der Spannung des Pulses, resp. für die Abschätzung des mittleren Blutdruckes verweisen wir besonders auf die Auseinandersetzungen über die Bedeutung und das Vorkommen der secundären Elevationen des absteigenden Schenkels (S. 105 ff.). Es geht daraus hervor, dass in der Curve früh auftretende und stark ausgesprochene sogenannte Elasticitätselevationen (S. 105) oder nach der v. Frey-Krehl'schen Auffassung (S. 107 f.) frühe Reflexwellen, d. h. secundäre Erhebungen in der Nähe des Curvengipfels, sowie anakrote Elevationen (S. 107), im allgemeinen einen höheren Mitteldruck anzeigen und dass umgekehrt die sogenannte dikrote Welle (S. 105) meist bei niedrigem Mitteldrucke stark ausgesprochen wird (S. 106).

Für die Fälle, wo sich keine der secundären Elevationen als dikrote Welle durch ihre Grösse und Lage kenntlich macht, kann man sagen, dass zahlreiche ausgesprochene secundäre Elevationen für hohen Mitteldruck sprechen, da diese zahlreichen Elevationen nach der Landois'schen Auffassung als Elasticitätselevationen, nach der v. Frey-Krehl'schen Auffassung als kräftige und zum Theil wenigstens frühe Reflexionswellen aufzufassen sind.

Ueber die Gesamtförm und -Grösse der Pulse bei wechselndem, mittlerem Drucke vgl. S. 106 f. und 118.

Man kann etwa folgende Scala der Beschaffenheit der Pulscurve bei wechselndem arteriellem Drucke aufstellen: 1. Normaler Druck: Sowohl die Elasticitäts-elevationen als die dikrote Welle mässig ausgebildet, die letztere jedoch sich von den Elasticitäts-elevationen nur wenig unterscheidend (vgl. S. 104, Fig. 18). 2. Niedriger Druck: Verschwinden der Elasticitäts-elevationen, Zunahme der Dikrotie, die schliesslich in Monokrotie übergeht. Dabei wird ausserdem, wo der niedrige Druck auf kleinen Systolen beruht, die Höhe der Pulse bedeutender, der Pulse celer (Fig. 31, *b, c, d, e*). 3. Hoher Druck: Zunahme der Grösse und Zahl der Elasticitäts-elevationen und Lage derselben in der Nähe des Curvengipfels (Fig. 30 und 32) oder sogar im aufsteigenden Schenkel der Curve (Anakrotie), Verschwinden der dikroten Welle. Dabei wird der



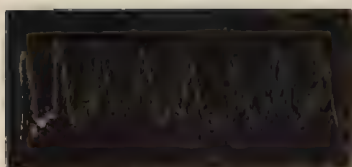
a Normal mit beginnender Dikrotie.



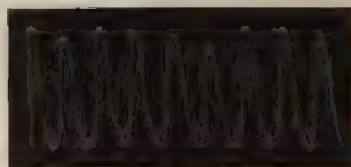
b Unterdikrot.



c Dikrot.



d Ueberdikrot.



e Monokrot.

Fig. 31.

Zunehmendes Dikrot- und schliessliches Monokrotwerden des Pulses bei steigendem Fieber nach Riegel.

steigende Schenkel der Gesamtcurve, in seltenen Fällen auch der aufsteigenden Schenkel schräg (tard), die Curvenhöhe im allgemeinen, ausser da, wo der hohe Druck nicht bloss auf erhöhten Widerständen sondern auch auf grossen Systolen beruht, niedriger. Bei ganz hohem Blutdrucke, und zwar namentlich dann, wenn derselbe auf arteriosklerotischen Widerständen beruht, verschwindet nicht bloss die dikrote Erhebung, sondern es verschwinden auch die Elasticitäts-elevationen mehr oder weniger vollständig, weil die Arterienwand, sei es durch die starke Contractur ihrer Muscularis, sei es durch die arteriosklerotische Structurveränderung, starr geworden ist. Es entstehen dann schliesslich auch auf diese Weise monokrote Pulse. Fig. 29 stellt ein solches tardes, niedriges und nahezu monokrotisches Sphygmogramm dar, bei dem aber doch noch Andeutungen von Elasticitäts-elevationen besonders im aufsteigenden Schenkel (Anakrotie) zu erkennen sind.



Es ist jedoch noch zu bemerken, dass die in dieser Zusammenstellung der Grösse und Celerität eingeräumte Beziehung zum Blutdrucke eigentlich bloss theoretische Bedeutung hat, weil Grösse sowohl als Celerität nach den Auseinandersetzungen von S. 115 und 119 diagnostisch nur beschränkt verwertbare Eigenschaften des Sphygmogrammes sind.

Ferner ist noch zu bemerken, dass die blosser Zählung der Elasticitäts-elevationen an sich nicht immer genügt, um Schlüsse auf die Höhe des Blutdruckes zu gestatten, da auch hier wieder die Pulsfrequenz eine Rolle spielt, indem bei frequentem Pulse die Curve nicht zur vollen Ausbildung gelangt, so dass ein Theil des absteigenden Schenkels und der in ihm enthaltenen Elasticitäts-elevationen verloren geht.

Am besten lässt sich die mit einer Abnahme der Gefässspannung Hand in Hand gehende Ausbildung der dikroten Welle studieren am Fieberpulse. Je höher das Fieber ist, umso deutlicher bildet sich die dikrote Welle aus und umso mehr entfernt sich dieselbe von dem primären Curvengipfel (Fig. 31. a, b, c, d). Die einzelnen Stufen dieser Veränderung haben besondere Namen erhalten. Beginnt die dikrote Erhebung, bevor der absteigende Schenkel zum Fusspunkte der Curve zurückgekehrt ist, so heisst der Puls unterdikrot (Fig. 31b). Dikrot im engeren Sinne des Wortes (Fig. 31c) ist er, wenn die dikrote Welle erst entsteht, wenn der absteigende Schenkel bis zum Fusspunkte ausgebildet ist. Kommt die dikrote Welle noch später, so fällt sie in den aufsteigenden Schenkel der nächstfolgenden Hauptwelle und der Puls heisst dann überdikrot (Fig. 31d). Es kann dieses Verhalten übrigens ebenso, wie an der Verspätung der dikroten Welle auch daran liegen, dass durch



Fig. 32.

Gespannter Puls bei Bleikolik nach Riegel. Einige Wellen anakrot.

zunehmende Frequenz des Pulses der neue Hauptanstieg den absteigenden Schenkel der dikroten Welle abschneidet. Man denke sich nur in Fig. 31c die einzelnen Pulse näher aneinander geschoben, so muss Ueberdikrotie entstehen. Durch weitere Verspätung der Dikrotie oder, was auf dasselbe hinauskommt, durch weitere Erhöhung der Pulsfrequenz entsteht dann aus der Ueberdikrotie die Monokrotie. Diese Monokrotie bei entspannten Gefässen und niedrigem Drucke unterscheidet sich von der Monokrotie bei hohem Drucke dadurch, dass bei ihr der Puls den Charakter der Celerität darbietet, frequent und gross ist. Anders die Monokrotie bei hohem Drucke (Fig. 29), welche, wie wir oben sahen, darauf beruht, dass die vasomotorisch stark gespannte oder durch Arteriosklerose rigid gewordene Arterienwand nicht mehr zu erheblichen Secundrelevationen befähigt ist. Hier ist gewöhnlich die Pulsweite niedrig und der Puls sehr langsam.

Typische Beispiele von Pulseurven, welche hohen Druck verrathen, sind der arteriosklerotische Puls Fig. 29, der Nephritispuls Fig. 30 und der gespannte Puls bei Bleikolik Fig. 32.

Anakrote Erhebungen kommen als früh einsetzende Reflexionswellen (S. 108) wohl nur bei hohem Blutdrucke vor. Einige Gipfel der Fig. 32, sowie andeutungsweise die Curve Fig. 29 zeigen Anakrotie.

Gerundete Curvengipfel wie in Fig. 28 haben wahrscheinlich die Bedeutung einer Anakrotie, die wegen der Rigidität der Arterie nicht deutlich zum Ausdruck kommt. Der gerundete Gipfel ist als aus mehreren anakroten Erhebungen zusammengesetzt zu denken. In ähnlicher Weise sind gerundete Gipfel mit Abdachung nach dem absteigenden Schenkel zu, wohl als zusammengefllossene anakrote Elasticitäts-elevationen aufzufassen. Mitunter entsteht statt der Gipfelrundung auch ein eigentliches Gipfelplateau, das wohl keine andere Bedeutung besitzt, als die Gipfelrundung.

### Specifische Sphygmogramme.

Man glaubte anfangs, als die Sphygmographie bekannt wurde, dass es möglich sein werde, für gewisse Krankheiten, namentlich für Herzaffectionen, charakteristische, pathognomonische Pulseurven zu finden. Diese Hoffnung hat sich, wie wir früher schon hervorhoben, nicht erfüllt. Nicht einmal die Curve der Aorteninsufficienz kann als für diese Krankheit specifisch betrachtet werden, da auch ohne Aorteninsufficienz, z. B. im Fieber und bei Morbus Basedowii, exquisiter Pulsus celer vorkommt.

Noch weniger lassen sich Mitralfehler ohneweiters an der Pulseurve erkennen; immerhin scheint es möglich, in einzelnen Fällen das Pulsbild mit für die Diagnose von Mitralfehlern zu verwerthen. Ein Hauptfehler, der bei derartigen Versuchen früher stets gemacht wurde, besteht darin, dass man sich abmühte, während der Zeit der gestörten Compensation an den Pulseurven charakteristische Merkmale zu finden. Es ist klar, dass dies der ungeeignetste Zeitpunkt ist, denn bei hochgradiger Compensationsstörung wird eben der Puls stets in erster Linie die Merkmale eines kleinen, wenig gespannten Pulses darbieten, welches auch der vorhandene Klappenfehler sein mag. Wenn man charakteristische Curven bei Klappenfehlern

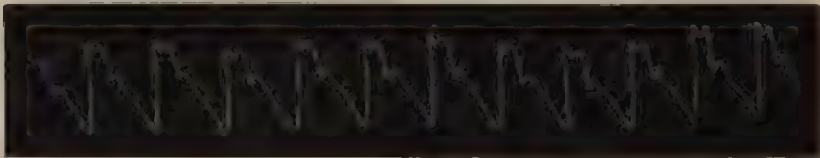


Fig. 33.

Gespannter Puls bei compensierter Mitralklappenstenose nach v. Noorden.



Fig. 34.

Wenig gespannter Puls bei compensierter Mitralklappeninsufficienz nach v. Noorden.

erhalten will, so muss die Aufnahme derselben in der Periode der vollen Compensation geschehen. Darauf hat namentlich v. Noorden\* aufmerksam gemacht und dieser Autor glaubt denn auch gefunden zu haben, dass der compensierten Mitralklappenstenose ein gespannter, der compensierten Mitralklappeninsufficienz dagegen ein wenig gespannter Puls zukommt vgl. Fig. 33 und 34.

v. Noorden glaubt diese seine Beobachtungen durch die teleologische Annahme erklären zu können, dass bei der Mitralklappenstenose ein erhöhter Arterientonus zur Erhaltung der Compensation mitwirkt(?), dank welchem das Arteriensystem auch durch kleinere Systolen genügend gefüllt wird und genügenden Druck erhält, während umgekehrt bei der Mitralklappeninsufficienz eine Entspannung der Gefässe durch Vasomotorenwirkung die Compensation fördert, insofern, als dadurch der Widerstand im Arteriensystem abnimmt, so dass von dem Inhalte des linken Ventrikels ein grösserer Bruchtheil wirklich der Circulation zugute kommt und nur ein entsprechend kleinerer Theil nach dem linken Vorhof ausweicht; dem gegenüber scheinen mir jene Beobachtungen sich einfach durch die Thatsache zu erklären, dass bei einer wirklich gut compensierten Mitralklappenstenose zu einer arteriellen Druckherabsetzung kein Grund vorliegt, während bei einer erheblicheren Mitralklappeninsufficienz ein hoher arterieller Druck infolge der Regurgitation des Blutes in den linken Vorhof nicht wohl zustande kommen kann.

\* Charité-Annalen, 15. Jahrgang.

### Einige praktische Beispiele für die Anwendung der Sphygmographie.

Ein gutes Beispiel, um einen Begriff von der Art der Aufschlüsse zu geben, welche von der Sphygmographie über den Zustand der Circulation zu erwarten sind, ist die Wirkung der Digitalis. Die Fig. 35 *a, b* und 36 *a, b* illustrieren die Veränderungen, welche die Pulscurve bei Circulationsstörungen durch die Anwendung der Digitalis erfährt. In Betreff der Bedeutung der Curven verweise ich auf die unter der Figur stehenden Bemerkungen.

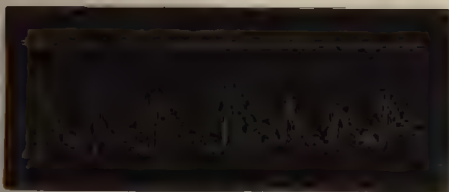
*a**b*

Fig. 35.

Sphygmogramme eines Patienten mit Mitralklappeninsuffizienz zur Demonstration der Digitaliswirkung.

<sup>a</sup> Vor Digitalisanwendung. Circulation hochgradig gestört. Pulsfrequenz an der Radialis 128, am Hergen 172.

<sup>b</sup> Nach Anwendung von Digitalis. Circulation nahezu normal.

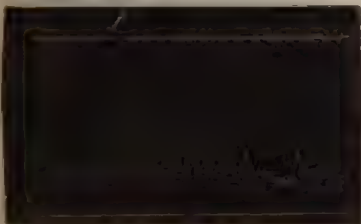
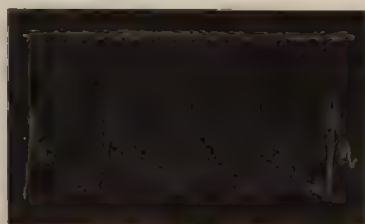
*a**b*

Fig. 36.

Sphygmogramme eines Patienten mit Emphysem und Herzdilatation zur Demonstration der Digitaliswirkung.

<sup>a</sup> Vor Anwendung der Digitalis. Circulation hochgradig gestört. Pulsfrequenz circa 100.

<sup>b</sup> Nach 2 Gramm Digitalis. Circulation normal. Pulsfrequenz 70.

In diagnostischer Beziehung ist interessant die Gegenüberstellung der Curven 35a und 37. Beide Curven zeigen einen unregelmässigen Puls. Dabei existiert zunächst der Unterschied, dass die Curve 37 einen stark gespannten Puls darstellt und dass namentlich auch die kleineren eingeschobenen Pulse das Merkmal hoher Spannung zeigen, während die spitzigen Einzelelevationen der Curve 35a im allgemeinen auf niedrigen Druck deuten und speciell bei den kleineren Pulsen der arterielle Druck offenbar jedesmal sofort sinkt, wie sich aus dem Auftreten der



Dikrotie und dem Heruntersinken der Curvenbasis ergibt. Schon dieser Punkt deutet hier auf ungentigende Systolen hin im Gegensatz zu Curve 37, wo das Herz offenbar sufficient ist. Ebenso bemerkenswert ist ein anderer Unterschied zwischen den beiden Sphygmogrammen, der sich auf die Art der Unregelmässigkeit bezieht. In Fig. 35a erscheint die Grösse der einzelnen Pulswelle wenigstens an manchen Stellen ziemlich unabhängig von der Grösse der vorausgegangenen Intervalle, während in Fig. 37 die Grösse der einzelnen Pulse nicht bloss in dem reproducierten Curvenstück, sondern überall direct proportional war der Dauer des vorausgegangenen Wellenthales. Die erstere Art der Unregelmässigkeit beweist meiner Erfahrung nach stets Insufficienz des Herzens; denn wenn nach einer langen Pause ein kleinerer Puls erfolgt, als nach einer kurzen, so kann dies nur auf einer unvollständigen Systole beruhen. Diese Art der Unregelmässigkeit ist demnach einer Behandlung mit Digitalis zugänglich und der Erfolg erklärt sich offenbar daraus, dass durch die verbesserte Durchströmung des Herzmuskels auch die der Arrhythmie zugrunde liegende Störung der Innervation beseitigt wird. Ganz anders die Unregelmässigkeit des Sphygmogrammes Fig. 37. Hier erscheint die Verschiedenheit der Pulsvolumina als directe Folge der Arrhythmie, indem bei kurz dauernder diastolischer Füllung des linken Ventrikels natürlich die folgende Pulswelle kleiner ausfallen muss, auch wenn die Herzkraft vollkommen sufficient ist. Diese Form der Unregelmässigkeit beweist also keine Herzinsufficienz und bietet an sich keine Indication für die Anwendung von Digitalis. Für den speciellen Fall der Fig. 37 wird die Nutzlosigkeit der Digitalis auch durch die Grösse und hohe Spannung der Einzelpulse wahrscheinlich gemacht.

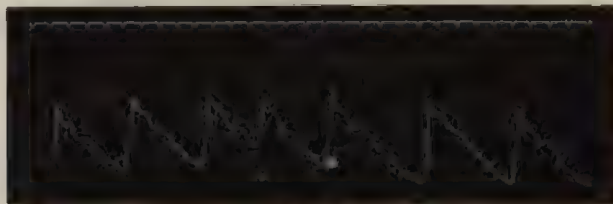


Fig. 37.

Arrhythmisches Sphygmogramm bei sufficientem Herzen.

### Die Sphygmomanometrie (Tonometrie).

Während die Sphygmographie nur relative Aufschlüsse über die Höhe des arteriellen Druckes gibt, ist es v. Basch<sup>\*)</sup> gelungen, ein Instrument zu construieren, mittelst dessen man instande sein soll, am unverletzten menschlichen Körper wenigstens annähernd den Blutdruck zu messen. Dieses Instrument ist das Sphygmomanometer, das v. Basch selbst in einer älteren und einer neueren Form beschrieben hat und das seither auch von Potain<sup>\*\*)</sup> modificiert worden ist. Das Princip der Methode ist folgendes:

Wie man mittelst der Palpation mit drei Fingern die Spannung des Pulses beziehungsweise den systolischen Blutdruck abschätzt (vgl. S. 97) nach dem Grade des Druckes, den man mit dem central applicierten Finger ausüben muss, um die Pulswelle an ihrem Fortschreiten nach der Peripherie zu verhindern, so sucht v. Basch den zur Unterdrückung der Pulswelle nöthigen Druck instrumentell zu messen. Es sind schon vor v. Basch derartige Versuche angestellt worden (Waldenburg, Talma), bei denen die Arterie bis zum Verschwinden des Pulses mit Gewichten oder durch Federspannung belastet wurde. Diese Versuche litten aber, wie übrigens auch die Abschätzung des Blutdruckes durch Palpation mit dem Finger, an dem Fehler, dass man den Einfluss der Grösse der gedrückten Fläche nicht berücksichtigte. Es ist nämlich nach hydrostatischen Gesetzen klar, dass bei gleichem arteriellem Drucke die zur Compression der Arterie nöthige Gewichts- oder Federbelastung bei weiter Arterie grösser ist, als bei enger Arterie. Bei gegebenem

<sup>\*)</sup> Berl. klin. Wochenschrift, 1887.

<sup>\*\*)</sup> Arch. de physiologie, 1889. Ser. 5, Bd. I, S. 556 und Bd. II, S. 300.

arteriellem Drucke erfordert jeder Quadratmillimeter der Arterienwand ein ganz bestimmtes Gewicht zu seiner Niederdrückung, und da bei den verschiedenen Versuchen die von der Feder- oder Gewichtspelotte getroffene Arterienoberfläche wegen der Verschiedenheit der Weite der Arterie nicht gleich gross ist, so verliert auch die Angabe über die zur Unterdrückung des Pulses nöthige Gewichtsbelastung jeden vergleichbaren Wert. Eine Belastung von 50 g z. B. hat, wenn sie auf einen Quadratcentimeter der Arterienoberfläche sich vertheilt, nur die halbe comprimierende Wirkung, wie wenn sie bloss auf einen halben Quadracentimeter wirkt. Es ist dies eine Schwierigkeit, welche auch für die palpatorische Abschätzung der Spannung des Pulses sehr in Betracht kommt. v. Basch hat nun diesen Uebelstand dadurch umgangen, dass er an Stelle einer festen Pelotte mit Gewichts- oder Federbelastung eine sogenannte Flüssigkeitspelotte, d. h. eine blasig über eine Metallkapsel gebundene und mit Flüssigkeit gefüllte dünne Gummimembran benützte, welche durch ihren Inhalt mit einem Manometer in Verbindung steht. Der mit dieser Pelotte ausgeübte Druck wird durch das Manometer angegeben. Diese Aenderung hat den Vortheil, dass man von der Grösse der gedrückten Fläche unabhängig wird. Ob eine solche Pelotte in grosser oder kleiner Ausdehnung die Arterie drückt, immer ist der manometrisch abgelesene Druck derselbe, indem auf jedem Punkte der Grundfläche der Pelotte nach hydrostatischen Gesetzen stets der durch das Manometer angezeigte Druck lastet.

Bei der älteren Einrichtung verband v. Basch die Wasserpelotte mit einem Quecksilbermanometer, während bei der neueren Einrichtung dieselbe mit einem ebenfalls mit Wasser gefüllten Metallfedermanometer in Verbindung steht.

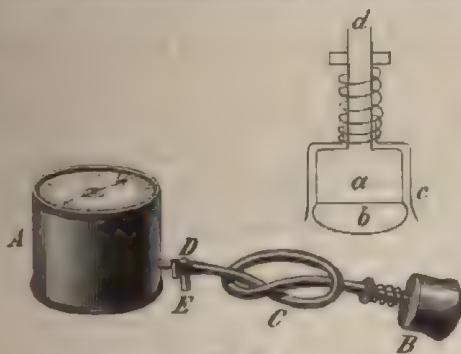


Fig. 38.

Sphygmomanometer nach v. Basch

Fig. 38 stellt das neuere Instrument dar: A das Manometer, B die Pelotte, C den Verbindungsschlauch. Die Umrissfigur zeigt die Pelotte schematisch theils in Ansicht, theils im Durchschnitte. b ist die über eine offene Metallkapsel a schlaufförmig gewundene Gummimembran, d das verbindende Rohrstück. Sowohl b als a und d, sowie das Innere des Manometers A sind mit Wasser gefüllt. Die glockenförmige Hülse c (Durchschnitt), welche über der Kapsel a und der Gummimembran b ohne Reibung verschiebbar ist und durch eine über d gestülpte Spiralfeder abwärts gedrückt wird, hat nur den Zweck, beim Aufsetzen der Pelotte auf die Arterie eine zu starke seitliche Ausbuchtung der Membran b und dadurch das Zustandekommen von ungleichmässigen Wandspannungen zu verhindern, welche die Gültigkeit der hydrostatischen Gesetze für die Wasserpelotte beeinträchtigen würden. Die Spiralfeder ist so schwach, dass die Hülse, wenn die Pelotte bei d gefasst und mit b auf die Arterie gesetzt wird, die Haut nur berührt, ohne die Arterie zu comprimieren.

Die Anwendung dieses Instrumentes ist sehr einfach. Nachdem man sich den Verlauf der Arterie, deren Druck man untersuchen will, auf der Haut mit Tinte markirt hat, setzt man die Wasserpelotte, sie bei d unter Freilassung der Hülse und der Spiralfeder anfassend, senkrecht zur Haut mit ihrer Mitte auf die Arterie, während das Manometer in gleicher Höhe mit der Arterie seitwärts auf dem Bette des Kranken liegt. Während man nun mit der einen Hand die Wasserpelotte successiv stärker auf die Arterie drückt, palpiert man peripher von derselben mit einem Finger, während ein anderer Finger noch weiter peripher durch feste Compression den Eintritt rückläufiger Pulswellen in die Arterie verhindert. Im Momente, wo man



mittelst des neben der Pelotte aufgesetzten Fingers den Puls nicht mehr fühlt. liest man am Zeiger des Manometers in Millimetern Hg den ausgeübten Druck ab, welcher nun ein wenigstens annäherndes Maass für den arteriellen Druck abgeben soll. Noch sicherer ist es, wenn man die Ablesung, nachdem der Puls unterdrückt worden ist, in dem Momente vornimmt, wo bei allmählichem Loslassen der Pelotte der Puls wieder erscheint. Für die Verwertung der Resultate des Verfahrens muss natürlich die Niveau-Differenz zwischen der untersuchten Arterie und dem Herzen angegeben werden.

Um die Methode etwas weniger subjectiv zu machen (vgl. f. 8.), wurde von v. Basch auch der Versuch gemacht, die Pulsationen, statt sie mittelst des Taatsinnes festzustellen, dem Gesichtssinne zugänglich zu machen, indem quer über die Radialis ein nicht zu fest sitzendes Gummibändchen gezogen und in dieses eine feine Stecknadel befestigt wurde, welche durch ihre Ausschläge den Puls sichtbar machte. An dem Aufhören der Ausschläge wurde dann das Verschwinden des Pulses festgestellt. Es gelingt jedoch nach meiner Erfahrung dieses Sichtbarmachen des Pulses keineswegs in allen Fällen.

Die Potain'sche Modification (l. c.) des neueren v. Basch'schen Instrumentes besteht wesentlich darin, dass Potain eine ganz aus weichem Kautschuk bestehende Pelotte anwendet, wodurch die beim v. Basch'schen Instrument sehr in Betracht fallende Gefahr, mit dem harten Rande der Pelotte die Arterie zu comprimieren, eliminiert wird.

Ausserdem füllt Potain das Instrument statt mit Wasser mit Luft, was den Vortheil hat, dass in den Schlauchverbindungen kein durch die Schwere der Flüssigkeit bedingter hydrostatischer Druck zustande kommt und dass somit das Manometer in beliebiger Höhe neben den Kranken gelegt werden kann.

Der directen Identificierung des in dieser Weise gefundenen Druckes mit dem wahren arteriellen Drucke steht der Umstand im Wege, dass die Wand der Arterie, welche ja, wenn sie leer ist klappt, für ihre Compression einen gewissen, wenn auch kleinen Bruchtheil von dem ausgeübten Drucke vorwegnimmt und dass anderseits auch die Bedeckung der Arterie mit Haut den Druck etwas höher erscheinen lässt, als er wirklich ist. Jedoch scheinen beide Factoren zusammen nach den Untersuchungen v. Baschs nur eine Abweichung der gefundenen Werte von den wirklichen von circa 10–15 mm zu bedingen. Sobald allerdings die Arterie nicht ganz oberflächlich liegt und sobald ihre Unterlage nicht fest ist, so sind die Abweichungen viel beträchtlicher und Tigerstedt\*) betont, dass nach den von v. Basch selbst angegebenen Werten für den Druck in der Radialis und Temporalis ein und desselben Patienten durch diesen Einfluss die gefundenen Werte um fernere 60 mm Hg von dem wahren Werte abweichen können. Dazu kommt noch als weiterer Fehler die Schwierigkeit, genau den Moment zu bestimmen, wo der Puls peripher von der Compression ganz verschwindet. Nach v. Baschs eigenen Angaben kann hieraus wieder ein Fehler von 5 mm Hg entstehen, wie sich daraus ergibt, dass die Druckwerte um 5 mm variieren können, je nachdem man dieselben nach dem Verschwinden oder nach dem Wiederauftreten des Pulses bestimmt. Falls alle diese Fehler in einem Falle maximal zur Geltung kommen und in gleichem Sinne wirken, so kann daraus ein Gesamtfehler von 70–80 mm Hg entstehen.

Die günstigste gelegene Arterie für die Messung ist die Arteria temporalis und, falls sich die Radialis gegen das untere Ende des Radius comprimieren lässt, auch diese. An der Arteria temporalis schwanken nach v. Basch die Druckwerte von 90–120 mm Hg, an der Radialis von 110–160 mm. Ich selbst habe an der Radialis meist Werte gefunden, welche sich der oberen von v. Basch angegebenen Grenze näherten oder sogar 160 mm überschritten. Die Untersuchungen von Potain (l. c.) haben ergeben, dass die gefundenen Werte dem Maximum der pulsatorischen Druckschwankung, d. h. dem systolischen Drucke entsprechen.

Abgesehen von den angeführten Fehlerquellen, scheint mir aber die Methode noch ein Bedenken darzubieten. Da es sich dabei um dynamische Vorgänge, d. h. um bewegte Massen handelt, so kommt die lebendige Kraft der Blutwelle nach dem Gesetze des hydraulischen Widders dabei wesentlich in Betracht. Bekanntlich entfaltet eine Strömung, da wo sie durch ein Hindernis gehemmt wird, oberhalb des Hindernisses im Moment der Hemmung infolge der Umwandlung von Geschwindigkeitsdruck in Seitendruck eine weit höhere Kraft als diejenige, welche dem Seitendrucke der ungehemmt strömenden Flüssigkeit entspricht. Hierauf beruht der hydraulische Widder oder der Stossheber. Es geht daraus hervor, dass eine grosse Pulswelle selbst bei niedrigem arteriellem Druck infolge ihrer grossen lebendigen Kraft sich

\*) Lehrbuch der Physiologie des Kreislaufes. Leipzig 1893.



unter der comprimierenden Pelotte hindurch Bahn brechen kann, da wo eine kleine Pulswelle selbst bei höherem arteriellem Druck dies nicht mehr vermag, weil sie geringere lebendige Kraft besitzt. Dazu kommt noch, dass bei grossen Pulsen das unter der Pelotte durchpassierende Residuum der Pulswelle natürlich länger gefühlt wird, als bei einem kleinen Puls, der vielleicht schon an und für sich trotz grosser Spannung schwer gefühlt wird.

Es stimmen hiermit sehr gut überein die Potain'schen Befunde (l. c.), wonach die nach dem v. Basch'schen Princip gefundenen Werte den „maximalen, d. h. systolischen“ Druckwerten entsprechen, dagegen keinen Aufschluss geben über den mittleren und minimalen Druck. Es heisst dies nichts anderes, als dass die gefundenen manometrischen Werte abhängig sind von der lebendigen Kraft der einzelnen Pulswelle. In diesem Sinne mag die Methode klinisch verwertbar sein, es ist aber ein Irrthum, wenn man sich vorstellt, dass die erhaltenen Werte eine ähnliche Bedeutung haben, wie die Werte eines mit der Arterie direct verbundenen Quecksilbermanometers. Man stellt sich nun gewöhnlich freilich vor, dass diese systolischen Druckwerte in Wirklichkeit nicht so weit verschieden seien von den Werten des arteriellen Mitteldruckes. Man hat dabei die bekannten Kymographioncurven der Quecksilbermanometer im Auge, welche ergeben, dass der Druck systolisch nur wenig um den Mitteldruck schwankt. Die Quecksilbermanometercurven sind aber zur Beurtheilung der Grösse der Druckschwankung gar nicht verwendbar, weil die Trägheit der Manometer die Schwankungen niemals richtig wiedergibt. Ueber die wirkliche Grösse der Blutdruckschwankungen beim Menschen und Thiere ist denn auch thatsächlich noch recht wenig bekannt und zumeist wissen wir über die absolute Grösse, welche die systolischen Blutdruckschwankungen unter pathologischen Verhältnissen erreichen können, noch gar nichts. Gerade die Erfahrungen mit dem v. Basch'schen Sphygmomanometer, welche unter (z. B. im Fieber) bei Pulsen, welche sphygmographisch die Merkmale einer Entspannung der Gefässe, eines niedrigen (mittleren) Blutdruckes zeigen, dennoch infolge grosser kräftiger Pulswellen hohe Werte des nach v. Basch bestimmten Druckes ergeben, sprechen dafür, dass diese eigenthümlichen Widersprüche, welche bisher auffälligerweise immer ausschliesslich zu Ungunsten der Sphygmographie, nicht aber zu Ungunsten des viel fehlerhafteren Sphygmomanometers ausgelegt wurden, darauf zurückzuführen sind, dass eben unter Umständen ein viel grösserer Unterschied existiert zwischen minimalem und maximalem, resp. mittlerem und maximalem Drucke in den Arterien, als man gewöhnlich annimmt. Ich halte es für sehr wahrscheinlich, dass im Fieber der Mitteldruck entsprechend der Form des Sphygmogrammes niedrig ist, obschon bekanntlich das v. Basch'sche Instrument dabei mitunter hohe Druckwerte angibt, weil infolge der widerstandslosen Durchströmung der Gefässe die Systolen gross und kräftig sind. Sollte sich diese Auffassung bestätigen, so würde dieselbe sehr dazu beitragen, den klinischen Wert der Sphygmographie auf Kosten der Sphygmomanometrie zu erhöhen. Jedenfalls dürfte sich nach den zumeist überlegungen für die klinische Verwertung des v. Basch'schen Instrumentes die allergrösste Vorsicht empfehlen. Man vergleiche hier auch dasjenige, was auf S. 96 f. bei der Besprechung der Abschätzung der Arterienspannung durch die Palpation über die bisherige Unbestimmtheit des Begriffes der Arterienspannung, resp. des Blutdruckes gesagt wurde.

Ein Nachtheil der von v. Basch'schen Verfahren ist auch, dass es entschieden recht subjectiv ist, weil die Untersuchung erheblich dadurch erschwert wird, dass der Untersuchende seine Aufmerksamkeit gleichzeitig auf die Palpation und die Graduierung des Druckes richten muss.

Bei der ausserordentlich grossen Wichtigkeit, die die Bestimmung des mittleren Blutdruckes am unverletzten Menschen sowohl in diagnostischer Beziehung, als auch zur Beurtheilung der Wirkung von Arzneimitteln hat, ist es deshalb sehr zu beklagen, dass neuerdings von verschiedenen Physiologen lebhaft an der Ausbildung anderer Methoden zur Messung des Blutdruckes beim Menschen gearbeitet wird. Solche Methoden sind angegeben worden von Mosso, Hürthle, v. Frey, Riva-Rocci und Gärtner.

Bei dem Mosso'schen Apparat\* (Fig. 39 f. S.) werden je zwei Finger beider Hände des zu Untersuchenden (von denen in der Figur bloss die eine abgebildet ist) in die miteinander durch den Canal *g* communicierenden und durch eingestülpte, dünne Gummifinger *a*, *b*, *c*, *d* abgeschlossenen Metallröhren *A* und *B* eingeführt. Der Innenraum dieser Metallröhren communiciert einerseits mit dem gewöhnlichen einen Schwimmer tragenden Quecksilbermanometer *LL*, anderseits mit der kleinen

\* Mosso, Archives italiennes de biologie. Tome XIII, Fasc. I—II.

Druckpumpe *E* und mit der als Reservoir dienenden Flasche *D*, die durch den Hahn *f* von dem Innenraum der Cylinder abschliessbar ist. Die Pumpe *E*, die Verbindungsrohre *ilk*, die Cylinder *AB* und die zum Manometer führende Leitung *op* sind unter Ausschluss von Luftblasen mit Wasser von Körpertemperatur gefüllt. Nachdem die beiden Hände durch Feststellung der gepolsterten Platten *P* und *Q* mittelst der Schrauben *nn* fixiert worden sind, wird durch Drehung der Kurbel *K* der Pumpe *E* das Quecksilber im Manometer so weit in die Höhe getrieben, bis das Manometer die Pulse der kleinen Fingerarterien, welche sich durch die Gummifinger auf die Wasserfüllung des Instrumentes übertragen, deutlich angibt. Man stellt nun mittelst der Pumpe den Druck in dem System so ein, dass die pulsatorischen Excursionen des Quecksilbers ihr Maximum erreichen. Es kann dies nach dem Augenmaasse bestimmt werden; da dies aber sehr schwierig ist, so lässt Mosso den Schwimmer dieselben auf einer in der Figur nicht abgebildeten Kymographiontrommel aufschreiben. Mosso hat nun gezeigt, dass derjenige am Manometer abgelesene Hg-Druck, bei welchem die pulsatorischen Excursionen des Quecksilbers maximal

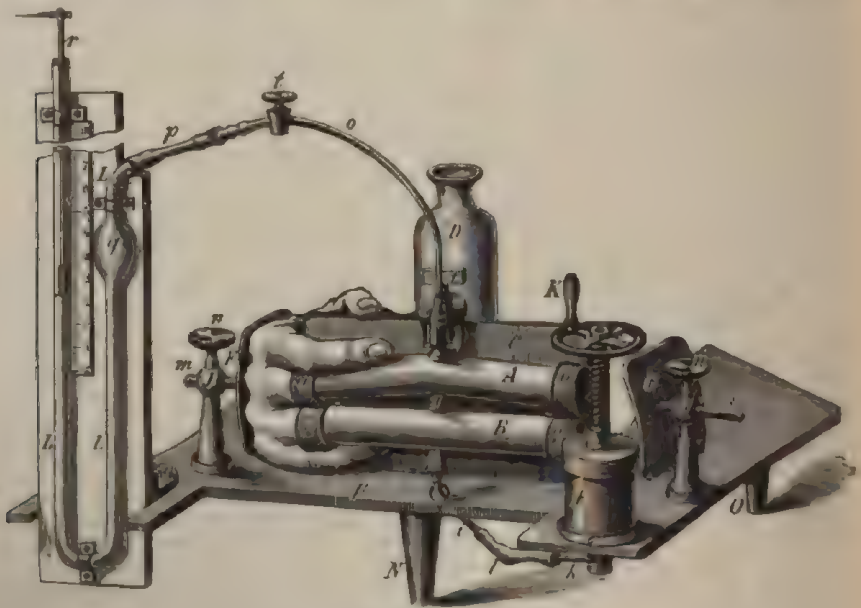


Fig. 20.

Sphygmomanometer von A. Mosso

sind, gleich ist dem in den kleinen Fingerarterien herrschenden Blutdrucke. Die Erklärung dieser Thatsache ist dadurch gegeben, dass, sobald von aussen durch die Vermittlung der Gummimembranen auf die Fingerarterien ein Druck ausgeübt wird, welcher dem in ihnen herrschenden Blutdruck gleich ist, die Arterienwände völlig entspannt sind, so dass sie der Uebertragung der Pulsellen keinen Widerstand leisten. Das Genauere muss in der Originalarbeit Mossos nachgelesen werden. Man kann mittelst dieser Methode, wenn man die Manometerpulse sich fortdauernd aufzeichnen lässt, sehr schön die Athmungsschwankungen und die Traube'schen Wellen des Blutdruckes nachweisen. Der nach dieser Methode bestimmte Blutdruck der kleinen Fingerarterien schwankt gewöhnlich zwischen 60–100 mm Hg. Die von mir angestellten Untersuchungen über die klinische Brauchbarkeit des Verfahrens zeigen, dass ein erhebliches Hindernis der praktischen Verwertung der Methode darin liegt, dass der Apparat sehr häufig, wohl infolge vasomotorischer Verengung der Fingerarterien, unter normalen Verhältnissen gar keine Pulsausschläge gibt. Ich habe mir in diesem Falle dadurch geholfen, dass ich die Finger (nicht die ganze Hand) in ein 40° C. warmes Bad stecken liess, bis sie ziemlich geröthet erschienen wodurch wahrscheinlich der allgemeine Blutdruck nicht beeinflusst wird.



Es ist noch nicht sicher festgestellt, welchen Druck, ob Minimal-, Mittel- oder Maximaldruck, eigentlich die Mosso'sche Methode angibt. Jedoch scheint es mir wahrscheinlich, dass sie den Minimal- oder herzdastolischen Druck in den kleinen Fingerarterien anzeigt. Die Methode ist offenbar in ihrem Wesen das Analogon der auf S. 97 f. mitgetheilten Methode der statischen Puls palpation, und es ergibt sich aus den dort gemachten Ueberlegungen, dass das günstigste Verhältniss für die Entdeutung möglichst grosser Pulse gegeben wird durch einen äusseren Gegendruck, welcher gerade genügt, um im Momente des Minimaldruckes (des Wellenthales) die Gefässwand völlig zu entspannen, so dass einerseits durch die Compression der Arterie die Pulswelle sich staut und anderseits die Arterie im Momente des Anlangens der Welle völlig erschlafft ist. Hieraus dürften sich die sehr erheblichen Abweichungen der mit dem Mosso'schen Instrumente gewonnenen Resultate gegenüber den Ergebnissen des v. Basch'schen Sphygmomanometers genügend erklären, während die Kaliberdifferenzen der mit den beiden Instrumenten untersuchten Arterien für die Erklärung des Unterschiedes wohl nicht hinreichen.

Auf einem anderen sehr einfachen und gerade deshalb sinnreichen Principe beruht die Methode von Hürthle.<sup>\*)</sup> Dieser Forscher macht zunächst die Hand und den Vorderarm des zu Untersuchenden durch die Esmarch'sche Einwickelung blutleer, bringt den blutleeren Theil, wasserdicht abgeschlossen, in einen mit Wasser gefüllten Plethysmographencylinder, löst dann die das Blut zurückhaltende Binde, worauf sich der Blutdruck direct an einem mit dem Plethysmographen verbundenen Manometer anzeigt. Die Methode hat den Nachtheil, dass die Application des Plethysmographen ausserordentlich umständlich, die Anlegung der Esmarch'schen Einwickelung für manche kranke sehr schmerzhaft ist und dass vielleicht die Application derselben theils direct, theils auf dem Reflexwege den Blutdruck beeinflusst. Praktisch hat sich die Methode aus diesen Gründen auf meiner Klinik nicht bewährt, obsehon sie vor allen anderen den Vorzug hat, dass sie die einzige ist, welche wenigstens theoretisch über den Mitteldruck Aufschluss gibt.

v. Frey's<sup>\*\*)</sup> Methode unterscheidet sich von den bisherigen dadurch, dass bei ihr die subjective Wahrnehmung und Mithilfe des Untersuchten erforderlich ist. Dufur zeichnet sich das Verfahren durch seine besondere Einfachheit aus. Man bedarf nichts als eines Centimetermaassstabes und eines mit Quecksilber gefüllten Gefässes, in welches man die Hand und den Vorderarm senkrecht eintauchen kann. Der Bestimmung liegt folgende Thatsache zugrunde: Taucht man die Hand vertical in Quecksilber von Körpertemperatur, so empfindet man, wenn man eine gewisse Tiefe erreicht hat, subjectiv an einer ganz bestimmten Stelle, resp. in einer bestimmten Tiefe unter der Quecksilberoberfläche den eigenen Puls. Je weiter man eintaucht, umso weiter rückt die Pulsation proximal aufwärts, während sie an der früheren Stelle verschwindet. Nach den Auseinandersetzungen v. Frey's, auf die hier nicht näher eingegangen werden kann, entspricht die Stelle, an welcher man den Puls fühlt, genau dem Punkte, an welchem der hydrostatische Druck des Quecksilbers die Arterien völlig verschliesst, da an diesem Punkte durch Reflexion die Pulswelle erheblich, bis nahezu auf das Doppelte vergrössert wird. Man hat also, um den arteriellen Druck an einer bestimmten Stelle der Hand oder des Vorderarmes zu messen, den Theil bloss so weit senkrecht in das Quecksilber einzutauchen, bis an der betreffenden Stelle Pulsation gefühlt wird. Die Distanz der betreffenden Stelle von der Oberfläche des Quecksilbers, die nach dem Herausziehen der Extremität mit dem Maassstabe bestimmt werden kann, gibt dann den Blutdruck in *mm Hg.* v. Frey fand so an sich selbst:

Blutdruck zwischen 2. und 3. Phalanx . . . . .	100–110 <i>mm</i>
Wurzel der 1. Phalanx . . . . .	120–130 „
Arterien des Daumenballens . . . . .	120–130 „
Radialis am proc. styl. . . . .	150–160 „

Die Subjectivität der Methode wird nach v. Frey gegenüber der v. Basch'schen Methode mehr als aufgewogen durch die Sicherheit der Versuchsbedingungen. Uebrigens ist auch die v. Basch'sche Methode exquisit subjectiv (vgl. S. 127). Nach den Auseinandersetzungen v. Frey's scheint seine Vorrichtung, ähnlich wie das v. Basch'sche Instrument, den systolischen Druck anzuzeigen. In Betreff der vergleichenden Werthschätzung der beiden Methoden vergleiche die Arbeit v. Frey's (l. c.).

<sup>\*)</sup> D. med. Woch., 1896, Nr. 36.

<sup>\*\*)</sup> Sonderabdruck aus: Chirurgische Beiträge, Festschrift für Benno Schmidt. Verlag von E. Besold (Arthur Georgi), Leipzig 1896.



Das Princip des Riva-Rocci'schen Sphygmomanometers<sup>\*)</sup> ist das nämliche wie dasjenige des v. Basch'schen. Es wird der Druck gemessen, welcher auf die Arterie ausgeübt werden muss, damit der Puls peripher von der Compressionsstelle verschwindet. Wie bei der Potain'schen Modification des v. Basch'schen Instrumentes wird dieser Druck auf pneumatischem Wege ausgeübt. Die praktisch wichtige Neuerung besteht darin, dass der Druck nicht durch manuelles Aufpressen einer Pelotte auf die Arterie zur Wirkung kommt, sondern mittelst einer pneumatischen Manchette, welche den Oberarm umschliesst und deren Inneres mit einem Kautschukgebläse in Verbindung steht. Da der Oberarm bloss einen Knochen enthält, so wird bei der Aufblähung der Manchette in gleichmässiger Weise aller arterielle Zufluss zum Vorderarm unterbrochen. Damit in der Manchette nicht ein Theil des ausgeübten Druckes durch excentrische Blähung und Spannung der Wand verloren geht, besteht die letztere entweder aus einem nicht dehnbaren mit Kautschuk imprägnierten Stoff, oder falls sie aus dehnbarem Gummi gefertigt ist (in diesem Falle können die gewöhnlichen Veloschläuche Verwendung finden), muss sie mit einer unnachgiebigen Zeughülle umgeben werden. Fig. 40 stellt den Apparat dar.

Der Oberarm des Kranken wird in die hohle Gummimanchette *a* eingeführt, welche mit dem einschenkeligen Quecksilbermanometer *b* und durch dieses mit dem Gebläse *c* in Verbindung steht. Wird nun das letztere in Function gesetzt, so wird der Ober-



Fig. 40.

Sphygmomanometer nach Riva-Rocci.

arm durch die sich füllende Manchette in steigendem Maasse comprimiert und der wirkende Druck kann direct in Millimetern Hg an der Steigröhre *d* des Manometers abgelesen werden. Man steigert nun die Compression so lange, bis der Radialpuls verschwindet. Bedingung für die Gewinnung richtiger Werte ist, dass die Manchette in leerem Zustand exact sich anschmiegt, aber ohne jede Schnürung appliziert wird, und damit dies bei jeder Armdicke gelingt, ist der die Gummimanchette bildende circa 4 cm breite, flach zusammenfaltbare Schlauch nur auf der einen Seite geschlossen und wird erst im Momente des Anlegens mittelst einer schnallenartigen Schraubenklemme (s. Figur) luftdicht zu einem Ring von gewünschtem Umfang geschlossen. Das Instrument wurde experimentell durch Riva-Rocci und namentlich durch (Gumprecht<sup>\*\*)</sup> geprüft. Wenn dafür Sorge getragen wird, dass die Muskulatur des Oberarmes während der Druckmessung sich in erschlafftem Zustand befindet, so soll der Umstand, dass die Compression durch dicke Muskelschichten hindurch ausgeübt wird, keinen bedeutenden Fehler bedingen. Dagegen sind natürlich gegen das Princip der Methode die nämlichen Bedenken geltend zu machen, wie gegen das ursprüngliche v. Basch'sche Instrument

<sup>\*)</sup> Riva-Rocci: Un nuovo sfigmomanometro. Torino 1896, Frascati e Comp., und *Tecnica della sfigmomanometria*, Gaz. med. di Torino 1897, Nr. 9 und 10. Das Instrument wird angefertigt durch Mechaniker E. Zimmermann, Leipzig, Emilienstrasse 21.

<sup>\*\*)</sup> Zeitschrift f. klin. Medicin. 1900, Bd. XXXIX, H. 5 und 6.

S. 126 f.). Die gefundenen Druckwerte sind nämlich nicht bloss abhängig vom mittleren Arterien-Druck, sondern sicherlich auch in hohem Maasse von der lebendigen Kraft der Puls-Wellen und somit von der Grösse des Pulsvolumens. Aus diesem Grunde, vielleicht aber doch auch zum Theil wegen des Widerstandes, welchen die Oberarmmuskeln bei der Compression leisten, sind, wie zahlreiche Untersuchungen, welche ich mit dem Instrument vorgenommen habe, ergaben, die erhaltenen Blutdruckwerte durchschnittlich sehr hoch. Während unter normalen Verhältnissen man Werte von 150–160 mm Hg erhält, geben Arteriosklerosen und Nephritiden oft Werte von 230–250 mm und noch mehr. Obschon, wie gesagt, alle diese Werte wahrscheinlich um ein wesentliches zu hoch sind, so bedeutet das Riva-Rocci'sche Instrument doch insofern einen grossen Fortschritt vor den subjectiven Einflüssen (vgl. S. 127) so sehr zugänglichen v. Basch'schen Instrument, als dasselbe infolge der bequemen und rein mechanischen Art, wie der Druck aus der Ferne ausgemittelt wird, durchaus objective Resultate gibt. Es zeigt sich dies darin, dass, wenn man unmittelbar nacheinander mehrere Messungen vornimmt, man meist absolut übereinstimmende Resultate gewinnt. Besonders, wenn man in der Weise misst, dass man den Druck zunächst zu hoch treibt, bis die Wellen an der Peripherie längst verschwunden sind, und dann den Puls palpiert, während infolge der stets vorhandenen leichten Durchlässigkeit des Gummis das Manometer langsam spontan sinkt und den Druck notirt, bei welchem der Puls wieder erscheint, so erhält das Verfahren, weil nun die Aufmerksamkeit des Untersuchenden auf die Compression ausgeschaltet ist, einen ganz objectiven und höchst exacten Charakter. Es ist natürlich empfehlenswert, umgekehrt zur Controle auch den Druck zu notiren, bei welchem unter zunehmenden Druck der Puls verschwindet. Ich habe das Verfahren auch in der Weise zu objectiviren gesucht, dass ich die Palpation durch die sphygmographische Aufnahme ersetzte. Man applicirt den Sphygmographen, misst bei verschiedenem Sphygmomanometerdruck wiederholt kurze Curven auf und notirt auf der Curve selbst den Druck, bei welchem dieselbe in eine gerade Linie übergeht. Für klinische Demonstrationen hat dieses Verfahren alle Vortheile der graphischen Methoden. Ich bemerke noch, dass bei den ganz hohen Druckwerten (über 230 mm) man mit der Anwendung des Instrumentes etwas vorsichtig sein muss, indem in diesen Fällen mitunter durch die starke Stauung Schmerzen und Hautblutungen entstehen können. Es dürfte sich deshalb empfehlen, in Fällen, wo bei 230 mm der Puls noch nicht verschwindet, auf die exacte Bestimmung der Druckgrenze zu verzichten.

Das Gärtner'sche Tonometer\*) beruht auf einem ähnlichen Princip. Auch hier wird der Druck bestimmt, durch welchen die periphere Circulation eben unterbrochen wird. Nur benutzt Gärtner zur Beurtheilung des Standes der Circulation nicht den Puls, sondern die Hautfarbe der Fingerspitze. Das Gärtner'sche Instrument besteht im wesentlichen aus einem kleinen pneumatischen Compressionsring, dessen Hohlraum einerseits mit einem Quecksilber- oder Federmanometer, andererseits mit einem Kautschukgebläse in Verbindung steht. Dieser pneumatische Ring wird gebildet durch einen Metallreifen von 1 cm Höhe und  $2\frac{1}{2}$  cm Durchmesser, welcher im Innern mit einer Gummimembran ausgekleidet ist. Diese umschliesst mit dem Metallring zusammen den mit Manometer und Gebläse communicirenden Luftraum. Der pneumatische Ring wird zunächst ohne Druck über die zweite Phalanx des kleinen Fingers gestreift, sodann die vorragende Endphalanx durch einen fingerhutähnlichen Compressor aus Gummi oder durch einen aus einem dicken Gummischlauch geschnittenen Kautschukring, den man am Finger bis zum pneumatischen Ring emporrollt, blutleer gemacht. Nach während diese Compression andauert, wird der pneumatische Ring durch Compression des Ballons unter genügenden Druck gesetzt, um, nachdem man nun den Compressor von der Fingerspitze weggenommen hat, das Blut von der letzteren abzapfen. Die Fingerspitze erscheint dann leichenblass. Man lässt nun mit dem Druck des Commiballons allmählich nach, bis der Finger durch das Einströmen des Blutes wieder gefärbt erscheint. Da in dem Momente, wo sich die Arteriae digitales unter dem arteriellen Blutdruck öffnen, die Venen noch comprimiert sind, so färbt sich die Fingerspitze im Momente des Einströmens des Blutes cyanotisch, ein Umstand, der die Feststellung der Druckgrenze erleichtert. Der Druck, bei welchem das Blut wieder in die Fingerspitze einströmt, kann dem Blutdruck in den Arteriae digitales gleichgesetzt werden. In Fällen, wo die Capillaren der Fingerspitze eng contrahiert sind, kann es vorkommen, dass sich die Fingerspitze nach der Entlastung der Arterien nicht ordentlich färbt. In solchen Fällen gelangt Gärtner dadurch zum Ziele, dass er den

\*) G. Gärtner, Ueber einen neuen Blutdruckmesser (Tonometer). Wiener med. Presse, 1899, Nr. 26. Das Instrument wird fabriciert von L. Schuhmeister in Wien und F. Rugerschoff in Leipzig.



Tonus der feinen Gefässe herabsetzt, indem er vor der Wiederholung des Versuches mittelst des pneumatischen Ringes während einer halben Minute durch einen Druck von 20–40 mm Hg eine künstliche Stauung hervorruft, unter deren Einfluss die Gefässe erschlaßen. Gärtner nimmt an, dass der Druck in den kleinen Fingerarterien von dem Druck in der Arteria radialis nur wenig abweicht. Selbstverständlich wird die Druckmessung durch die Höhenlage des Fingers, an welchem man misst, beeinflusst und Gärtner empfiehlt deshalb denselben bei der Messung in die Höhe des Herzens zu bringen. Es ist unbestreitbar, dass das Gärtner'sche Instrument gewisse Vorzüge vor dem Riva-Rocci'schen hat. Ich sehe einen principiellen Vorzug namentlich darin, dass die beim Riva-Rocci'schen ebenso wie beim v. Basch'schen Instrument gerügte Vermengung statischer und dynamischer Begriffe hier glücklich vermieden ist. Es wird hier wirklich, weil die Pulsweite nicht wesentlich in Betracht kommt, der mittlere Blutdruck gemessen. Ausserdem ist es ein Vortheil, dass sich die Gärtner'sche Methode an den feinsten unserer Sinne, an den Gesichtssinn, zur Beurtheilung der Verhältnisse wendet. Es scheint mir auch zu Gunsten der Methode zu sprechen, dass die Druckwerte nach Gärtner viel niedriger sind als die offenbar zu hohen Riva-Rocci'schen Werte. Diese Unterschiede sind zu gross, als dass sie bloss auf dem feineren Caliber der Arteriae digitales gegenüber der Arteria brachialis beruhen könnten und hängen wohl zweifellos damit zusammen, dass die lebendige Kraft der Pulsweite bei der Gärtner'schen Methode keine oder eine verschwindend geringe Rolle spielt und dass die hier comprimierten Gefässe oberflächlicher liegen. Gärtner meint auch, dass die Resistenz der Arterienwand, welche besonders bei Arteriosklerose eine Rolle spielen kann, an den kleinen Fingerarterien die Messung weniger beeinflusst als an den grösseren Arterien. Auch die Möglichkeit, die Druckmessung auszuführen, ohne die Kranken auszuweichen, dürfte als ein Vorzug des Instrumentes bezeichnet werden. Die normalen Druckwerte, welche Gärtner angibt, schwanken etwa zwischen 90 und 105 mm. Nur einen Einwand, der gegen das Gärtner'sche Verfahren gemacht werden kann, hat der Autor bisher nicht widerlegt, nämlich die Möglichkeit, dass die gefundenen Druckwerte stark durch die Resistenz der Gewebe der Fingerkuppe, die bei einer schwierigen Arbeiterhand gewiss eine andere ist als bei einer Damenhand, beeinflusst werden. Ueber die Bedeutung dieser Fehlerquelle sind weitere Erfahrungen nothwendig.

## Sichtbare Bewegungserscheinungen an den Gefässen.

### Capillarpuls.

Während in der Norm das Blut in den Capillaren gleichmässig fliesst, weil in den kleinsten Arterien die Pulsweite ihre lebendige Kraft vollständig an die Widerstände abgibt oder nach der v. Frey-Krehl'schen Auffassung vollständig centripetal reflectirt wird (vgl. S. 107 f.), pflanzt sich unter gewissen Verhältnissen der Puls bis in die Capillaren fort. Ein solcher Capillarpuls gibt sich bei der Section als ein pulsatorisches Erröthen und Erblässen der betreffenden Theile.

Es ist klar, dass alle diejenigen Momente, welche das Eindringen der in die Capillaren erleichtern, anderseits aber solche, welche den Abfluss in die Venen erschweren, dem Zustandekommen des Capillarpulses

Namentlich aber sind die Bedingungen für die Entstehung des umso günstiger, je grösser die Pulsweite und je mehr eeler sie ist. Es zuweilen Capillarpuls an hyperämischen, besonders entzündlichen Stellen, z. B. über Panaritien. Häufig genug nehmen die Patienten mehrte Pulsation in entzündeten Theilen in der Form des heftigen Schmerzes wahr. Von weit grösserem Interesse ist aber



das Vorkommen von Capillarpuls infolge von Celerität der Pulswelle, insbesondere bei der Aorteninsufficienz. Zur Wahrnehmung der bei diesem Klappenfehler sehr häufig, wenn auch nicht ganz constant vorkommenden Erscheinung betrachtet man am besten das durch die Nägel durchscheinende Incarnat. Man sieht dann gewöhnlich ohneweiters einen pulsatorischen Intensitätswechsel desselben. Unter Umständen kann man sich die Wahrnehmung erleichtern, wenn man auf den Nagel einen ganz leichten Druck ausübt, so dass der vordere Theil des Nagelbettes erblasst; man sieht dann, wie systolisch die Grenze zwischen Roth und Weiss sich verschiebt. Sehr häufig sieht man bei der Aorteninsufficienz den Capillarpuls auch an anderen, durch ihre Röthung sich auszeichnenden Theilen, an den Ohren, Lippen, Wangen, besonders schön aber, wenn man auf der sonst blassen Stirnhaut durch leichte Reibung einen hyperämischen Fleck erzeugt.

Man hat zuweilen den Capillarpuls als pathognomonisch für die Aorteninsufficienz hingestellt; allein dies ist nach unseren Auseinandersetzungen nicht richtig. Nicht nur kann er in gleicher Weise auch bei allen anderen Zuständen, welche Pulsus celer bedingen (Morbus Basedowii, Fieber, Chlorose), vorkommen, sondern auch bei Gesunden kann er in seltenen Ausnahmefällen ohneweiters, namentlich aber dann beobachtet werden, wenn man die erwähnten Kunstgriffe einer künstlich erzeugten Hautröthung oder der Compression des Nagelrandes anwendet. Das Vorkommen an entzündeten Hautstellen wurde schon erwähnt.

Trotzdem also der Capillarpuls nicht als pathognomonisch für die Aorteninsufficienz betrachtet werden kann, so ist er doch ein bei dieser Erkrankung sehr häufiges, bei anderen Zuständen selteneres Symptom und deshalb nicht ohne diagnostische Bedeutung. Es ist zu bemerken, dass der Capillarpuls bei der Aorteninsufficienz aus naheliegenden Gründen in dem Stadium der Compensation am deutlichsten ist.

Gleichzeitig mit Capillarpuls beobachtet man mitunter ophthalmoskopisch Pulsation der Netzhautarterien.

## **Respiratorische Bewegungserscheinungen an den Venen.**

Die respiratorischen Druckschwankungen im Inneren des Thorax haben bekanntlich bedeutenden Einfluss auf die Venencirculation. Die Inspiration beschleunigt, die Expiration hemmt den Venenblutlauf. Bei gewöhnlicher oberflächlicher Athmung wird dies an den sichtbaren Venen nicht deutlich; dagegen bemerkt man bei forcirter Athmung ein inspiratorisches Anschwellen und expiratorisches Anschwellen derselben, das natürlich dann am deutlichsten ist, wenn die Venen schon ohnehin durch Stauung stärker ausgedehnt und leichter sichtbar sind. Bei Zuständen von Dyspnoë pflegen beide Bedingungen zusammenzutreffen.

Noch deutlicher wird der Einfluss der intrathoracischen Druckschwankungen beim Husten und bei anderen Anstrengungen der Bauchpresse, bei denen der intrathoracische Druck stark positiv wird. Die Venen, am deutlichsten die Halsvenen, schwellen dabei stark an, um bei der dem Hustenstosse oder dem Pressen folgenden tiefen Inspiration sofort wieder zusammenzusinken. Da, wo sich diese stossweisen Stauungen häufig wiederholen, wie namentlich bei Patienten, die an chronischem Husten leiden, kann sich infolge derselben eine dauernde starke Erweiterung der Venen, insbesondere der Jugularvenen, ausbilden, so

dass beim Husten und Pressen der ganze untere Theil des Halses eine starke Auftreibung erfährt. Die Bulbi der Jugularvenen können dabei in Form von grossen Wülsten sowohl innen als aussen vom Ansatz der Sternokleidomastoidei zum Vorschein kommen. Die Vorwölbung der Supraclaviculargruben beim Husten ist also nicht immer auf die Blähung der Lungenspitzen (S. 87 f.) zu beziehen.

In sehr seltenen Fällen beobachtet man umgekehrt ein Anschwellen der Venen bei der Inspiration, ein Abschwellen bei der Expiration; dies weist immer auf eine Ursache hin, welche bedingt, dass bei der Inspiration die grossen Venen im Inneren des Thorax mechanisch comprimiert werden. So wurde die Erscheinung als ein Zeichen der sogenannten schwierigen Mediastinitis beschrieben, ähnlich wie der Pulsus paradoxus (vgl. S. 116). Sie kann aber auch bei anderen Zuständen vorkommen, wo infolge von gehemmter Beweglichkeit des Thoraxinhaltes auf die grossen zum Herzen führenden Venen inspiratorische Stösse oder Zerrungen ausgeübt werden (Pericarditis, Pleuritis, Mediastinaltumoren).

### Die verschiedenen Arten des Venenpulses.

#### Unterscheidung der Venenpulsation von dem Arterienpuls.

In denjenigen Fällen, wo die ausgedehnten Venen (es handelt sich beim Venenpuls vorwiegend um die äusseren Jugularvenen) deutlich sichtbar sind, ist die Unterscheidung zwischen ihrer Pulsation und derjenigen der benachbarten Arterien gewöhnlich sehr leicht. Schwieriger erscheint die Unterscheidung da, wo es sich um die Pulsation einer in der Tiefe liegenden Vene (Jugularis interna) handelt, die man nicht direct sieht. Aber auch hier kann man den Venenpuls an der grossen flächenhaften Ausbreitung der Pulsation, welche der beträchtlichen Weite der Venen entspricht, sowie an der eigenthümlich langsamen undulirenden Fortpflanzung der Erschütterung, welche von der geringen Spannung des Veneninhaltes abhängt, leicht erkennen. Bei der Palpation zeigt die Erschütterung des Venenpulses, ebenfalls infolge der geringen Spannung desselben, nur geringe lebendige Kraft. Eine Verwechslung des eigentlichen Venenpulses mit der von den Arterien auf die Venen übertragenen Erschütterung wird meist leicht auszuschliessen sein. Falls es sich bloss um eine von den Arterien fortgeleitete Erschütterung handelt, wird die Compression der Vene ergeben, dass peripher von der Compressionsstelle die Erschütterung fort-  
ert, ja infolge der Stauung sogar noch deutlicher wird, was sonst nur bei tonen penetrierenden Venenpuls vorkommt (vgl. S. 139 f.).

#### pathologische Venenpuls (negativer Venenpuls, Venencollaps, Venenundulation, negativ-centrifugaler Venenpuls).

arterielle Pulswelle in den Capillaren sich gewöhnlich erst reflectiert wird (vgl. S. 107 f.), so dass in den Venen nicht mehr pulsatorisch, sondern gleichmässig fliesst, so beting, und zwar sowohl unter physiologischen als unter sen in den grösseren, dem Thorax naheliegenden Venen,

und zwar fast ausschliesslich in den Jugularvenen, eigenthümliche, mit der Herzaction synchron gehende Pulsationen. Während wir verschiedene Arten dieser Pulsationen als pathologisch in dem folgenden Capitel besprechen werden, gibt es einen Venenpuls, welcher als durchaus physiologisch bezeichnet werden muss, wie sich dies daraus ergibt, dass man denselben beim gesunden Thiere nach Entblössung der Venen constant wahrnimmt und dass die Menschen, welche ihn darbieten, vollkommen gesund sein können. Wenn man gleichwohl diesen physiologischen Venenpuls nicht bei allen Leuten sieht, so rührt dies bloss davon her, dass die Jugularvenen bei manchen Personen überhaupt nur schwer oder gar nicht zu sehen sind. Umgekehrt ist es verständlich, dass man den physiologischen Venenpuls besonders leicht an Menschen erkennen kann, bei welchen die Venen durch Stauung ausgedehnt und leicht sichtbar geworden sind.

Der physiologische Venenpuls ist nun den später zu beschreibenden pathologischen Venenpulsen gegenüber dadurch zu erkennen, dass, wenn man mit dem Finger das Lumen der Venen comprimiert, die Pulsation stromaufwärts von der Compressionsstelle aufhört und stromabwärts von derselben entweder ebenfalls verschwindet, oder doch schwächer, niemals aber stärker wird. Das Undeutlichwerden oder Verschwinden der Pulsation centralwärts von der Compressionsstelle beweist mit Sicherheit, dass es sich hier nicht um eine vom Herzen her in die Venen zurückgeworfene Pulswelle handelt, und da der Puls auch peripher von der Compressionsstelle verschwindet, so kann es sich auch nicht etwa um eine von den Arterien nach den Venen fortgepflanzte Welle handeln, sondern die einzig übrigbleibende Annahme ist die, dass durch die Herzthätigkeit zwar nicht Blut in die Venen zurückgeworfen, aber doch der continuirliche Blutstrom rhythmisch gehemmt und beschleunigt wird. Für einen derartigen Venenpuls hat sich die Bezeichnung eines negativen Venenpulses eingebürgert, weil es sich dabei um die Uebertragung einer negativen Thal- oder Saugwelle vom Herzen auf die Venen handelt (vgl. unten). Der normale negative Venenpuls wird entsprechend dem optischen Eindruck, den man von der Erscheinung erhält, wohl auch als Undulation bezeichnet. Bei unserer Annahme von der Entstehungsart des physiologischen Venenpulses könnte man nun allerdings glauben, dass central von der Compressionsstelle infolge der Stromlosigkeit des betreffenden Venenstückes die Undulation stets vollkommen verschwinden müsse, und doch ist dies nur selten der Fall. Allein es ist zu bedenken, dass es im allgemeinen unmöglich ist, durch Compression der Vene den herzwärts gelegenen Theil derselben vollkommen blutlos zu machen. Und da in den unterhalb der Compressionsstelle einmündenden centraleren Venen der Zufluss nicht unterbrochen werden kann, und in diesen centraleren Venen auch nach der Compression eine Strömung fort dauert, so kann sich aus diesen der physiologische Venenpuls bis zur Compressionsstelle nach der Peripherie fortpflanzen. Deshalb darf man für die Diagnose des physiologischen Venenpulses wohl Abschwächung der Erscheinung unterhalb der Compressionsstelle verlangen, nicht aber völliges Verschwinden der Pulsation. Mitunter kann man die Abschwächung des Jugularvenenpulses deutlicher machen dadurch, dass man neben der Jugularis auch noch die Vena subclavia comprimiert. Niemals darf man sich aus dem erwähnten Grunde mit der oberflächlichen Compression der Jugularis externa begnügen, sondern stets muss ausserdem die Jugularis interna mit comprimiert werden. Die sufficente Beschaffenheit der Venenklappen hindert die Fortpflanzung des physiologischen Venenpulses nach der Peripherie, z. B. aus dem Bulbus in die Vena jugularis, keineswegs, schon aus dem Grunde,



weil es sich um eine negative Wellenbewegung handelt, die nach den Gesetzen der Wellenlehre\*) in der Richtung der Klappenöffnung die Vene durchheilt.

Der physiologische Venenpuls, der sowohl an der Jugularis interna als externa sichtbar sein kann, gibt nach Riegel, wenn man ihn gleichzeitig mit dem Pulse der Carotis sphygmographisch darstellt, nachstehende eigenthümliche Curve (Fig. 41). Es geht aus der Vergleichung derselben mit der Carotiscurve hervor, dass das Zusammensinken der Vene mit der Erhebung des Carotispulses zusammenfällt, dass also, grob ausgedrückt, der physiologische Venenpuls herzdiaistolisch ist; deshalb auch der Name systolischer Venencollaps. Wenn man zunächst von der eigenthümlichen Zacke des aufsteigenden Schenkels absieht, so scheint es, dass der normale Venenpuls sich leicht erklärt durch die Annahme, dass der Venenabfluss wesentlich abhängt von dem Contractionszustande des rechten Vorhofes, welcher durch seine Diastole bei der Ventrikelsystole den Abfluss beschleunigt, durch seine Systole (bei der Ventrikeldiastole) ihn hemmt; die zeitliche Ausmessung der Fig. 41 macht aber eine so einfache Deutung unmöglich. Es ist auch leicht einzusehen, dass sich neben dem Einflusse der Vorhofacontraction noch andere Einflüsse auf die Venencirculation synchron mit der Herzaaction geltend machen, nämlich erstens der Contractionszustand, resp. die Saugwirkung des rechten Ventrikels und zweitens die Wirkung der sogenannten

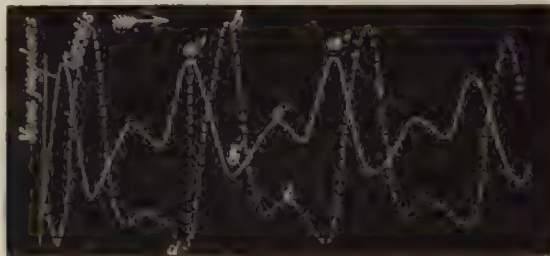


Fig. 41.

Physiologischer (negativer) Venenpuls nach Riegel

Auxo- und Meiokardie, d. h. der durch die systolische Verkleinerung und diastolische Vergrößerung des Herzens bedingten intrathoracischen Druckschwankungen. Man hat auch versucht, den physiologischen Venenpuls bloss aus der Auxo- und Meiokardie zu erklären, indem man sagte: Bei der Systole des Ventrikels übt das Herz auf das Innere des Thorax durch seine Verkleinerung eine Saugwirkung, bei der Diastole eine Druckwirkung aus. Obgleich auch diese Erklärung die mit dem Arterienpulse alteruierende Natur des Venenpulses im groben veranschaulicht, so kann doch nur eine Erklärung der Erscheinung als richtig acceptiert werden, welche die sämtlichen, sich zum Theil entgegenwirkenden Factoren, welche pulsatorisch die Jugularvenen beeinflussen, berücksichtigt.

Meiner eigenen Erklärung möchte ich folgende, auf die Figur 41 sich beziehende Bemerkung vorausschicken. Der Punkt *a*, an welchem der Anstieg der Carotisiwelle beginnt, entspricht nicht etwa, wie man gewöhnlich annimmt, dem Beginne der Systole der Ventrikel, sondern dem Beginne der Austreibungszeit des Herzens; wir müssen deshalb den Beginn der Systole etwas früher verlegen. Dem Zeitmomente *a* entspricht in der Venenpulscurve der Punkt *a'*. Wenn

\*) Vgl. Tigerstedt, Lehrbuch der Physiologie des Kreislaufes, 1893, S. 367.

wir hiervon ausgehen, so erklärt sich die Venenpulscurve folgendermaassen: Im Momente  $a'$  verkleinert sich das Gesamtvolumen des Herzens, es tritt Meiokardie und die damit verbundene Saugwirkung des Thorax ein; gleichzeitig ist der Vorhof dilatirt und folglich sind die Bedingungen für die Strömung des Venenblutes die denkbar günstigsten, so dass sich der in der Linie  $a' b'$  ausgedrückte Collaps der Vene erklärt. Jenseits des Punktes  $b$  beginnt an einer im absteigenden Schenkel der Carotiscurve sich nicht markierenden Stelle die Diastole des Ventrikels und von hier an liegt nun eine Schwierigkeit für die Erklärung der Venenpulscurve darin, dass in der Diastole des Ventrikels verschiedene, sich zum Theil entgegenwirkende Factoren den Blutstrom in den Venen beeinflussen, nämlich die diastolische Saugkraft des rechten Ventrikels\*) und die umgekehrt wirkende diastolische Auxokardie, ferner die das Blut in den Venen stauende Vorhof-contraction am Schlusse der Diastole und endlich der den Eintritt des Blutes hemmende und dabei keine Abnahme des intrathoracischen Druckes bedingende Theil der Systole des Ventrikels während der sogenannten Verschlusszeit, welche dem Ausstieg der Carotiscurve unmittelbar vorausgeht. Es ist im ganzen verständlich, dass aus der Summe dieser Factoren, welche mit Ausnahme der Saugkraft des rechten Ventrikels alle in einem den Venenblutstrom hemmenden Sinne wirken, die in dem aufsteigenden Schenkel  $b' a'$  der Venenpulscurve ausgedrückte Stauung in der Jugularis entsteht, welche erst im Beginne der Ausströmungszeit wieder verschwindet. Allein nicht ohneweiteres verständlich ist der in dem aufsteigenden Schenkel sich vorfindende secundäre Gipfel  $c'$ . Es ist wohl denkbar, dass derselbe ein Ausdruck der im Momente der präsysstolischen Contraction des rechten Vorhofes eintretenden Rückstauung ist. Es stimmt mit dieser Auffassung die Lage der Zacke  $c'$  gut überein\*\*), wenn man berücksichtigt, dass der Beginn der Ventrikelsystole etwas links von dem Punkte  $a$  liegt.

Eine diagnostische Bedeutung kommt nach unseren Auseinandersetzungen dem negativen Venenpuls nicht zu, man muss ihn aber in seinen Eigenenthümlichkeiten kennen, um ihn nicht mit den folgenden zwei Arten des Venenpulses zu verwechseln. In dieser Beziehung ist noch zu bemerken, dass aus unseren Erklärungen über die Entstehung des negativen Venenpulses hervorgeht, dass, um dessen diastolische Natur zu erkennen, man die Höhe des Venenpuls Gipfels mit dem Gipfel des Carotispulses zeitlich vergleichen muss, nicht mit dem Spitzenstoss, da dieser ja als in die Verschlusszeit fallend, noch der Auxokardie gehört und somit dem Gipfel des Venenpulses zeitlich näher kommt als der Carotispuls.

Dass es trotz der angeführten Merkmale nicht immer leicht ist, den physiologischen Venenpuls sicher von dem pathologischen Venenpuls zu unterscheiden, geht aus den Bemerkungen auf S. 141 hervor.

### Der positiv-centrifugale\*\*\*) regurgitierende Venenpuls. Leberpuls.

Der positivecentrifugale Venenpuls wird nur bei der Trikuspidalinsufficienz beobachtet und kommt dadurch zustande, dass bei diesem Klappenfehler bei

\* oder, besser ausgedrückt, das diastolische Nachlassen des Widerstandes für die Einströmung des Blutes.

\*\* Vgl. in Bernstein, Lehrbuch der Physiologie 1894, S. 61, Fig. 13, das Schema der zeitlichen Folge der Herzphasen.

\*\*\* Die Bezeichnung centrifugaler Venenpuls ist nur eindeutig in der hier gebrauchten Verbindung positivecentrifugal als Gegensatz zu positivecentripetal. Es handelt



der Systole des rechten Ventrikels Blut in den rechten Vorhof und von da in die Venen zurückgetrieben wird. Es muss sich also hier um eine herzsystolische Erhebung handeln, und dies gibt sich denn auch durch die gleichzeitige sphygmographische Aufnahme von Jugularis- und Carotispuls zu erkennen.

Die Curve des positiven Venenpulses hat, wie man aus der Figur 42 sieht, eine ganz andere Form, als die des negativen. Sie zeigt aber in dem aufsteigenden Schenkel einige sekundäre Erhebungen, welche wohl dadurch bedingt sind, dass die Factoren, welche den physiologischen Venenpuls bedingen, auch hier interferierend mit der eigentlichen Regurgitation zur Geltung kommen. Vielleicht beruht auf dieser Interferenz auch die Erscheinung, dass der positive Venenpuls, obschon er systolisch ist, doch dem Carotispuls mit seinem Beginne etwas vorausgeht. Daneben ist allerdings für das verfrühte Auftreten des positiven Venenpulses auch darauf hinzuweisen, dass die Regurgitation des Blutes durch die insuffiziente Tricuspidalklappe natürlich schon im Beginne der Systole, d. h. in der (hier mit Bezug auf den rechten Ventrikel uneigentlich sogenannten) Verschlusszeit und nicht, wie der arterielle Puls, in der Austreibungszeit beginnt.

Wenn die Venenklappen am oberen Ende des Bulbus jugularis schliessen, so ist oft der positive Puls vorwiegend im Bulbus wahrzunehmen (Bulbus-

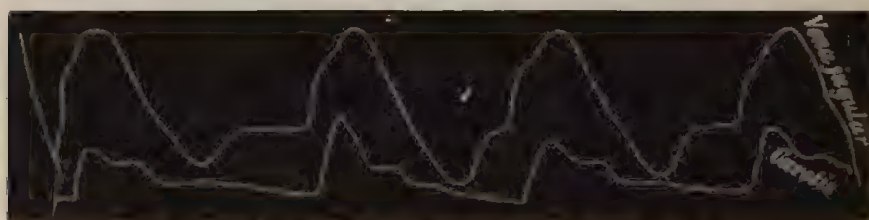


Fig. 42.

Positivcentrifugaler (regurgitirender) Venenpuls nach Riegel.

puls). Man stellt sich dabei häufig vor, dass die schliessenden Bulbusklappen eine Fortpflanzung der Pulsquelle nach der Peripherie verhindern. Diese Anschauung ist nicht ganz richtig. Sie beruht auf der Verwechslung zwischen der fortschreitenden regurgitirenden und der Wellenbewegung des Blutes. Nur die erstere Bewegung, die Regurgitation, wird an den Bulbusklappen unterbrochen, während die positive Welle, indem sie die Bulbusklappen schliesst, auch oberhalb derselben durch Stauung eine positive Welle von genau gleicher Form erzeugt. Infolgedessen sieht man gewöhnlich bei genauer Beobachtung beim sogenannten Bulbuspuls auch noch oberhalb der Bulbusklappen die Venen pulsieren, aber beträchtlich schwächer als unten. Der Unterschied beruht

sich im ersteren Falle um eine positive (Berg-) Welle von centrifugalem Verlaufe, im letzteren Falle um eine positive Welle von centripetalem Verlaufe. Dagegen ist es nicht gerechtfertigt, wie es vielfach geschieht, dem hier besprochenen pathologischen Venenpuls der Tricuspidalinsufficienz als centrifugalem Venenpuls den physiologischen als einen centripetalen Puls entgegenzustellen. Denn der physiologische Venenpuls ist auch centrifugal, d. h. er kommt auch vom Herzen her durch den Stamm der Vene nach der Peripherie und sein Unterschied von dem hier in Frage stehenden Venenpuls besteht nur darin, dass es sich dort um eine centrifugale Fortpflanzung einer negativen (Thal-) Welle handelt.



darauf, dass bis zu den Klappen hinauf eine wirkliche rückläufige Bewegung des Blutes zur Wahrnehmung gelangt, oberhalb aber bloss die hierdurch hervorgerufene Wellenbewegung. Es entsteht unter diesen Verhältnissen an den Bulbusklappen mitunter ein deutlicher systolischer Ton durch den Anprall des regurgitierenden Blutes (Jugularklappenton, vgl. Auscultation der Venen). Ganz gewöhnlich aber werden infolge der Stauung die Venenklappen bald insuffizient, so dass der positive Puls in dem oberen Theile und den kleineren Ästen der Vena jugularis ebenso deutlich wahrnehmbar werden kann wie über dem Bulbus.

Der positive centrifugale Venenpuls unterscheidet sich von dem negativ-centrifugalen physiologischen Venenpuls ausser durch seinen annähernd mit dem Carotispuls zusammenfallenden Anstieg auch durch sein Verhalten bei der Compression der pulsierenden Vene. Er hat nämlich aus leicht ersichtlichen Gründen die Eigenschaft, centralwärts von der Compressionsstelle unbehindert fortzudauern oder sogar stärker zu werden, peripher von derselben dagegen zu verschwinden.

Nicht selten beschränkt sich der regurgitierende Venenpuls in seiner Wahrnehmbarkeit auf das Gebiet der Vena jugularis. In ausgesprochenen Fällen dagegen können auch die Venen der Extremitäten pulsieren und besonders charakteristisch für die Diagnose der Tricuspidalinsuffizienz ist namentlich auch das Auftreten eines Lebervenenpulses.

Der Lebervenenpuls wird durch Palpation der bei Tricuspidalinsuffizienz meist bedeutend vergrösserten Leber constatirt, und zwar möglichst weit rechts von der Mittellinie, um Verwechslungen mit Pulsatio epigastrica (vgl. später, im Capitel über Palpation und Inspection der Herzgegend) und den sich mitunter auf die Leber fortpflanzenden Aortenpulsationen zu vermeiden. Dabei ist es, um nicht gleichwohl den erwähnten Verwechslungen zu unterliegen, wichtig, durch Umgreifung des Leberrandes oder durch Entgegendrängung der Leber von hinten her mit der anderen Hand sich davon zu überzeugen, dass wirklich eine Expansivpulsation vorliegt, d. h. dass das Lebervolumen sich pulsatorisch vergrössert. Eine bloss fortgeleitete Pulsation ist in diesem Falle ausgeschlossen.

Nur unter Berücksichtigung aller übrigen Verhältnisse ist der venöse Leberpuls zu unterscheiden von dem arteriellen Leberpulse, den man hier und da als eine Folge des Pulsus celer bei der Aorteninsuffizienz fühlt. Bemerkenswert ist das Vorkommen eines entzündlichen Leberpulses. Ich constatirte diese Erscheinung einmal bei einer infectiösen Cholangitis infolge von Gallensteinkolik über dem linken Leberlappen. Die Auscultation der betreffenden Stelle ergab Durozies'sches Doppelgeräusch (vgl. später). Pulsation und Doppelgeräusch verschwanden nach einigen Wochen und die Section ergab an der betreffenden Stelle eitrige Cholangitis und einige miliare Abscessen in der Leber.

In Betreff der mitunter unüberwindlichen Schwierigkeit den regurgitierenden Venenpuls vom physiologischen sicher zu unterscheiden vgl. S. 140.

### Der positiv-centripetale oder penetrierende Venenpuls.

Diese seltene Form des Venenpulses kommt dadurch zustande, dass die arterielle Blutwelle in den Capillaren nicht erlischt, sondern daselbst noch genügend lebendige Kraft besitzt, um auch noch die kleineren Venen in pulsierende Bewegung zu versetzen. Die Erscheinung ist selbstverständlich von ähnlichen Bedingungen abhängig wie der Capillarpuls und man hat sie deshalb auch bisher hauptsächlich bei der Aorteninsuffizienz gefunden. Jedoch macht Quincke darauf aufmerksam, dass es ein Irrthum wäre, zu glauben, dass der Capillarpuls den penetrierenden Venenpuls stets

begleite. Vielmehr kann es vorkommen, dass die Pulswelle in den Capillaren nicht wahrnehmbar ist, weil sie sich auf eine zu grosse Fläche vertheilt, während die Verengerung der Strombahn in den Anfängen der Venen (unter geeigneten Druckverhältnissen) bewirken kann, dass hier der Puls wieder sichtbar wird. Diese Art von Venenpuls charakterisiert sich ausser dadurch, dass er namentlich bei arteriellem Pulsus celer vorkommt, auch durch sein Auftreten nicht an den Jugularnerven, sondern an den feinen Venen der Extremitäten, ferner durch den Umstand, dass Compression den Puls im centralen, nicht aber im peripheren Stücke der Vene unterdrückt.

### Der diastolische Venencollaps (Friedreich).

Diese seltene Erscheinung wurde von Friedreich bei systolischer Einziehung der Herzgegend durch Herzbeutelverwachsung beschrieben (vgl. später, Palpation und Inspection der Herzgegend). Sie soll dadurch zustande kommen, dass das diastolische Zurücktreten der Brustwand eine diastolische Saugwirkung im Thoraxinnern bedingt, durch welche die Venen collabieren. Es ist also gewissermassen die Umkehrung des physiologischen Venenpulses. Wie hier bei der Diastole, so erfolgt bei der in Frage stehenden Erscheinung die Anschwellung der Venen bei der Systole. Es ist deshalb eine Verwechslung denkbar mit systolischem, positivecentrifugalem (regurgitierendem) Venenpuls. Der Versuch mit der Compression der Vene dürfte aber die Frage gewöhnlich entscheiden, indem sich dabei der diastolische Venencollaps nicht wie ein positiv centrifugaler, sondern wie ein negativer Venenpuls verhält, d. h. central von der Compressionsstelle verschwindet oder wenigstens abgeschwächt wird.

### Die praktischen Schwierigkeiten der Unterscheidung der verschiedenen Arten von Venenpuls. Combinirte Venenpulse.

So klar sich auch die Merkmale der einzelnen Arten von Venenpuls in dem vorhergehenden Abschnitte ableiten liessen, so lassen doch in der Praxis die betreffenden Kriterien oft im Stiche, und zwar deshalb, weil der Venenpuls in einer grossen Anzahl von Fällen eine zusammengesetzte Erscheinung ist. Auf der einen Seite wurde schon bemerkt, dass der regurgitierende Venenpuls sich häufig mit Merkmalen des physiologischen Venenpulses combinirt, da natürlich bei einer Trikuspidalinsufficienz die physiologischen Undulationen der Venen nicht zu verschwinden brauchen. Es wird hierdurch der typische Charakter des regurgitierenden Venenpulses, sowohl was das zeitliche Verhältnis des Pulses zur Herzaction, als was das Ergebnis des Compressionsversuches betrifft, entstellt. Aber auch der physiologische Venenpuls wird häufig dadurch deformirt, dass sich dem Veneninhalte der Carotispuls mittheilt, welcher sich sowohl in seiner Phase als in Betreff der Wirkung des Compressionsversuches dem Venenpuls antagonistisch verhält. In manchen dieser Fälle ist eine Feststellung der Natur des Venenpulses durchaus unmöglich.

## Die Percussion.

### Die Percussion im allgemeinen. Instrumentarium.

Die Untersuchung des menschlichen Körpers mittelst der Percussion oder des Beklopfens spielt in der heutigen Diagnostik innerer Krankheiten neben der Auscultation eine ganz besonders wichtige Rolle. Man zieht bei der Anwendung dieser Methode aus dem Schalle, welchen man beim Beklopfen einer Körperregion wahrnimmt, Schlüsse auf die Beschaffenheit der unter der



beklopfen Stelle liegenden Organe. Wir verdanken die Erfindung der Methode dem Wiener Arzte Auenbrugger, der sie schon im Jahre 1761 in seinem Werke: „Inventum novum“ etc. beschrieben hat. Die Methode drang aber nicht durch und kam erst vom Jahre 1808 an zu einiger Anerkennung, nachdem Corvisart, der Leibarzt Napoleons I., das Auenbrugger'sche Werk ins Französische übersetzt und nach eigenen ausgedehnten Erfahrungen commentiert hatte. Die Methode erfuhr dann durch eine grosse Anzahl von Autoren, von welchen wir nur Piorry, den Erfinder des Plessimeters, Barry, den Erfinder des Percussionshammers, Wintrich, Skoda, Traube nennen wollen, mannigfache Modificationen, theoretische Begründung und semiotische Ausbildung. Obwohl also die Methode schon weit über 100 Jahre alt ist, so wurde sie doch erst in der zweiten Hälfte des neunzehnten Jahrhunderts gemeingut der Aerzte. Heutzutage ist sie mit der Auscultation einer der Grundpfeiler der Diagnostik geworden und der junge Mediciner hat sich deshalb bei Beginn seiner klinischen Thätigkeit sofort mit ihr zu beschäftigen.

Es gibt zahlreiche Methoden der Percussion. Ursprünglich übte man die unmittelbare Percussion, d. h. man beklopfte die Körperoberfläche direct mit den Fingerspitzen. Da man bei dieser Methode da, wo die Körperbedeckungen weich sind, nur sehr undeutliche und unreine Schallempfindungen erhält, so bedient man sich gegenwärtig fast ausschliesslich der mittelbaren Percussion, d. h. man schaltet zwischen dem klopfenden Finger und der Körperoberfläche entweder einen Finger der anderen Hand oder ein eigens zu diesem Zwecke construiertes Plättchen aus einer festen Substanz, das sogenannte Plessimeter, ein. Der klopfende Finger kann auch ersetzt werden durch einen besonders construierten kleinen Hammer, der an seinem Kopfe mit Gummi gepolstert ist.

Danach kann man die mittelbare Percussion üben als:

1. Fingerfingerpercussion,
2. Fingerplessimeterpercussion,
3. Hammerplessimeterpercussion.

Welcher von diesen Methoden man den Vorzug geben will, ist mehr der weniger Geschmacks- und Übungssache. Nach jeder derselben kann man gut oder schlecht percutieren. Jedoch existieren doch gewisse Unterschiede. Die Fingerfingerpercussion ist am schwierigsten zu erlernen, sie gibt aber in gewissen Fällen genauere Resultate, als die Plessimeterpercussion, weil der Eigenschaft des Plessimeters die Percussionserscheinungen stark verwischt. Auch wird bei der Fingerfingerpercussion bewusst oder unbewusst nicht bloss die Schallempfindung, sondern auch die Tastempfindung beim Klopfen verwertet (palpatorische Percussion). Vor allem aber hat die reine Fingerpercussion den grossen Vortheil, dass der Arzt bei ihr unabhängig ist von Instrumenten, die leicht verlegt, vergessen oder zerbrochen werden können. Dem gegenüber wird der Plessimeterpercussion, speciell der Hammerplessimeterpercussion, der Vortheil zugeschrieben, dass sie leichter zu erlernen sei und dass sich mit ihr wegen des lauten Schalles percussorische Veränderungen leichter einem grösseren Zuhörerkeise demonstrieren lassen. Jedoch ist im allgemeinen eine Percussion, welche so laut ist, dass sie auf grössere Distanz hörbar ist, fehlerhaft (vgl. folg. S.). Der Arzt sollte mit beiden Methoden womöglich vertraut sein und ich kann es aus eigener Erfahrung besonders dem Anfänger nicht genug empfehlen, an ein und demselben Falle jeweilen nacheinander sowohl die Finger- als auch die Hammerpercussion anzuwenden, da



man dadurch in äusserst vortheilhafter Weise seine eigenen Resultate controliren kann, was bei einer Methode, die trotz aller Genauigkeit dem subjectiven Ermessen doch in schwierigen Fällen noch so viel Spielraum lässt, sehr wünschenswert erscheint.

Nützlich ist der Besitz eines Hammers und Plessimeters zur Vornahme der auf S. 146 erwähnten Stäbchenplessimeterpercussion, jedoch kann für diesen Zweck der Hammer durch irgendein Stäbchen, einen Bleistift u. dgl., das Plessimeter durch ein anderes Stäbchen oder ein Geldstück ersetzt werden.

In vereinzelt Fällen, so z. B. bei der Feststellung geringer pathologischer Dämpfungen im Bereich der Lunge oder des Abdomens und bei der Feststellung der tiefen Herzdämpfung ist es empfehlenswert, zur Controlé auch die unmittelbare Percussion vorzunehmen. Dieselbe hat den Vortheil, dass die Fehler, welche, besonders bei Ungelübten, durch verschieden starkes Aufsetzen des Plessimeters, resp. des percutierten Fingers der linken Hand entstehen können, wegfallen. Meist wird die unmittelbare Percussion in der Weise vorgenommen, dass man den Körper mittelst der pyramidal zusammengelegten Spitzen der fünf Finger der rechten Hand beklopft. Nützlich ist die unmittelbare Percussion auch zur Untersuchung der von der Clavicula bedeckten Theile der Lungenspitze. Hier dient dann die Clavicula gewissermassen als Plessimeter und zum Beklopfen derselben wird ähnlich wie bei der mittelbaren Percussion nur der Mittelfinger benützt.

Was die Technik der Percussion anbetrifft, so lässt sich dieselbe nur durch praktische Uebung in den Percussionscursen erlernen.

Ich führe deshalb hier nur einige Hauptregeln an:

Der Percussionsschlag muss senkrecht gegen die Körperoberfläche geführt werden. Bei der Fingerpercussion muss der Nagel an dem percutierenden Finger kurz geschnitten werden und der Schlag erfolgt mit der Pulpa der Endphalange in der Weise, dass nicht nur die Schlagrichtung, sondern auch die Achse der Endphalange senkrecht auf das Plessimeter, resp. den percutierten Finger und die untersuchte Stelle der Körperoberfläche fällt. Dieses senkrechte Schlagen ist bei der Fingerpercussion eine Hauptbedingung für die Erzeugung eines guten und gleichmässigen Schalles, bietet aber gleichzeitig für den Anfänger, wenn derselbe nicht Clavierspieler ist, besondere Schwierigkeiten dar. Der Percussionsschlag muss sowohl bei der Hammer- als bei Fingerpercussion leicht, kurz und elastisch und bloss durch Beugung im Handgelenke geführt werden, unter Vermeidung jeder krampfhaften Hand- oder Fingerfixation. Der Anfänger lasse sich die Mühe nicht verdriessen, auch ausserhalb der Percussionscurse diese Schlagbewegungen an verschiedenen Stellen des eigenen Körpers fleissig zu üben. Die Percussion soll schwach sein (vgl. später). Die Unterscheidung einer schwächeren und stärkeren Percussion (vgl. S. 152) darf nicht, wie es von Anfängern oft geschieht, missverstanden werden. Auch die sogenannte starke Percussion muss immer noch sehr leise sein, so dass sie nicht auf grosse Distanz hin wahrgenommen wird.

Das Plessimeter, resp. der zu beklopfende Finger, der mit der Volarseite auf die Körperoberfläche zu liegen kommt, muss parallel der gesuchten Schallgrenze unter vollständigem Contact mit der Körperoberfläche aufgesetzt werden. Das Plessimeter, resp. der zu beklopfende Finger, darf stets bloss leicht aufgesetzt werden, da durch starken Druck jede, auch eine schwache Percussion infolge der ausgedehnten Erschütterung des Körpers mehr oder weniger den Charakter einer starken Percussion annimmt, die, wie schon erwähnt, zu vermeiden ist.

Ein Arzt, welcher die Fingerpercussion nicht gelernt hat, kann einige der Vortheile derselben sich dadurch verschaffen, dass er als Plessimeter nicht

ein käufliches Instrument, sondern ein selbst zurechtgeschnittenes prismatisches, circa 1 cm breites und 4 cm langes Stückchen nicht zu festen grauen Radiergummi benützt. Ein solches hat vor den gewöhnlichen Plessimetern den Vortheil, dass es wie der Finger so gut wie keinen Eigenschall besitzt und dass es sich durch seine Elasticität leicht den Intercostalräumen anschmiegen lässt. Es wird mit dem harten (nicht gepolsterten) Ende des Hammers oder mit dem Finger beklopft.

In Betreff der Technik der Percussion sei hier, indem wir im übrigen auf dasjenige verweisen, was in Betreff der Feststellung oberflächlicher und tiefer Dämpfungen später mitgetheilt werden wird, nur noch bemerkt, dass die Percussion bei Kindern mit noch viel geringerer Kraft ausgeführt werden muss als bei Erwachsenen. Es ist dies bei den geringen Dimensionen des kindlichen Körpers eigentlich selbstverständlich und doch wird sehr häufig wegen dieser Forderung verstoßen.

### Die Qualitäten des Percussionsschalles.

#### Lauter tympanitischer, voller und leerer, tympanitischer und nichttympanitischer Percussionsschall.

Beim Percutieren verschiedener Stellen der Körperoberfläche fällt auch dem Laien auf, dass die einen Stellen einen lauten, die anderen einen leisen Schall geben. Auf diese Unterscheidung zwischen lautem und leisem Schall, resp. zwischen verschiedenen Graden der Lautheit kommt es denn auch bei der Verwertung der Percussion weitaus am meisten an.

Das Paradigma lauten Schalles ist der Schall, den man bei der Percussion über der Lunge wahrnimmt, das Paradigma leisen Schalles derjenige, welcher beim Beklopfen grösserer Muskelmassen, z. B. am Oberschenkel, entsteht (Schenkelschall).

Die Erfahrung zeigt nun, dass lauter Schall den lufthaltigen, leiser den luftleeren Organen, seien sie nun compact oder mit Flüssigkeit gefüllt zukommt. Demnach ist einerseits die Abgrenzung der verschieden gearteten Organe durch die Percussion möglich, wie anderseits auch Zunahme oder Abnahme des Luftgehaltes der Organe sich durch Veränderung der Lautheit des Schalles verrathen wird. Je mehr der Luftgehalt eines percutierten Organes unter sonst gleichen Verhältnissen abnimmt, umso leiser wird im allgemeinen der schall und umgekehrt. Ausserdem ist auch der Tiefendurchmesser des lufthaltigen Organes in der Richtung des Percussionsstosses maassgebend für die Lautheit des Schalles. Je dicker die lufthaltige Schichte, umso lauter ist der schall. Der Einfluss der Spannung der die Luft umschliessenden Wandungen auf die Lautheit des Schalles soll später erwähnt werden.

Wir entnehmen die Bezeichnungen laut und leise für den Percussionsschall dem gewöhnlichen Leben. Gleichbedeutend mit laut ist hell, mit leise gedämpft oder dumpf. Wo lauter Schall ersetzt ist durch gedämpften, da spricht man vom Vorhandensein einer Dämpfung. Zwischen lautem und leisem schall kommen zahllose Uebergangsformen vor. Einen Schall, der nicht ganz laut, aber auch nicht ganz leise ist, nennt man relativ gedämpft, einen ganz dumpfen Schall demgegentüber auch absolut gedämpft. Entsprechenden Sinn habe die Bezeichnung absolute und relative Dämpfung.



Von den meisten neueren Autoren werden die Bezeichnungen voll und leer, resp. kurz und lang, für die Qualität des Percussionsschalles als synonym mit laut und leise gebraucht. Rein theoretisch ist dies nicht ganz richtig, da mit der Bezeichnung laut und leise ausschliesslich die Schallstärke, mit voll und leer, resp. kurz und lang dagegen die hauptsächlich von der Grösse der schwingenden Masse abhängige Nachdauer des Schalles gemeint ist. In der Musik ist ja die Fülle und Leereheit des Klanges eines Instrumentes von sehr wesentlicher Bedeutung für den Klang-effect und den Wert des Instrumentes, und ein musikalisches Ohr kann im Percussionsschall in der That diese Eigenschaft der Dauer leicht unterscheiden. Allein da bei den Verhältnissen, mit welchen wir es bei der Percussion zu thun haben, fast immer der laute Schall auch voll oder lang, der leise Schall kurz oder leer erscheint und die hievon vorkommenden Ausnahmen keine diagnostische Bedeutung haben, so kann ich in der Elimination der Ausdrücke voll und leer, sowie kurz und lang aus der diagnostischen Terminologie keinen Nachtheil erblicken. Im Gegentheil erscheint mir diese Vereinfachung aus didaktischem Grunde wenigstens für den Anfänger wünschenswert.

Die Reihenfolge von Schallqualitäten, welche sich zwischen den beiden Extremen laut und leise oder hell und dumpf in zahllosen Uebergangsformen erstreckt, ist aber nicht die einzige, die wir zu berücksichtigen haben. Vielmehr haben wir neben diesen auf die Amplitude der Schallschwingungen bezüglichen Unterschieden noch gewisse Unterschiede der Qualität zu berücksichtigen, welche sich auf die Differenz der Schwingungsform und Schwingungszahl beziehen. In dieser Hinsicht kommt vor allem in Betracht die Unterscheidung des tympanitischen und des nicht tympanitischen lauten Schalles. Dieser Unterschied wird illustriert durch die Vergleichung des Schalles über der Lunge und über den lufthaltigen Baueingeweiden eines gesunden Menschen. Der Lungenschall ist normalerweise laut, aber nicht tympanitisch, der Schall über Magen und Gedärmen laut und tympanitisch. Tympanitisch heisst, wörtlich übersetzt, paukenartig und soll ausdrücken, dass der betreffende Schall mehr oder weniger deutlich eine bestimmte Tonhöhe zeigt, ungefähr wie eine gestimmte Pauke. Demgegenüber ist der normale Percussionsschall über der Lunge mehr geräuschartig und eine bestimmte Tonhöhe lässt sich an ihm nur schwer und nur mit einem sehr geübten Ohre erkennen. Sowohl der tympanitische als der nicht tympanitische Schall sind (in physikalischem Sinne) Geräusche. Beim tympanitischen Schalle sind jedoch die Schwingungen soweit periodisch, d. h. klangartig, dass das Ohr die Schwingungszahl im Verhältnisse zu anderen Klängen beurtheilen, resp. eine Klanghöhe in dem Schalle einigermaassen erkennen kann. So viel über die theoretische Unterscheidung zwischen tympanitisch und nichttympanitisch. Die Sache wird dadurch dem Anfänger nicht viel klarer werden, während bei praktischer Demonstration ein auch nur einigermaassen musikalisches Gehör den Unterschied zwischen lautem, nichttympanitischem Lungenschalle und tympanitischem Darmschalle sehr leicht erfassen wird. Es sei noch bemerkt, dass eine ganz scharfe Grenze zwischen tympanitischem und nichttympanitischem Schall nicht existiert.

Worauf es beruht, dass das einmal ein lufthaltiges Organ laut und nicht tympanitisch, das anderemal tympanitisch schallt, wurde in verschiedener Weise erklärt. Die meisten Erklärungen sind aber ohne zuverlässige physikalische Begründung construiert worden und zum Theil vom physikalischen Standpunkte aus unhaltbar. Physiker von Fach haben sich mit dieser sehr schwierigen akustischen Frage bis jetzt wenig befasst.

Ich verzichte deshalb auf eine Darstellung der sogenannten Theorie des tympanitischen und nichttympanitischen Schalles, indem ich mich darauf beschränke, rein theoretisch anzugeben, unter welchen Verhältnissen der nichttympanitische Schall eines lufthaltigen Organes in tympanitischen übergeht und umgekehrt.



In dieser Beziehung lehrt nun die Erfahrung, dass der nichttympa- nische Schall eines lufthaltigen Organes dann in tympanitischen übergeht, wenn die Spannung, unter welcher die Luft, resp. die Wand des Luftraumes steht, abnimmt. Umgekehrt geht der tympanitische Schall bei zunehmender Spannung in nichttympanitischen über. Man kann sich davon leicht überzeugen durch die Percussion einer Schweinsblase, die bei einer gewissen Spannung der eingeschlossenen Luft den tympanitischen Percussionsschall verliert. Beim Uebergang des nichttympanitischen in den tympanitischen Schall nimmt zunächst die Schallstärke oder die Sonorität zu. Der Schall wird hypersonor, bevor er tympanitisch wird.

Es ist, wie gesagt, ein wesentliches Merkmal des tympanitischen Schalles, eine bestimmte Tonhöhe verhältnismässig deutlich erkennen zu lassen. Hier- nach unterscheidet man tieftympanitischen und hohtympanitischen Schall und alle Uebergangsstufen zwischen beiden. Weniger leicht lassen sich bei dem nichttympanitischen Schalle verschiedene Höhenlagen unterscheiden. Die Ton- höhe des Percussionsschalles ist von verschiedenen Factoren abhängig, vor allem von der Spannung, unter welcher die Membran, welche den Luftraum umschliesst, steht, und dann auch von der Grösse des Luftraumes, welcher percutirt wird.

Es ist selbstverständlich, dass man an einem Percussionsschalle gleich- zeitig verschiedene der bisher genannten Qualitäten unterscheiden kann. So kann man z. B. sprechen von einem relativ gedämpften hohtympanitischen oder von einem lauten tieftympanitischen Schalle.

Der Uebersicht halber geben wir hier eine Tabelle der sich aus unserer Darstellung ergebenden Schallqualitäten:

laut (hell) [meist auch lang, voll]		relativ gedämpft (relat. leise)		absol. gedämpft (dumpf, leise) [meist auch kurz, leer]	
tympanit.	nicht tympanit.	tympanit.	nicht tympanit.		
hoch	tief	hoch	tief		

Die üblichsten Bezeichnungen sind in diesem Schema gesperrt gedruckt.

Neben diesen gewöhnlichen Schallqualitäten haben wir noch von zwei speriellen Schallqualitäten besonders zu sprechen. Es sind dies der Metall- klang und das Geräusch des gesprungenen Topfes oder das Münzenklirren.

## Der Metallklang.

Man versteht unter Metallklang eine eigenthümliche Qualität des Per- cussionsschalles, die durch ihren Namen am besten charakterisiert ist und die man sich vergegenwärtigen kann, wenn man die eigene mässig aufgeblähte Wange, am besten vermittelt des Hammers und Plessimeters, percutirt.

Der metallische Charakter besteht in einem eigenthümlichen hohen, eben nur durch die Bezeichnung metallisch wiederzugebenden Beiklang von gut charakterisierter Tonhöhe, der zuweilen während der ganzen Dauer der Schall- empfindung, zuweilen aber erst am Schlusse derselben wahrnehmbar ist. In letzterem Falle spricht man von metallischem Nachklingen. Es kommt dem metallischen Nachklingen eine andere Bedeutung als dem eigentlichen Metallklange nicht zu, es ist vielmehr wahrscheinlich, dass die Erscheinung des metallischen Nachklingens bloss darauf beruht, dass ein schwacher Metall-

klang im Anfange durch das Percussionsgeräusch verdeckt wird und deshalb erst am Ende der Schallerscheinung wahrgenommen wird.

Die Experimente über den Metallklang, die wir hauptsächlich Wintrich zu verdanken, ergaben, dass diese Erscheinung nur durch Percussion über grössere Lufträumen zustande kommt, welche offen oder geschlossen sein können. Im ersterem Falle aber eine gegenüber dem Querdurchmesser des Hohlraumes wesentlich verengte Oeffnung haben müssen. Dabei ist es wichtig für das Zustandekommen des Metallklanges, dass die Innenfläche der Wand des Hohlraumes einigermaassen glatt ist. Nach Wintrich ist diese Bedingung deshalb wesentlich, weil der Metallklang darauf beruht, dass sich in dem erschütterten Luftraume stehende Luftwellen durch Reflexion der fortschreitenden Wellen bilden. Dabei kommt es zur Entstehung von hohen und unharmonischen Obertönen, welche den metallischen Charakter des Schalles bedingen. Je dünner die Wandungen des betreffenden Hohlraumes sind, umso leichter wird der Metallklang wahrgenommen.

Wenn die Wände des Hohlraumes weich sind, so müssen sie für das Zustandekommen des Metallklanges unter einer gewissen mittleren Spannung stehen. Dies kann man am besten nachweisen durch den oben angeführten Versuch, indem man den Metallklang durch Percussion der eigenen aufgeblähten Wange hervorruft. Ferner darf zur Entstehung von Metallklang der percutierte Hohlraum nicht zu klein sein. Nach Wintrich muss die Höhle mindestens einen grössten Durchmesser von 6 cm haben. Nur ausnahmsweise geben auch kleinere Hohlräume Metallklang.

Der bei der Percussion des menschlichen Körpers beobachtete Metallklang ist in den meisten Fällen so schwach, dass man ihn erst dann hört, wenn man entweder das Ohr stark annähert oder aber das letztere direct oder vermittelt eines Stethoskops auscultierend mit dem beklopften Bezirke in Berührung bringt (Percussionsauscultation). Am leichtesten nimmt man dann den Metallklang wahr, wenn man sich der sogenannten Stäbchen-Plessimeterpercussion bedient, d. h. statt mit dem gepolsterten Hammer mit einem harten Gegenstande, einem Stäbchen oder dem Stiele des Percussionshammers auf dem Plessimeter oder einem anderen auf den Körper gedrückten harten Objecte percutiert und gleichzeitig in unmittelbarer Nähe der beklopften Stelle mit dem Stethoskop auscultiert. Das dabei entstehende schrille Geräusch scheint für das Zustandekommen des Metallklanges durch Resonanz der in dem Geräusch enthaltenen hohen Obertöne günstig zu sein. Der Metallklang kommt sowohl bei tympanitischem als bei nichttympanitischem Schalle vor. In letzterem Falle ist er aber dann meist nur mittelst der Stäbchen-Plessimeterpercussion wahrnehmbar.

Metallklang wird am Menschen theils über physiologischen Hohlräumen, über Magen und Darm, theils über pathologischen Luftansammlungen in Lungen-cavernen, in der Pleura- und Herzbeutelhöhle beobachtet.

Enthält der Hohlraum, welcher Metallklang gibt, neben Luft auch Flüssigkeit, so ändern sich bei Lagewechsel des Patienten infolge der veränderten räumlichen Anordnung der Luft und der Flüssigkeit die Dimensionen des Luftraumes und infolgedessen kann der Metallklang dann seine Klanghöhe wechseln, da diese von den Dimensionen des Luftraumes in der Weise abhängig ist, dass mit wachsendem grösstem Durchmesser der Klang tiefer wird. Das Nähere hierüber vgl. später (Höhenwechsel des Percussionsschalles, S. 204).

## Das Münzenklirren oder das Geräusch des gesprungenen Topfes (bruit de pot fêlé).

Man versteht darunter ein eigenthümlich klirrendes Percussionsgeräusch, welches Aehnlichkeit mit dem Geräusche hat, das entsteht, wenn man eine Hand mit Münzen füllt, sie schliesst und nun, den Geldstücken nur ganz geringen Spielraum gestattend, die Hand schüttelt. Man kann ein ähnliches Geräusch auch erzeugen, wenn man die beiden Hohlhände aufeinanderlegt, so dass eine Luftschicht dazwischen bleibt, und dann mit dem Rücken der einen Hand das eigene Knie beklopft, wobei man durch den Schlag jedesmal etwas Luft durch die enge Spalte zwischen den Händen zum Entweichen bringt. Auch durch starke Percussion eines hohlen Gummiballes, in welchen man eine enge Oeffnung geschnitten hat, so dass die Luft mit jedem Schlage entweicht, kann man unter Umständen das betreffende Geräusch erhalten. Derartige Versuche, ebenso wie die Bedingungen des Vorkommens der Erscheinung bei der Percussion des Respirationsapparates haben es wahrscheinlich gemacht, dass das am Menschen beobachtete Münzenklirren ein Stenosenegeräusch ist, welches entsteht, wenn infolge des Percussionsstosses Luft durch eine enge, spaltenförmige Oeffnung rasch entweicht. Ueber die diagnostische Bedeutung des Münzenklirrens werden wir später sprechen (vgl. S. 203 f.).

## Die topographische Percussion.

Percussionsschemata. | Oberflächliche und tiefe Organdämpfungen. Schwächere und stärkere Percussion. Situs der Organe. Orientierungspunkte und Orientierungslinien.

Man versteht unter topographischer Percussion die topographische Abgrenzung der Organe des Körpers voneinander mittelst der Percussion. Dabei sucht man die Organgrenzen auf die Körperoberfläche zu projicieren. Um in den Krankengeschichten Aufzeichnungen zu machen über diese wichtigen Verhältnisse, trägt man am besten die gefundenen Grenzen in schematische Abbildungen des menschlichen Körpers mit eingezeichnetem Skelete ein. Die Figuren 43, 44 und 45 stellen solche Percussionsschemata dar, die am besten etwa in doppelter Vergrösserung verwendet werden.\*) Aus der Ueberlegung, dass nicht bei allen Menschen das Skelet von gleicher Form ist, ergibt sich die Forderung, in dergleichen Percussionsschemata nicht nur die gefundenen Grenzlinien in ihrer geometrischen Form, Grösse und Verlaufsrichtung einzzeichnen, sondern auch noch diejenigen Punkte der Grenzen, welche in dem Schema im Verhältnis zum Skelet ebenso liegen wie in natura, durch eine Marke, z. B. durch ein Kreuz, zu bezeichnen (vgl. Fig. 50). Denn es wird bei der Verschiedenheit der Skeletformen selten vorkommen, dass im Schema

\*) Zu beziehen durch Herrn Lithographen Armbruster in Bern. Für die rechte Seite des Körpers kann Fig. 44 auch in Spiegelansicht ausgeführt werden. Empfehlenswert für praktische Aerzte sind auch die von Herrn Graveur Grähler in Bern angefertigten Kautschukstempel, mittelst welcher die Situsschemata (vordere und hintere Frontalansicht des Thorax, ungefähr in der Grösse der Figuren 43 und 45 (unter Weglassung des Beckens) auf jedem Stück Papier abgedruckt werden können.



gleichzeitig sowohl die geometrische Form der Dämpfungen als auch die Lage der Grenzen zu den Skelettpunkten überall genau mit der Wirklichkeit in Uebereinstimmung gebracht werden kann.

Die Möglichkeit einer topographischen Abgrenzung der Organe gegeneinander beruht darauf, dass dieselben zum Theil lufthaltig, zum Theil luftleer oder compact sind. Ein luftleeres Organ schallt leise, ein lufthaltiges

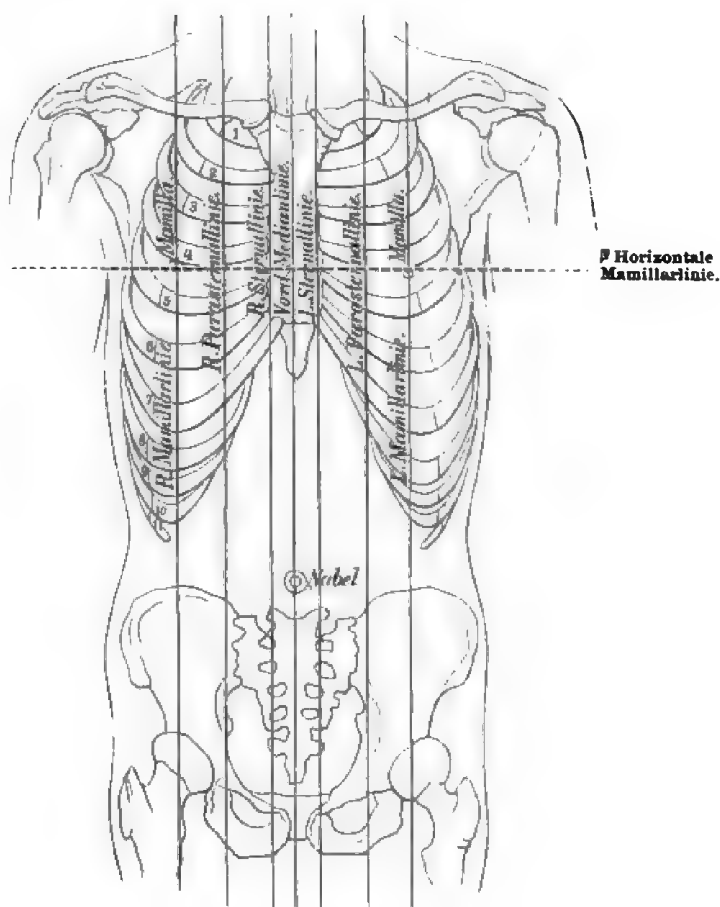


Fig. 43.

Schema zur Eintragung von Percussionsbefunden.  
Vorderansicht des Körpers.

laut, folglich lassen sich die beiden durch die Percussion voneinander abgrenzen. Das Verfahren ist thatsächlich dasselbe, wie es der Küfer anwendet, wenn er durch Hammerschläge das Niveau des Inhaltes seiner Fässer bestimmt. In selteneren Fällen benützt man zur Abgrenzung die qualitative Verschiedenheit des lauten Schalles. So kann man z. B. die laut, aber nicht tympanitisch schallende Lunge oder den tieftympanitisch schallenden Magen von dem hochtympanitischen Darm abzugrenzen versuchen. Es ist dies aber naturgemäss viel

schwerer und unsicherer, als die Abgrenzung luftleerer und lufthaltiger Organe voneinander und gelingt, da die Differenzen oft nur gering sind und die Qualitäten des lauten Schalles ohne scharfe Grenze ineinander übergehen, nur unter bestimmten Verhältnissen.

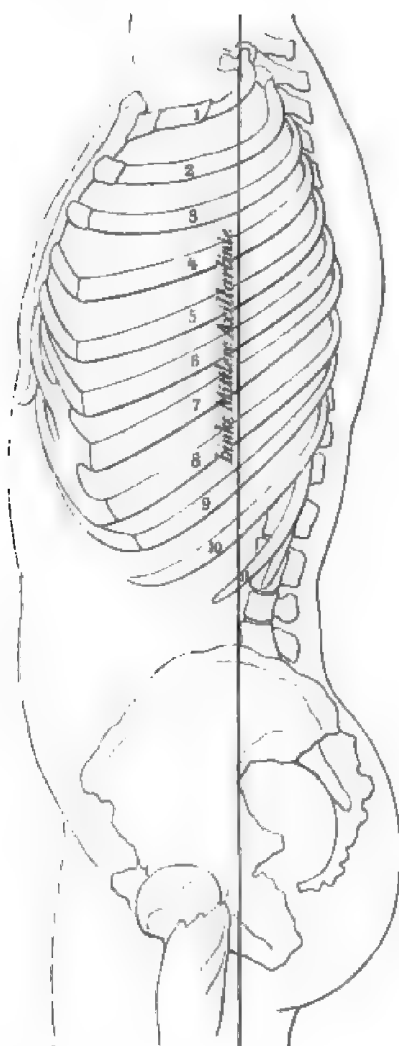


Fig. 44.

Schema zur Eintragung von Percussionsbefunden.  
Seitliche Ansicht des Körpers.

Grundbedingung für die Möglichkeit topographischer Percussion ist es, den Percussionsstoss zu localisieren. Es ist klar, dass da, wo die Grenzen, die man zu bestimmen wünscht, oberflächlich, d. h. direct unter der Körperwand liegen, hierzu eine möglichst leise Percussion sich am besten eignet. Sobald man stärker percutiert, so pflanzt sich die Erschütterung über die Grenze hin-

über fort und man bekommt dann gemischte Schallerscheinungen. Es ist deshalb eine allgemeine Regel, zur Wahrnehmung oberflächlicher Grenzen möglichst leise zu percutieren, und ein gutes Kriterium dafür, dass man leise genug percutiert, ist es, wenn man über den gedämpften Partien so gut wie gar keinen Schall mehr wahrnimmt. Die nämliche Percussionsstärke wird dann, sobald man die Grenze zwischen dem luftleeren und dem lufthaltigen Organe überschreitet, sofort einen sehr

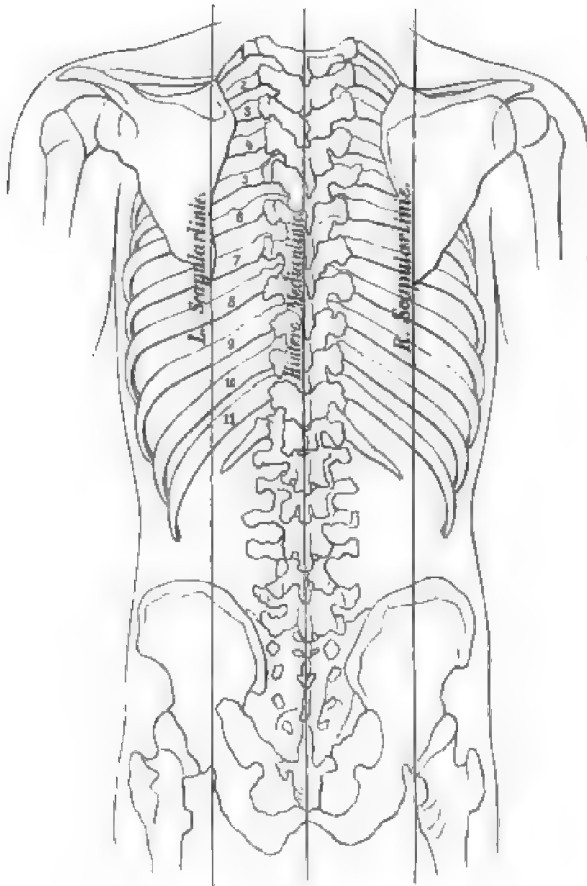


Fig. 45.

Schema zur Eintragung von Percussionsbefunden.  
Hintere Ansicht des Körpers.

deutlichen lauten Schall geben. In dieser Weise percutiert man z. B. die untere Lungengrenze über der Leber.

Man nennt diese leise Percussion zur Bestimmung oberflächlicher Grenzen abgekürzt oberflächliche Percussion, eine mittelst derselben gefundene Dämpfung oberflächliche Dämpfung. Die oberflächlichen Dämpfungen sind für den Anfänger das leichteste Uebungsobject. Sie entsprechen in ihrer Lage und Ausdehnung meist ziemlich genau der Lage des wandständigen Theiles der Organe.



Ich muss hier nochmals speciell auf einen schon S. 142 bei den allgemeinen Regeln der Percussion angeführten Punkt aufmerksam machen, den der Geübte bei der Percussion oberflächlicher Dämpfung instinctiv beachtet, während seine Nichtbeachtung dem Anfänger nach meiner Erfahrung häufig genug trotz seines Bestrebens, möglichst leise zu percutieren, die richtige Feststellung oberflächlicher Grenzen unmöglich macht. Es genügt nämlich nicht, leise zu percutieren, sondern es ist ausserdem erforderlich, dass das Plessimeter, resp. der statt des Plessimeters dienende Finger der linken Hand, wenn es sich um Feststellung oberflächlicher Grenzen handelt, sehr leise und ohne jeden erheblichen Druck, wo möglich bloss durch die eigene Schwere, wenn auch unter vollständigem Contact mit der Körperoberfläche, aufgesetzt wird. Jedes feste Aufdrücken des Plessimeters oder des percutierten Fingers verleiht der Percussion bis zu einem gewissen Grade den Charakter der starken Percussion, indem durch den starken Druck die percussorische Erschütterung in viel intensiverer Weise in die Tiefe und auf die Seite dringt, so dass die lineare Localisation einer an der Oberfläche liegenden Grenze zwischen einem lufthaltigen und einem luftleeren Organe unmöglich wird.

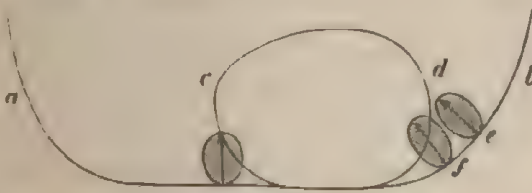


Fig. 46

Äussere Wirkungssphäre des Percussionstrosses bei tiefer Percussion. Entstehung der tiefen Dämpfungen.

In manchen Fällen liegen die Organgrenzen, die man durch die Percussion bestimmen möchte, in der Tiefe. So ist das Herz in seiner grössten Ausdehnung von den Lungen bedeckt, und doch ist es sehr wünschbar, durch die Percussion Aufschluss über seine Grösse zu erhalten. Natürlich ist dies eine viel schwierigere Aufgabe als die Percussion oberflächlicher Grenzen und doch gelingt die Lösung derselben wenigstens bis zu einem gewissen Grade. Die zur Bestimmung oberflächlicher Grenzen nothwendige, möglichst leise, „oberflächliche“ Percussion genügt hier natürlich nicht. Man muss im Gegentheile die Gewebe bis zu der Tiefe, wo die betreffende Organgrenze liegt, erschüttern. Thut man dies, so findet man in der That Schalldifferenzen, welche geeignet sind, wenigstens annähernd Aufschlüsse über die Lage der in der Tiefe liegenden Grenzen zu geben. Es beruht dies darauf, dass es für die Intensität des Schalles nicht gleichgültig ist, ob man eine ganz dünne oder eine dickere lufthaltige Schicht klopft. Je mehr lufthaltiges Gewebe vielmehr erschüttet wird, umso lauter ist der Schall.\*) Wenn *ab* (Fig. 46) einen Horizontalschnitt durch die vordere Thoraxwand, *cd* einen solchen durch das Herz bedeutet, so werden bei mässig starker Percussion in der Richtung der Pfeile *e* und *f* die ellipsoidisch ge-

\*) Nach dem Gesetze Schallstärke  $J = \text{Masse} \times (\text{Geschwindigkeit})^2$ . Der Schall wird dabei infolge der Trägheit der bewegten Massen auch voller (vgl. S. 144), d. h. die Schallempfindung dauert länger.

formten, durch Schraffirung bezeichneten Bezirke erschüttert. Weil hat diese Bezirke als akustische Wirkungssphären des Percussionsstosses bezeichnet. Bei *c* wird diese akustische Wirkungssphäre ganz vom Lungengewebe eingenommen, bei *f* dagegen zum Theil durch das compacte Herz. Bei *f* schwingt also beim Percutieren ein geringeres Volumen der lufthaltigen Lunge und infolgedessen erscheint der Schall hier etwas leiser oder, wie man sich ausdrückt, relativ gedämpft. Nach der Lage dieser relativen Dämpfung lassen sich also auch tiefer gelegene Organe unter Umständen abgrenzen; man nennt die hierzu nöthige etwas stärkere Art der Percussion tiefe Percussion, die betreffenden Dämpfungen tiefe Dämpfungen.

Während man bei der oberflächlichen Percussion nach dem Gesagten eine möglichst kleine Wirkungssphäre des Percussionsstosses durch leise Percussion erzielen will, ist es Aufgabe der tiefen Percussion, die Stärke des Schlages so zu wählen, dass die Wirkungssphäre das tiefliegende Organ gerade in der Weise, wie es die Fig. 46 zeigt, streift. Dieses Treffen der richtigen Percussionsstärke für die tiefe Percussion stellt nun für den Anfänger eine grosse Schwierigkeit dar und kann nur durch Uebung erlernt werden. Dabei kann man die Regel aufstellen, dass die Stärke der Percussion so zu dosieren ist, dass die Dämpfung möglichst gross und der Schallunterschied möglichst deutlich wird.

Auch hier macht gewöhnlich der Anfänger, wie schon S. 142 angedeutet wurde, ganz ähnlich wie bei der Percussion oberflächlicher Dämpfung, den Fehler, zu stark zu percutieren. Die Regel, zur Erzielung tiefer Dämpfung „stark“ zu percutieren, ist nicht so zu verstehen, dass man mit möglichster Wucht die Patienten beklopfen soll, und die Freude des Anfängers, einen recht lauten, weithin vernehmlichen Percussionsschall zu erzielen, rächt sich gewöhnlich auch bei der tiefen Percussion durch absolut negative oder unrichtige Befunde. Vielmehr darf auch für die Feststellung tiefer Dämpfungen der Percussionsschlag meistens nur sehr wenig stärker sein, als für die oberflächlichen Dämpfungen. Bei zu starker Percussion bekommt man schliesslich gar keine Grenzen mehr, da man damit stets einen grossen Theil des Thorax erschüttert. Was den Druck betrifft, mit welchem man das Plessimeter oder den percutierten Finger der linken Hand bei der Feststellung tiefer Dämpfungen auf die Körperoberfläche aufsetzt, so darf derselbe zwar hier auch etwas stärker sein, als für die oberflächlichen Grenzen, allein ein „Allzuviel“ erschwert auch hier wieder oft die Gewinnung zuverlässiger Resultate.

Aus dem Angeführten erhellt, dass es unmöglich ist, feinere Percussionsresultate einem grösseren Hörerkreise auf grosse Distanz zu demonstrieren. Die hierzu erforderliche kräftige Percussion bedingt meist sofort unrichtige Resultate und ist höchstens für die Demonstration ganz grober Verhältnisse zulässig.

Die hier gegebene Darstellung, wonach es sich bei der Entstehung der tiefen Organdämpfungen nur um das Volumen der erschütterten lufthaltigen Theile handelt, ist gegenwärtig ziemlich allgemein angenommen und wurde namentlich von Weil vertreten. Früher glaubte man, dass die luftleeren Organe nicht nur selbst leisen Schall geben, sondern dass sie auch in einer gewissen Ausdehnung den lauten Schall benachbarter lufthaltiger Organe zu dämpfen vermögen. Die tiefen Dämpfungen würden nach dieser Auffassung beruhen auf dem dämpfenden Einflusse der luftleeren Organe auf ihre Nachbar-



schaft. Weil hat experimentell den Nachweis geleistet, dass ein solcher dämpfender Einfluss nicht existiert.

Die nothwendige Stärke des Percussionsschlages wird ausser durch die Natur und Lage der zu umgrenzenden Organe natürlich auch durch die Dicke der bedeckenden Körperwand bedingt. Während man z. B. gewöhnlich die untere Lungengrenze gegen die Leber mit Leichtigkeit bestimmen kann durch eine sehr leise Percussion, führt diese bei stark fettleibigen oder ödematösen Patienten zu keinem Resultate, indem hier die akustische Wirkungssphäre der Percussion die dicken Schichten der Thoraxwand nicht überschreitet. Man erhält in diesen Fällen dann überhaupt nur bei ziemlich starker Percussion einen deutlichen Lungenschall. Naheliegende Ueberlegungen zeigen, dass unter diesen Verhältnissen die Percussion nicht nur tiefer, sondern selbst oberflächlicher Grenzen sehr schwer, ja mitunter unmöglich werden kann.

Es ist nach den gegebenen Erklärungen über das Wesen oberflächlicher und tiefer Dämpfungen leicht verständlich, dass oberflächliche Dämpfungen, wenn man nur leise genug und mit geringem Plessimeterdruck percutiert, häufig sehr intensiv gefunden werden. Deshalb nennt man sie oft auch absolute Dämpfungen. Demgegenüber sind die tiefen Dämpfungen niemals vollständig, nie absolut und man nennt sie deshalb auch relative Dämpfungen.

Wir vermeiden die Bezeichnung absolute und relative Dämpfung bei der topographischen Percussion deshalb lieber, weil es für die Abgrenzung der Organe viel wesentlicher ist, ob eine Dämpfung durch tiefe oder durch oberflächliche Percussion gewonnen wird, als ob sie etwas intensiver oder weniger intensiv ausfällt. Dabei ist nicht zu vergessen, dass die Begriffe absolute und oberflächliche Dämpfung sich gar nicht immer zu decken brauchen. Eine oberflächliche Dämpfung braucht nicht absolut zu sein, sobald trotz leiser Percussion die lufthaltige Umgebung mit erschüttert wird.

Was nun im übrigen die Technik der topographischen Percussion betrifft, so lässt sich dieselbe weniger leicht beschreiben, als praktisch erlernen. Der Anfänger verfährt am besten so, dass er bei der Umgrenzung eines Organes zunächst den Schall an zwei Stellen vergleicht, von denen die eine sicher ausserhalb, die andere innerhalb des abzugrenzenden Organbezirkes liegt. Er percutiert dann allmählich fortschreitend von einem dieser Punkte in gerader Linie zum anderen, das Plessimeter, resp. den dasselbe ersetzenden Finger stets in der Richtung der gesuchten Grenze aufsetzend, bis er diese findet. Der gefundene Punkt wird mit einem dermatographischen Zeichenstifte\*) auf der Haut markiert. In ähnlicher Weise werden nachher andere Punkte der Grenze bestimmt. Schliesslich verbindet man diese Punkte durch eine Linie und hat dann die gesuchte Organgrenze, die man in der oben erwähnten Weise in ein Schema einzeichnet.

Zur raschen und möglichst übersichtlichen Eintragung der Percussionsresultate in die Schemata bedienen wir uns auf der Klinik verschiedenfarbiger Stifte. Wir bezeichnen eine oberflächliche Dämpfung, die mit leiser Percussion erhalten wurde, durch blanc, eine tiefe Dämpfung (mit stärkerer Percussion erhalten) durch rothe Schattierung. Die Intensität der Dämpfung wird durch verschieden starke Färbung ausgedrückt. Eine Dämpfung, welche sowohl bei tiefer als bei oberflächlicher Percussion wahrnehmbar ist, wird durch die Mischfarbe aus Roth und Blau dargestellt. Gleichmässige Farbentöne und namentlich auch Mischfarben werden bei Anwendung recht weicher Pastell-

\*) Zu beziehen durch die Papeteriehandlung Kaiser in Bern.



stifte\*) (nicht der gewöhnlichen Farbenbleistifte) leicht durch Benützung eines Papierwischers erhalten. Palpatorische Organgrenzen werden zur Unterscheidung von den percussorischen mit schwarzer Farbe gezeichnet. Diese Art der Darstellung ist auch in diesem Buche durchgeführt.

Ein Verständnis der topographischen Percussionsresultate setzt natürlich genaue Kenntnis der normalen Eingeweidetopographie voraus. Nun sind allerdings manche anatomische Angaben über den Situs der Organe nicht ohne weiteres auf die Verhältnisse des lebenden Menschen zu übertragen, da hier die Lage der Organe wesentlich beeinflusst wird durch die Athmung und den mittleren vitalen Stand des Thorax und des Zwerchfelles, der ein anderer ist als bei der Leiche. Namentlich sind die Angaben über den Situs der Lungenränder nach den Sectionsbefunden aus verschiedenen Gründen nicht ohne weiteres für den Kliniker verwertbar. Erstlich nehmen die Lungenränder an der Leiche eine ganz eigene, durch die Elasticitätsverhältnisse des Thorax sowie der Lungen, die Starre der Respirationsmuskeln etc. bedingte Gleichgewichtslage ein, die von der mittleren Lage beim Lebenden wesentlich verschieden ist oder wenigstens sein kann. Die cadaveröse Stellung der Lungenränder ist meist eine ziemlich stark expiratorische. Dann lassen sich natürlich von den anatomischen Angaben nur diejenigen verwerten, welche entweder durch die Methode der Gefrierschnitte oder vermittelt Einstechens von Nadeln durch die Lungenränder vor Eröffnung des Thorax oder aber durch Fensterschnitte in die Thoraxwand unter Erhaltung der Pleura costalis gewonnen sind. Alle anderen Angaben sind schon aus dem Grunde wertlos, weil mit der Eröffnung des Thorax die Lunge ihrem Gleichgewichtszustande zustrebt und sich retrahiert. Es ist klar, dass bei den erwähnten Schwierigkeiten der anatomischen Feststellung der Organgrenzen die topographische Percussion als ein wesentliches Hilfsmittel zur Bestimmung des Situs auch von den Anatomen benützt werden kann. Ich lege meiner Darstellung die classischen Tafeln von Luschka über die Lage der Eingeweide und das im wesentlichen damit übereinstimmende Situsphantom von Ferber\*\*) zugrunde, da diese Darstellungen unter Berücksichtigung der erwähnten Fehlerquellen speciell für klinische Zwecke und für die mittlere Lage der beweglichen Organe gezeichnet worden sind. Ich kann namentlich dem Anfänger ein genaues Studium des Ferber'schen Situsphantoms sehr empfehlen.

Die topographischen Verhältnisse des Kindes werden illustriert durch die Leichendurchschnitte Symingtons.\*\*\*)

Die Figuren 47, 48 und 49 reproducieren die Luschka'schen Tafeln in Umrissen.

Um sich beim Einzeichnen der Percussionsstaten über die Lage der Grenzen zum Skelet zu orientieren, müssen die Rippen und Dornfortsätze abgezählt werden. Dabei erinnere man sich daran, dass die zweite Rippe durch den Angulus Ludwigi auf dem Sternum markiert zu sein pflegt und dass sie gewöhnlich die oberste Rippe ist, welche man vorne deutlich zwischen die Finger fassen kann, während sich die erste Rippe meist zum Theil unter der Clavicula verbirgt. Ferner erkennt man die unterste derjenigen Rippen, welche sich direct an das Sternum anschliessen (wahre Rippen), leicht als die siebente. Die erste der sogenannten fluctuierenden, d. h. mit ihrer Spitze frei

\*) Zu beziehen durch die Papeteriehandlung Kaiser in Bern.

\*\*) Ferber, Situsphantom der Organe der Brust und oberen Bauchgegend. Bonn, Max Cohen & Sohn, 1877.

\*\*\*) Topographic Anatomy of the Child. Edinburgh 1887.

suspendierten Rippen charakterisiert sich als die elfte. Bei Zählen der Dornfortsätze geht man vom siebenten Halswirbel aus, der durch seine starke Prominenz bei vorgeneigtem Kopfe als Vertebra prominens meist leicht kenntlich ist. Wenn, was nicht selten ist, nicht bloss ein Wirbeldorn, sondern deren drei in dieser Gegend stärker prominieren, so gehört gewöhnlich der mittlere derselben dem siebenten Halswirbel an. In Fällen, wo man den siebenten

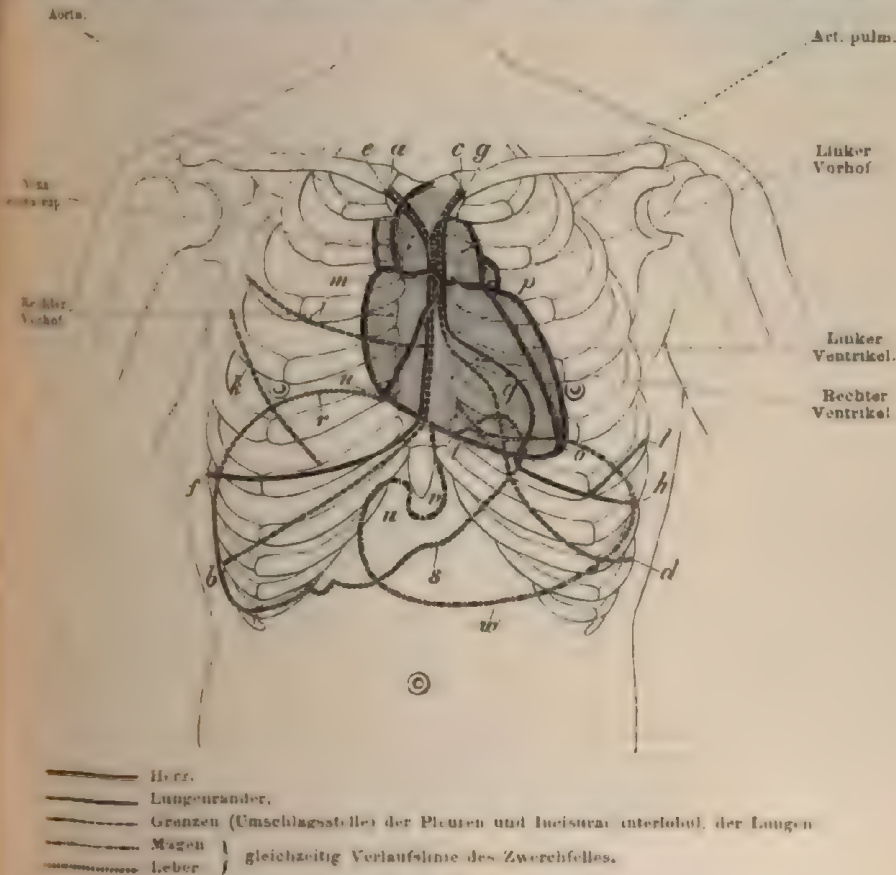


Fig. 47.

Nach der Lungengröße von vorne nach Luschka-Weil, Magen und Zwerchfell modifiziert.

a Grenze des rechten Pleurasackes.  
 b Grenze des linken Pleurasackes.  
 c Rand der rechten Lunge.  
 d Rand der linken Lunge.  
 e Incisura interlobularis der rechten Lunge.  
 f Incisura interlobularis d. rechten Lunge.  
 g Incisura interlobularis.  
 h Incisura d. unteren. po linker Rand des Herzens.

q Sinus mediastinocostalis, zwischen Pleura-  
 genze und Incisura cordis des vorderen  
 Randes der linken Lunge gelegen.  
 r Höchster Punkt des von der Lunge bedeckten  
 Abschnittes der Leber.  
 s Unterer Leberrand.  
 t Pars cardiaca }  
 u Pars pylorica } des Magens.  
 v Kleine Curvatur }  
 w Grosse Curvatur }

Halswirbel nicht sicher als solchen erkennt, ist es meistens leicht möglich, die Zählung vom Kreuzbein, resp. vom fünften Lendenwirbel aus vorzunehmen. Die untere Spitze der Scapula fällt bei herabhängenden Armen gewöhnlich mit der Höhe der siebenten Rippe und des siebenten Brustdornes zusammen.

Will man zur Orientierung den *Processus xiphoideus* benützen, so darf man nur die Basis dieses Fortsatzes berücksichtigen, da die Lage der Spitze desselben, resp. seine Länge sehr variiert.

Ausser an die Skelettheile hält man sich bei der Aufnahme von Percussionsstadien noch an die sogenannten Orientierungslinien, verticale Linien, die man sich an bestimmten Stellen des Thorax gewissermaassen als Ordinaten

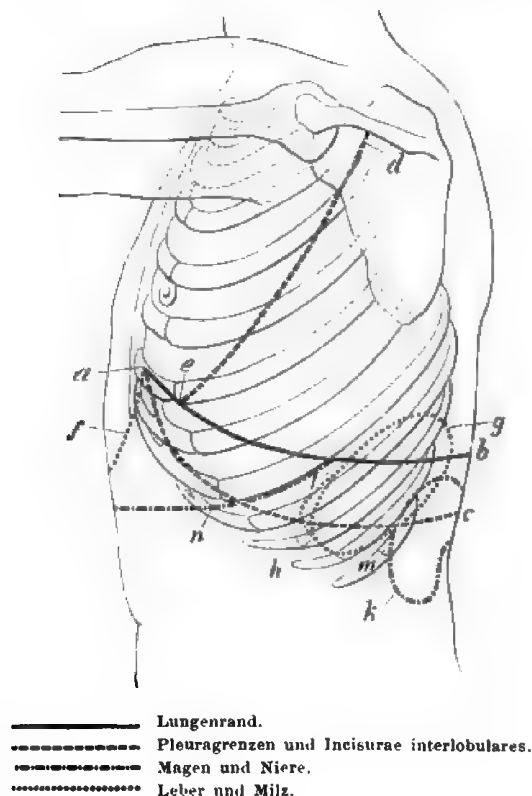


Fig. 48.

Situs der Eingeweide von der linken Seite (nach Luschka-Weil).

*ab* Unterer Rand der linken Lunge.  
*ac* Untere Grenze des Pleurasackes.  
*de* Incisura interlobularis.  
*f* Rand des linken Leberlappens.  
*g* Hinteres, *h* vorderes Ende der Milz bei ovaler Gestalt derselben. Bei der rhomboidalen Form schiebt sich zwischen den vorderen (*gl*) und hinteren (*gm*) Rand das Stück *lh* ein.

*k* Convexer Rand der linken Niere.  
*l* Milzlungenwinkel.  
*m* Milznierenwinkel.  
*n* Der wandständige Theil der grossen Curvatur des Magens bei mässiger Ausdehnung des letzteren.

zu den als Abscissen dienenden Rippen gezogen denkt. Diese Verticallinien (Fig. 43, 44 und 45) sind folgende:

1. Die vordere und die hintere Medianlinie.
2. Die rechte und die linke Sternallinie, vertical durch die Seitenränder des Sternums gezogen.
3. Die rechte und linke Parasternallinie, in der Mitte zwischen Sternalrand und Mamilla.

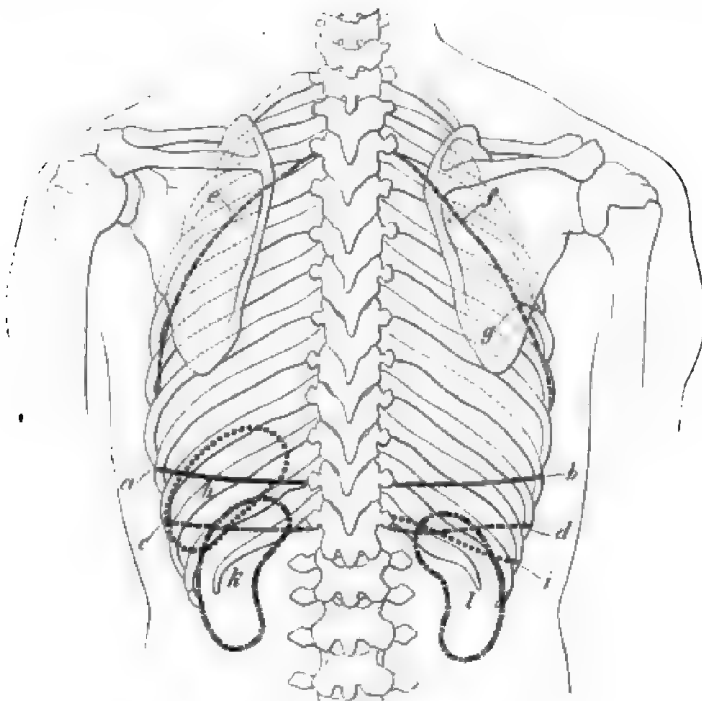


4. Die rechte und linke Mamillarlinie (Papillarlinie), senkrecht durch die Brustwarze gezogen.

5. Die mittlere, vordere und hintere Axillarlinie, senkrecht durch die Mitte, den vorderen und den hinteren Rand der Axilla verlaufend.

6. Die rechte und linke Scapularlinie, senkrecht gezogen durch die untere Spitze der Scapula bei ruhig herabhängenden Armen.

Da die Lage der Mamillarlinie nicht nur beim Weibe, sondern auch



———— Lungenränder.  
 - - - - - Pleuragrenzen und Incisurae interlobulares.  
 ..... Nieren.  
 - · - · - · Leber und Milz.

Fig. 49.

Situs der Eingeweide von hinten (nach Luschka-Weil).

a b Unterer Lungenrand.	A Milz.
c d Untere Pleuragrenze.	g Unterer Leberrand.
e und f Incisurae interlobulares; die der rechten	k Linke Niere.
Seite theilt sich bei g in den Sulcus interlobularis dext. sup. und inf.	i Rechte Niere.

beim Manne nicht constant ist, so hat man versucht, sie durch die als Medio-clavicularlinie bezeichnete Verticale zu ersetzen, welche durch die Mitte der Clavicula nach abwärts gezogen wird.

Neben der verticalen Mamillarlinie kommt für die topographische Orientierung am Thorax auch die sogenannte horizontale Mamillarlinie in Betracht, eine horizontal durch beide Brustwarzen um den Thorax gezogene Linie (Fig. 43). Ihre Lage wird bestimmt durch die Höhenlage der Brustwarzen, die beim Manne sich gewöhnlich zwischen der vierten und fünften Rippe oder

auf einer dieser Rippen, selten zwischen der fünften und sechsten Rippe befinden und gewöhnlich circa 10 cm von dem unteren Thoraxrand und circa 16 cm von dem unteren Rande der Clavicula entfernt sind.

Im übrigen dienen auch für die topographische Percussion die in der topographischen Anatomie üblichen Bezeichnungen: Supra- und Infraclaviculargruben, Fossa supra- und infraspinata, Interscapularraum, Epigastrium, Hypochondrien, Mesogastrium, Hypogastrium etc.

## Topographische Percussion der Lunge.

### Die normalen Lungengrenzen.

Da sich die Grenzen der Lunge mit der Respiration verschieben, so muss man, streng genommen, dieselben einerseits in Expirations-, anderseits in Inspirationsstellung bestimmen. Dies geschieht denn auch speciell zu dem Zwecke, die Beweglichkeit der Lungenränder nachzuweisen. Gewöhnlich begnügt man sich aber damit, die mittlere Stellung der Lungengrenzen zu bestimmen. Es geschieht dies, während der Patient bloss oberflächlich athmet. Die Excursionen der Lunge sind dann nicht grösser als die Fehlergrenzen, welche der Percussion wie jeder Untersuchungsmethode anhaften. Die Grenzen, die wir als Norm angeben, entsprechen einer solchen mittleren Stellung der Lungenränder.

Die untere Grenze der rechten Lunge oder Lungenlebergrenze wird gewöhnlich an der vorderen Thoraxfläche in liegender, an der hinteren in sitzender oder stehender Position des Patienten bestimmt. Man findet sie dann:

in der Parasternal- und Mamillarlinie am oberen Rande der sechsten Rippe;

in der Axillarlinie an der achten bis neunten Rippe;

in der Scapularlinie an der zehnten Rippe;

in der hinteren Mittellinie am elften Brustdorn.

Dabei verläuft die Grenze gewöhnlich annähernd horizontal. (Vgl. Fig. 50, 51 und 52.)

Der Rand der linken Lunge bildet in der Gegend des Herzens einen Ausschnitt, innerhalb dessen das Herz der Thoraxwand direct anliegt. Diesem Ausschnitte entspricht die sogenannte oberflächliche Herzdämpfung (Fig. 50 und 53). Der sie begrenzende Rand der linken Lunge liegt oben links vom Sternum an der vierten Rippe, verläuft von da horizontal nach links, biegt in der Parasternallinie nach unten bis zur Höhe der sechsten Rippe, um dann von da einen gleichen Verlauf zu nehmen, wie der untere Rand der rechten Lunge. Für praktische Zwecke kann man annehmen, dass die unteren Lungengrenzen, abgesehen von jenem Ausschnitte über dem Herzen, beiderseits symmetrisch und beiderseits ziemlich horizontal verlaufen. Während der Rand der linken Lunge sich gegen das Herz leicht und sicher abgrenzen lässt (oberflächliche Herzdämpfung), ist derselbe weiter nach links, da er hier an den ebenfalls laut schallenden Magen angrenzt, schwer percussorisch zu bestimmen. Erst in der Axillarlinie und hinter derselben wird die Abgrenzung wieder leichter, da hier die Milz, die mächtigen Muskelmassen des Quadratus lumborum und die Lumbalschenkel des Zwerchfelles unterhalb der Lunge liegen.

Die unter dem Sternum ungefähr senkrecht verlaufenden vorderen Lungenränder (Fig. 47, S. 155) sind der Percussion nicht zugänglich, da sie nur

einen schmalen Raum zwischen sich lassen und da ausserdem auf dem Sternum eine genauere Localisation des Percussionsschlages sehr schwer ist, weil dieser Knochen wie ein grosses Plessimeter mehr oder weniger als Ganzes schwingt und die Erschütterung weit in die Fläche fortleitet. Nur wenn das Sternum mit einem erheblichen Theile seiner Ausdehnung auf gedämpft schallendem Gewebe aufliegt oder an solches angrenzt, lässt sich auch auf dem Sternum eine oberflächliche Herzdämpfung percussorisch feststellen. (Vergl. Fig. 55 und 58). Aus diesem Grunde fällt auch die rechte Grenze der oberflächlichen Herzdämpfung gewöhnlich mit dem linken Sternalrande zusammen und hat wenig diagnostischen Wert.

Die oberen Grenzen der Lunge sind viel schwieriger als lineare Projectionen zu bestimmen, als die bisher angeführten Grenzen, da die über die Clavicula emporragenden Lungenspitzen wenig voluminöse Zapfen bilden, die von

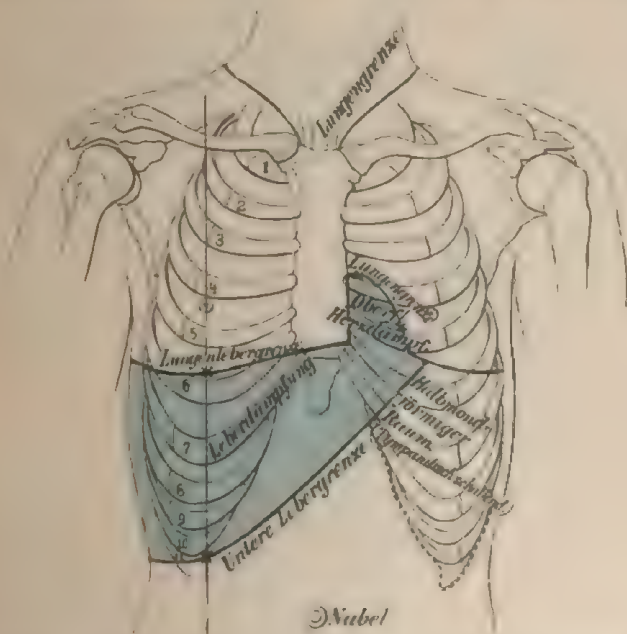


Fig. 50.

Schematische Darstellung der percussorischen Grenze von Lunge, Leber und Milz, oberflächliche Herzdämpfung und halbmondförmiger Raum (von vorne).

verhältnismässig dicken Muskelschichten bedeckt sind. Es ist leicht verständlich, dass dies die denkbar ungünstigsten Verhältnisse für lineare Percussion sind, umso mehr, als in unmittelbarer Nähe zu den Lungenspitzen auch noch die Trachea liegt, die man bei der Percussion leicht mit erschüttert. Die Grenzlinien der Lungenspitzen, wie man sie gleichwohl bei nicht allzu muskulösen oder fetten Menschen finden kann, sind in den Figuren 50 und 52 ebenfalls aufgezeichnet. Die Distanz des höchsten Punktes der oberen Lungengrenze von der Clavicula schwankt beim Erwachsenen zwischen 3 und 5 cm.

Es ist noch zu bemerken, dass sämtliche Lungengrenzen etwas variieren nach dem Alter des Patienten. Namentlich steht bei alten Leuten die Lungenlebergrenze häufig etwas tiefer (circa um einen Intercostalraum) und die oberflächliche Herzdämpfung



erscheint bei ihnen oft etwas verkleinert und um circa einen Intercostalraum tiefer stehend. Es ist dies eine Altersveränderung, beruhend auf der verminderten Elasticität der senilen Lunge. Manche bezeichnen diese Veränderung auch da, wo sie mit keinen krankhaften Erscheinungen verbunden ist, als (seniles) Emphysem. Man kann sich über die Berechtigung dieser Bezeichnung für solche Fälle streiten. Bei Kindern habe ich einen höheren Stand der Lungengrenzen als beim gesunden Erwachsenen nicht finden können, vielmehr gelten die oben gemachten Angaben auch für das Kind.

### Active und passive Mobilität der Lungengrenzen unter normalen und pathologischen Verhältnissen.

Bei starken Athembewegungen lässt sich durch die Percussion deutlich ein inspiratorisches Heruntersteigen und ein expiratorisches Hinaufsteigen der

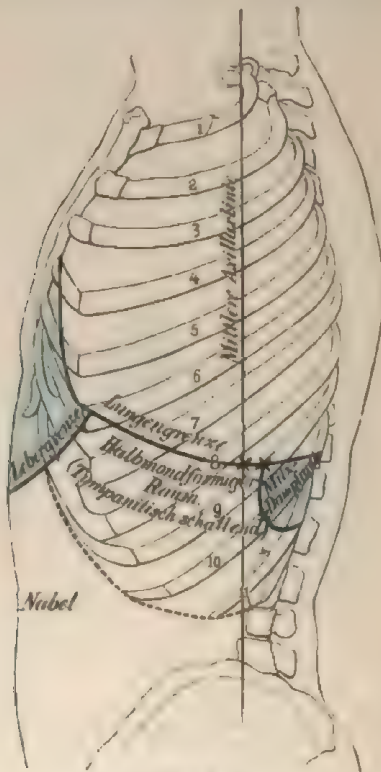


Fig. 51.

Percussorische Grenzen von Lunge, Leber und Milz unter normalen Verhältnissen und halbmondförmiger Raum (von links).

Lungengrenzen um mehrere Centimeter nachweisen (active Mobilität). Die Distanz der extremen Stellungen des Lungenrandes von der Mittellage kann in der Axillarlinie nach oben und unten je 4 cm betragen, so dass die Gesamtexcursion bis über 8 cm gross wird. Die oberflächliche Herzdämpfung kann bei tiefer Inspiration ganz oder fast ganz verschwinden. Diese Exce

\*) Vgl. Sahli, Die topographische Percussion im Kindesalter, Bern, Belp's Buchhandlung (jetzt Schmid, Francke, & Cie.), 1881.

sionen des unteren Lungenrandes können auch durch die Inspection in der Form des „Zwerchfellphänomens“ nachgewiesen werden (S. 65 f.).

Aber auch passiv verschiebt sich die Lunge bei Lagewechsel des Untersuchten (passive Mobilität). Beim Uebergange von der Rückenlage in die aufrechte Stellung kann die Lungenlebergrenze höher, selten auch tiefer zu stehen kommen, während sie in anderen Fällen sich nicht verändert. Es ist dieses wechselnde Verhalten wahrscheinlich davon abhängig, dass die Schwere der Leber einerseits und der in der aufrechten Stellung durch die Spannung der Bauchmuskeln zunehmende intraabdominale Druck anderseits in entgegengesetztem Sinne und dabei individuell verschieden stark auf den Zwerchfellstand einwirken. Bei straffen Bauchdecken, die sich beim Stehen und Sitzen anspannen, scheint mir infolge der Erhöhung des intraabdominalen Druckes ein

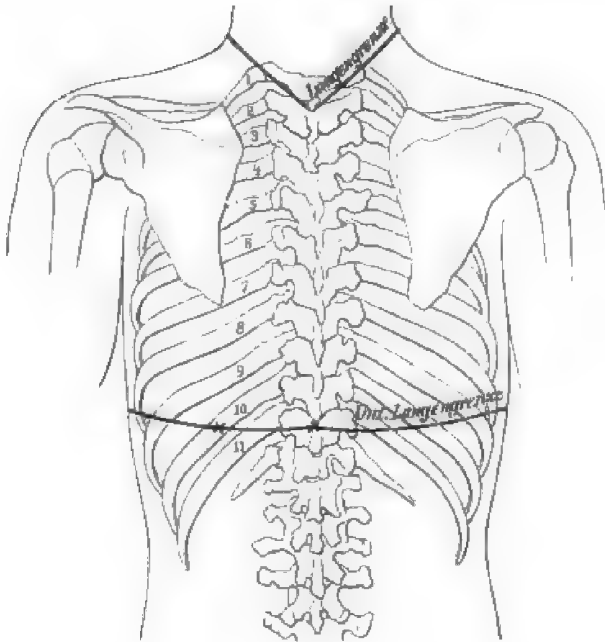


Fig. 52.

Normale percussorische Grenze der Lunge (von hinten).

leichtes Höherrücken der unteren Lungengrenze in aufrechter Stellung die Regel zu sein, während man bei schlaffen Bauchdecken und eigentlichem Hängebauch infolge des Einflusses der Schwere der Leber auf den Stand des Zwerchfelles das Gegentheil beobachtet. Beim Uebergange von der Rückenlage zur Seitenlage verschiebt sich der Rand der nach oben zu liegen kommenden Lunge in der Seitenlinie um 3—4 cm nach unten. Wird dabei noch tief inspiriert, so kann der Lungenrand in der Axillarlinie bis um 9 cm tiefer zu stehen kommen, als in Rückenlage und mittlerer Respirationsstellung. Aus jener tiefsten Stellung kann durch eine forcierte Expiration der Lungenrand unter Umständen einen Weg bis zu 13 cm nach oben zurücklegen.

Auf alle diese verschiedenen Arten der Verschieblichkeit der Lungenränder muss man achten, wenn es sich darum handelt, den klinisch wichtigen

Nachweis einer verminderten oder aufgehobenen Beweglichkeit der Lungenränder zu erbringen. Vermindert ist die Beweglichkeit der Lungenränder beim Lungenemphysem und bei theilweisen Verdichtungen der Lunge, welche, wenn sie zerstreut liegen, die letztere starr machen können, ohne den Schall merklich zu dämpfen. Aufgehoben ist die Beweglichkeit bei Existenz fester pleuritische Adhäsionen zwischen Pleura pulmonalis und costalis.

Vielfach wird der Nachweis der pleuritischen Verwachsungen des Lungenrandes dadurch versucht, dass man einfach unterhalb der bei ruhiger Athmung percutierten Lungengrenzen stabil percutiert und unterdessen den Patienten tiefe Athembewegungen ausführen lässt. Findet man dann erhebliche Aufhellung des Schalles bei der Inspiration, so ist man geneigt, anzunehmen, die Lungengrenze sei frei verschieblich. Diese Art der Untersuchung führt aber meiner Erfahrung nach oft zu Irrthümern. Eine wesentliche inspiratorische Aufhellung des Schalles unterhalb der Lungengrenze findet nämlich auch dann statt, wenn die Lunge ganz adhären ist, und beweist dann nicht ein Herabsteigen der Grenze, sondern bloss ein Dickerwerden, eine Blähung des Lungenrandes. Die Aufhellung des Schalles ist hier bloss eine Folge der Anlagerung dickerer lufthaltiger Schichten an die Grenze. Dies beeinflusst den Schall unterhalb der Grenze deshalb, weil eine absolute lineare Localisation des Percussionstosses auch bei leisester Percussion nicht möglich ist.

Man thut deshalb besser, den Nachweis der Verschieblichkeit der Lungenränder in der Weise vorzunehmen, dass man die Grenzen in extremer In- und Expirationsstellung, während der Patient den Athem anhält, gesondert bestimmt und aufzeichnet.

#### Abnormaler Stand der Lungengrenze.

Die Lungengrenzen können unter pathologischen Verhältnissen sowohl erweitert als auch verengt werden.

Erweiterung der Lungengrenzen kommt namentlich vor beim Emphysem. Die Grenze kann dabei in der rechten Mamillarlinie bis zur achten, in der Axillarlinie bis zur neunten oder zehnten Rippe, hinten bis zum zwölften Brustdorn, überhaupt bis ganz in die Nähe des unteren Thoraxrandes zu liegen kommen. Zuweilen kann man die emphysematöse Vergrößerung auch an den Lungenspitzen deutlich nachweisen. Die oberflächliche Herzdämpfung kann beim Emphysem ganz oder fast ganz verschwinden. Da für Emphysem der permanent inspiratorische Stand des Zwerchfelles und eine gewisse Starre der Lunge charakteristisch ist, so erscheint hier gewöhnlich auch die active und passive Beweglichkeit der Grenzen geringer, als in der Norm. Das gewöhnliche Emphysem ist meist beidseitig entwickelt. Dagegen gibt es partielle Emphyseme, die man in nicht immer ganz passender Weise auch wohl als vicarierende bezeichnet, bei denen die Veränderung der Lungengrenzen nur eine locale ist. Auch bei dem gewöhnlichen Lungenemphysem ist aber die Vergrößerung der Lunge nicht immer überall gleich. Häufig lässt sich z. B. percussorisch das Emphysem nur über dem Herzen nachweisen, während die untere Lungengrenze nicht wesentlich tiefer steht, als in der Norm. Namentlich sieht man dies bei Fettleibigen oder Wassersüchtigen, bei welchen das Zwerchfell durch den vermehrten Bauchinhalt hinaufgeschoben erscheint. Aber auch hiervon abgesehen, ist das gewöhnliche Emphysem nicht immer ganz gleichmässig über den gesamten Lungenrand verbreitet.

In ganz ähnlicher Weise wie bei Emphysem findet man die Lungengrenze erweitert im bronchialasthmatischen Anfall, ferner zuweilen bei gewissen Herz-



krankheiten, namentlich Mitralfehlern, bei denen eine dauernde Blutüberfüllung der Lungen zu sogenannter kardialer Lungenstarre geführt hat, welche dann meist anatomisch auch mit brauner Induration verbunden ist. Die Lunge verhält sich hier sehr ähnlich wie beim Emphysem; sie ist erweitert, hat ihre Elasticität zum Theil verloren und macht nur geringe Excursionen.

Endlich erwähne ich noch den Tiefstand der unteren Lungengrenzen bei Enteroptose (S. 181).

Einengung der Lungengrenzen kommt vor infolge von Zurück-schiebung der Lungenränder durch benachbarte Theile. So wird häufig durch alle diejenigen Veränderungen, welche eine Zunahme des intraabdominalen Druckes bedingen, wie Meteorismus, Ascites, Bauchtumoren, besonders wenn die letzteren an der Convexität der Leber sitzen, das Diaphragma in die Höhe geschoben und dabei müssen infolge der Abnahme der Negativität des intrathoracischen Druckes die Lungen sich nicht bloss nach oben, sondern concentrisch nach allen Richtungen, auch von vorne nach hinten gegen den Hilus retrahiren, so dass auch das Herz stärker entblösst wird. Auch das sich vergrössernde Herz, resp. der mit Flüssigkeit gefüllte Herzbeutel kann die Lunge zur Seite schieben, so dass die oberflächliche Herzdämpfung vergrössert erscheint (vgl. Herzpercussion). Ist hierbei die Zurückschiebung eine sehr erhebliche, so rückt infolge der abnehmenden Negativität des intrathoracischen Druckes auch die untere Lungengrenze nach oben. Endlich können alle diejenigen Processe, welche eine Schrumpfung der Lunge bedingen, eine Verkleinerung der Lungengrenzen hervorrufen. Dahin gehören die zu bindegewebiger Retraction der Lungen führenden chronischen Tuberculoseformen, ferner die Pleuritis, wenn sie nach der Resorption des Exsudates durch Bildung von starren bindegewebigen Schwarten die Wiederausdehnung der zuvor durch Exsudat comprimiert gewesenen Lunge unmöglich macht. Auch bei derartigen Zuständen findet man, weil die Schrumpfung gewöhnlich concentrisch erfolgt, die Lungen oft allseitig, d. h. sowohl über dem Herzen als an der unteren und zuweilen auch an der oberen Grenze gegen den Hilus zurückgezogen. Da chronische Tuberculose besonders häufig zu einer Retraction der Lungenspitze führt, so ist der Nachweis namentlich eines einseitigen Tiefstandes der oberen Lungengrenze von Bedeutung für die frühe Diagnose von Spitzentuberculosen.

Bei der Annahme eines pathologischen Standes der Lungengrenzen vergesse man niemals, dass die oben gemachten Angaben über die normale Lage derselben nur Durchschnittswerte sind und dass abnorm lange oder abnorm kurze Beschaffenheit des Thorax natürlich die Lage der Lungengrenzen in Bezug auf die Rippen wesentlich ändern kann, ohne dass pathologische Verhältnisse vorliegen. Namentlich in Beziehung auf die Diagnose Emphysem kommen in der Praxis nach dieser Richtung häufig Irrthümer vor, die sich durch praktische Erfahrung und Ausbildung des geometrischen Blickes vermeiden lassen, ohne dass man dafür bestimmte Regeln aufstellen kann.

## Topographische Percussion des Herzens.

### Die normale oberflächliche und tiefe Herzdämpfung.

Wie wir gesehen haben, bezeichnet man jene gedämpfte Stelle, welche dem Ausschnitte der linken Lunge über dem Herzen entspricht, gewöhnlich als oberflächliche Herzdämpfung (Fig. 50 und 53), obschon ihr Umfang

ja eigentlich mehr Anschluss gibt über die Lage des Lungenrandes, als über die Ausdehnung des Herzens. Immerhin hat die genannte Bezeichnung eine gewisse Berechtigung, namentlich deshalb, weil die Grösse der oberflächlichen Herzdämpfung doch sehr beeinflusst wird durch die Grösse des Herzens. Sobald sich nämlich das Herz selbst vergrössert oder der Herzbeutel durch Flüssigkeitserguss anschwillt, so werden die Lungenränder dadurch nach beiden Seiten zurückgeschoben und es resultiert also eine Vergrösserung der oberflächlichen Herzdämpfung. Man kann deshalb häufig aus der Grösse der oberflächlichen Herzdämpfung Schlüsse ziehen auf die Grösse des Herzens, resp. des Herzbeutels. Immerhin ist es klar, dass dies nur unter gewissen Cauteleu geschehen darf. Bei vorhandenem Emphysem zum Beispiel braucht trotz einer Vergrösserung des Herzens die oberflächliche Herzdämpfung nicht abnorm gross zu sein und auch da, wo die Lungenränder in der Nähe des Herzens durch pleuritische Adhäsionen fixiert sind, wird die oberflächliche Herzdämpfung durch ein sich

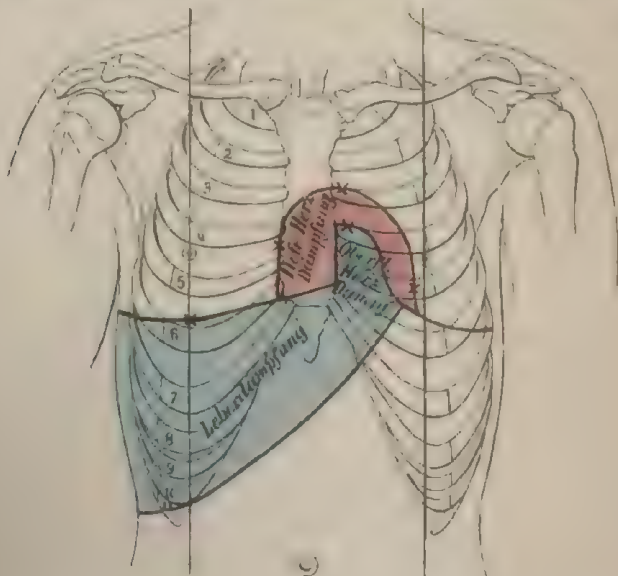


Fig. 53.

Oberflächliche und tiefe Herzdämpfung unter normalen Verhältnissen.

vergrösserndes Herz nicht verändert. Mehr Wichtigkeit ist deshalb zur Bestimmung der Grösse des Herzens und des Herzbeutels der sogenannten tiefen Herzdämpfung beizulegen. Nach dem, was wir im allgemeinen über topographische Percussion tief gelegener Organe gesagt haben, ist es klar, wie tief die Herzdämpfung niemals sehr intensiv sein wird. Sie ist stets eine tiefe relative Dämpfung und deshalb oft für den Anfänger schwer zu erkennen. Die oberflächliche Dämpfung dagegen ist häufig genug eine wirklich intensive und somit auch für das Ohr des Ungedultigen leichter wahrnehmbar. In entschiedener Vortheil der oberflächlichen Dämpfung und der Grund, warum man bei der Herzpercussion trotz der oben geltend gemachten Bedenken lieber zur oberflächlichen Dämpfung seine Zuflucht nimmt. Rathsam ist daher, nie die oberflächliche Dämpfung allein für die Herzdiagnostik zu benutzen, sondern immer gleichzeitig womöglich die tiefe Dämpfung zu be-



stimmen. Häufig gibt dabei die oberflächliche Percussion des Herzens eine wertvolle Bestätigung der Resultate der tiefen Percussion.

Die Form und Grösse der oberflächlichen Herzdämpfung (welche auch kleine Herzdämpfung heisst) haben wir bei Anlass der topographischen Percussion der Lunge besprochen (vgl. Fig. 50, S. 158 f.). Das Verhalten der tiefen oder grossen Herzdämpfung wird für die Mehrzahl der gesunden Erwachsenen durch die Fig. 53 illustriert. Es ergibt sich daraus, dass die Grenze dieser Dämpfung von dem oberen Rande der linken dritten Rippe ungefähr parallel der Grenze der oberflächlichen Herzdämpfung bogenförmig nach aussen links zieht, um etwas innerhalb der Mamillarlinie einen senkrechten Verlauf einzuschlagen und in der Nähe desjenigen Punktes, wo man den Spitzenstoss fühlt, zu endigen. Da das Herz nach unten gewöhnlich von der Leber begrenzt ist, so geht die tiefe ebenso wie die oberflächliche Herzdämpfung meist nach unten in die Leberdämpfung über und lässt sich von derselben nicht abgrenzen. In den Fällen, wo die Leber von lufthaltigen Massen überlagert oder nach rechts hinüber geschoben ist, grenzt allerdings das Herz nach unten an lauten tympanitischen Schall und dann lässt es sich unter Umständen auch nach unten abgrenzen, und zwar vermittelt der oberflächlichen Percussion. Während nach der Auffassung einzelner Autoren die tiefe Herzdämpfung nach rechts immer mit dem linken Sternalrand abschliesst, findet sich häufig bei Gesunden noch bis zum rechten Sternalrand oder über denselben hinaus eine leichte Dämpfung (Fig. 53), die auch nach oben abgrenzbar ist. In vielen Fällen allerdings gibt das Sternum (vgl. topographische Percussion der Lunge (S. 159) in toto ganz lauten Schall, und dann begrenzt sich in der That die tiefe Herzdämpfung mit dem linken Sternalrand. Es hängen diese Verschiedenheiten von individuellen Eigenthümlichkeiten, von der Schwingungsfähigkeit des Sternums, von der Dicke der das Herz bedeckenden Lungenschichten etc. ab. In Betreff der Bestimmung der oberen Grenze der tiefen Dämpfung ist zu bemerken, dass für dieselbe auf dem Sternum wegen seiner Eigenschaft den Stoss weit in der Fläche fortzuleiten (vgl. S. 159), eine leise Percussion durchaus nothwendig ist, trotzdem es sich um eine tiefe Dämpfung handelt.

Bei älteren Leuten fällt, da hier die Lungen das Herz etwas stärker überlagern, nicht nur die oberflächliche, sondern auch die tiefe Herzdämpfung kleiner aus, als im mittleren Alter. Das Umgekehrte gilt für Kinder. Beim Kinde sind nämlich die das Herz bedeckenden Lungenschichten dünner, so dass die akustische Wirkungssphäre des Percussionsstosses das luftleere Organ früher erreicht, als beim Erwachsenen. Es wird dieser Unterschied durch die Vergleichung der Figuren 46 und 54 erläutert.

Fig. 46 (S. 151) stellt das Grössenverhältnis der akustischen Wirkungssphäre des Percussionsstosses zu den Organdimensionen beim Erwachsenen, Fig. 54 das nämliche beim Kinde dar. Es ergibt sich aus der letzteren Figur, dass beim Kinde unter Umständen die tiefe Herzdämpfung sogar grösser ausfallen kann, als das Organ selbst, während beim Erwachsenen und namentlich bei älteren Leuten oft nur ein Theil der gesammten Herzgrösse durch die Percussion umschrieben werden kann. Dieser Umstand, dass die tiefe Percussion nur ein indirectes Maass für die Grösse des Herzens gibt, darf nicht ausser Acht gelassen werden, wenn man bei Sectionen nicht Enttäuschungen erfahren will. Nur durch langdauernde Übung und Controlle der Percussionsresultate mittelst der Palpation des Spitzenstosses und an der Hand von Sectionsbefunden gelangt man zu einer richtigen Beurtheilung dieser schwierigen Verhältnisse.



Eine weitere Schwierigkeit der Verwertung der tiefen Herzpercussion liegt darin, dass die Thoraxdimensionen bei verschiedenen Individuen bedeutenden Schwankungen unterliegen. Wenn man also die Herzgrenzen immer nur auf die Orientierungslinien des Körpers, insbesondere die Lage der linksseitigen Herzgrenze nur auf die Mamillarlinie bezieht, was allgemein üblich ist, so kann man unter Umständen zu ganz unrichtigen Schlüssen kommen. Während es nach dem, was wir auseinandergesetzt haben, der Regel entspricht, dass die linke Grenze der tiefen Herzdämpfung etwas innerhalb der Mamillarlinie liegt, ist es selbstverständlich, dass in Fällen, wo die Mamillarlinie nach innen gerückt ist, schon ein normal grosses Herz dieselbe nach aussen überragen wird. Auch die Annahme, dass diejenige Verticale als Mamillarlinie zu betrachten ist, welche von der Mitte der Clavicula nach abwärts gezogen gedacht wird (S. 157, Medioclavicularlinie), schliesst in dieser Beziehung eine gewisse Unsicherheit der Deutung nicht aus, da auch die Länge der Clavicula, resp. die Breite des Thorax individuell verschieden ist. Ebenso bedeutet ein Ueberragenwerden des rechten Sternalrandes durch die Dämpfung viel mehr, wenn das Sternum breit, als wenn es schmal ist. Es ist deshalb sehr zweckmässig, auch die absoluten Maasse der Herzdämpfung zu berücksichtigen, und zwar bestimmt man auf der Berner Klinik gewöhnlich die horizontalen Durch-

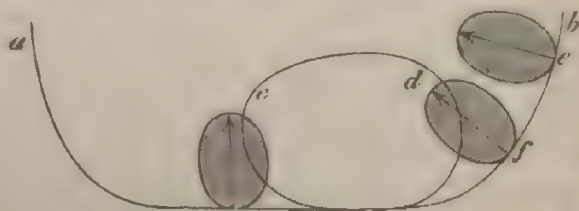


Fig. 54.

Grossenverhältnisse der akustischen Wirkungssphäre des Percussionsstosses beim Kinde.  
Bedeutung der Buchstaben wie auf S. 151 f.

messer derselben im dritten und vierten Intercostalraume, indem man zugleich die Distanz der linksseitigen und rechtsseitigen Grenze von der vorderen Medianlinie angibt. Die Normalmaasse, die Riess\*) aus einer grösseren Zahl von Messungen bei mittelgrossen, gesunden Menschen als Durchschnitt gefunden hat, sind folgende:

Distanz der rechten Grenze der  
en Herzdämpfung von der  
Mittellinie:

Intercostalraum  $2\frac{3}{4}$  cm  
"  $3\frac{1}{4}$  "

Distanz der linken Grenze der  
tiefen Herzdämpfung von der  
Mittellinie:

III. Intercostalraum  $4\frac{3}{4}$  cm  
IV. "  $7\frac{1}{2}$  "

Gesamtbreite der tiefen Herzdämpfung:

III. Intercostalraum  $7\frac{1}{2}$  cm  
IV. "  $11\frac{1}{4}$  "

n Erfahrungen und für meine Percussionsweise sind diese  
tlich eher etwas zu niedrig gegriffen.

für klinische Medicin, 1888, Bd. XIV, S. 12.

Ueber den Kunstgriff, sich die Herzpercussion durch vornübergeneigte Haltung und expiratorische Thoraxstellung des Patienten zu erleichtern vgl. unten active und passive Mobilität der oberflächlichen und tiefen Herzdämpfung).

In Betreff der Technik der Herzpercussion sei noch angeführt, dass bei Frauen mit stark entwickelten Brüsten es besonders für die Bestimmung der tiefen Herzdämpfung durchaus nothwendig ist, die linke Mamma mit der linken Hand nach oben vom Untersuchungsfeld wegzuschieben. Wo dies dem Untersuchenden nicht möglich ist, da muss es die Patientin selbst besorgen.

### Active und passive Mobilität der oberflächlichen und tiefen Herzdämpfung.

Wie die Lungengrenzen, so verschieben sich auch die Herzgrenzen sowohl activ mit der Respiration als auch passiv bei Lagewechsel des Patienten. Für die active Verschiebung kommt wesentlich nur die respiratorische Verschiebung der Lungenränder über dem Herzen in Betracht; für die passive Mobilität spielt dagegen neben der Verschiebung der Lungenränder auch die damit Hand in Hand gehende Verlagerung des Herzens selbst eine Rolle.

Die oben angegebenen Grenzen beziehen sich auf ruhige Athmung und Rückenlage des Untersuchten. Bei tiefer Inspiration verkleinern sich sowohl tiefe als oberflächliche Herzdämpfung mehr oder weniger bedeutend; sie können unter Umständen ganz verschwinden. Das Umgekehrte ist der Fall bei tiefer Expiration, wobei es in seltenen Fällen vorkommen kann, dass infolge des Zurückweichens des Randes der rechten Lunge auch rechts vom Sternum eine oberflächliche Herzdämpfung auftritt. Percussion des Herzens, während der Patient seine Lunge in starke Expirationsstellung bringt (ohne zu pressen), ist deshalb unter Umständen ein vorzügliches Mittel, um trotz starker Ueberlagerung des Herzens durch die Lunge ein Urtheil über die Herzgrösse zu erlangen.

In linker Seitenlage wird der vordere Rand der linken Lunge durch das nach links sinkende Herz zurückgeschoben. Nur ausnahmsweise kommt dabei der vordere Rand der rechten Lunge über den linken Sternalrand hinaus nach links zu liegen, da unter normalen Verhältnissen seiner Excursion in dem Verlaufe der Umschlagslinie der Pleura unter dem Sternum eine Grenze gezogen ist (vgl. Fig. 47, S. 155). Es kommt also bei linker Seitenlage eine Verbreiterung der oberflächlichen Herzdämpfung nach links hin zustande. Ganz entsprechend verschiebt sich die tiefe Herzdämpfung.

Bei rechter Seitenlage machen sich die Verschiebungen in umgekehrter Richtung, und zwar ebenfalls in erster Linie links geltend. Dabei kann es vorkommen, dass auf der rechten Seite des Sternums nicht bloss eine gegenüber der Norm bedeutend verbreiterte, tiefe, sondern auch eine oberflächliche Herzdämpfung auftritt. Die linksseitige oberflächliche Dämpfung kann dabei ganz verschwinden.

Beim Uebergange von der liegenden in die sitzende oder stehende Position tritt eine constante Veränderung der Form oder Grösse der Herzdämpfungen nicht ein. Höchstens erscheint sowohl die oberflächliche als die tiefe Dämpfung in aufrechter Stellung etwas intensiver. Dagegen vergrössert sich meist die tiefe sowohl als die oberflächliche Herzdämpfung, wenn man den Patienten aus der aufrechten Stellung eine nach vornübergeneigte einnehmen lässt. Das Herz drängt dann die Lunge zur Seite, um sich in grösserer Ausdehnung der vorderen Thoraxwand anzulagern. Man kann diesen Umstand ebenfalls verwerten, um das Herz der Percussion selbst da zugänglich zu machen, wo infolge von Emphysem oder von dicken Thoraxwandungen die-

selbe in Rückenlage keinen sicheren Aufschluss gibt. Es ist zur Vermeidung von Täuschungen bei diesem Versuche nothwendig, dass der Patient jede Seitwärtsneigung oder Drehung seines Rumpfes vermeidet. Auch ist bei der Deutung der Befunde natürlich zu berücksichtigen, dass auch das normale grosse Herz in vornübergeneigter Stellung eine grössere und intensivere Dämpfung gibt, als in Rückenlage.

Die absoluten Maasse der Beweglichkeit der oberflächlichen und tiefen Herzdämpfung sind individuell sehr verschieden, so dass ich eine Angabe von Zahlen unterlasse.

## **Pathologische Veränderungen der oberflächlichen und tiefen Herzdämpfung.**

### **Verkleinerung der oberflächlichen und tiefen Herzdämpfung.**

Die Herzdämpfung, sowohl die oberflächliche als die tiefe, kann verkleinert werden oder verschwinden bei hochgradigem Emphysem, bei linksseitigem Pneumothorax, bei Pneumokard und präkordialem Emphysem. Die Herzatrophien, die man zuweilen bei Sectionen findet, sind meist zu wenig bedeutend, um sich durch die Percussion erkennen zu lassen. Für Emphysem ist neben der Kleinheit besonders auch der Tiefstand der Herzdämpfung charakteristisch, indem das Herz nicht nur von oben und aussen her stark von der Lunge überlagert ist, sondern auch infolge des Tiefstandes des Zwerchfelles tiefer steht, als in der Norm. Die oberflächliche Herzdämpfung kann dann z. B. erst an der fünften oder sechsten Rippe beginnen. Sie kann aber auch ganz verschwinden. Auch eine tiefe Herzdämpfung ist beim Emphysem häufig nicht zu finden. Bei linksseitigem Pneumothorax sollte man meinen, dass, da normal die Umschlagsstelle der Pleura mitten über die oberflächliche Herzdämpfung wegzieht (Fig. 47, S. 155), die letztere noch zum Theil erhalten bleiben müsste. Allein der Pneumothorax führt meist zur Verschiebung des Herzens, so dass auch die erwähnte Umschlagsstelle mit dem Mediastinum nach rechts verlagert wird, wobei dann links vom Sternum die oberflächliche Herzdämpfung ganz verschwinden kann. Bei rechtsseitigem Pneumothorax (Fig. 65, S. 201) kann der laute Schall der Luftansammlung den linken Sternalrand infolge der Verdrängung des Mediastinums nach links hin überragen, so dass die oberflächliche Herzdämpfung von rechts her eingeengt erscheint. Der Nachweis der Herzverschiebung (S. 176 f.) ergibt die Deutung dieser Verhältnisse. Pneumokard und präkordiales Emphysem charakterisiren sich, abgesehen von den auscultatorischen Merkmalen, die wir später besprechen werden, durch den abnorm lauten, oft tympanitischen oder metallischen Schall, der an die Stelle der Herzdämpfung getreten ist. Beim Pneumokard enthält der Herzbeutel gewöhnlich auch Flüssigkeit, welche sich dann dadurch verräth, dass beim Aufsetzen der Patienten der untere Theil des vorher abnorm lauten Schallbezirkes durch Dämpfung eingenommen wird, indem die Flüssigkeit, der Schwere folgend, nach vorne sinkt.

Bei starker Gasauftreibung der Därme und des Magens kann es vorkommen, dass selbst bei vorsichtiger Percussion die Region der oberflächlichen Herzdämpfung durch Fortpflanzung der Erschütterung auf den Bauchinhalt tympanitisch schallt. Noch leisere Percussion, bei der das Plessimeter oder der percutierte Finger nur durch die eigene Schwere aufgesetzt werden, lässt diesen Zustand gewöhnlich von der Ueberlagerung des Herzens durch lufthaltige Gebilde unterscheiden und eine oberflächliche Herzdämpfung feststellen. Eine tiefe Herzdämpfung ist in solchen Fällen schwer zu eruiren. Auch hier wird die Untersuchung oft durch Percussion in vornübergeneigter Stellung des Patienten erleichtert.



### Vergrößerung der oberflächlichen und tiefen Herzdämpfung.

#### Vergrößerung der Herzdämpfung durch abnormes Verhalten der Lungenränder.

Die Herzdämpfung, sowohl die oberflächliche als die tiefe, kann zunächst vergrößert erscheinen dadurch, dass sich die vorderen Lungenränder von dem Herzen zurückziehen, oder dadurch, dass dieselben durch einen pathologischen *Process* Infiltration oder Atelektase ganz oder zum Theil luftleer geworden sind und gedämpften Schall geben, der sich zur eigentlichen Herzdämpfung hinzudiert. In diesen Fällen kann die Herzdämpfung vergrößert sein, ohne dass das Herz selbst verändert zu sein braucht. Derartige Zustände lassen sich immer nur unter Berücksichtigung des ganzen Krankheitsbildes und aller übrigen Untersuchungsmethoden richtig deuten. Die häufigsten dahin gehörigen Vorkommnisse sind die Lungenschrumpfung und die bei starkem Ascites, Meteorismus u. s. w. infolge der Hinaufdrängung des Zwerchfelles zustande kommende concentrische Retraction der Lungenränder (vgl. S. 163). In Fällen von Hinaufdrängung des Zwerchfelles dürfen also Vergrößerungen der Herzdämpfung nicht ohneweiters auf eine Vergrößerung des Herzens bezogen werden.

#### Vergrößerung der Herzdämpfung durch Zunahme der Grösse des Herzens selbst oder des Herzbeutelinhaltcs.

In den meisten Fällen rührt die Vergrößerung der Herzdämpfung her entweder von einer Vergrößerung des Herzens selbst oder von der Ansammlung eines flüssigen Ergusses in dem Herzbeutel, wodurch dieser ausgedehnt und die Lunge zur Seite geschoben wird. Es lässt sich im allgemeinen der Satz aufstellen, dass die oberflächliche und die tiefe Herzdämpfung sich bei allen diesen Zuständen parallel vergrößern. Die Ausnahmen hiervon ergeben sich aus unseren frühern Auseinandersetzungen (S. 164) über das Verhalten der oberflächlichen Herzdämpfung bei Fixation der Lungenränder und bei Emphysem. Die oberflächliche Herzdämpfung kann in diesen Fällen beträchtlich hinter der tiefen zurückbleiben. Ja es können infolge der starken Ueberlagerung des Herzens auch beide Dämpfungen klein bleiben oder selbst fehlen, so dass selbst erhebliche Herzvergrößerungen dem klinischen Nachweis entgehen.

Hievon abgesehen hat die Bestimmung der oberflächlichen Herzdämpfung für den Nachweis von Herzvergrößerungen namentlich deshalb grossen Wert, weil sie für den Ungeübten leichter ist als die Bestimmung der tiefen Dämpfung, sie hat gewissermassen weniger Subjectives an sich. Dazu kommt noch, dass bei bedeutenden Vergrößerungen des Herzens oder des Herzbeutelinhaltcs häufig infolge der starken Retraction der Lunge die ganze Herzdämpfung oberflächlich wird (vgl. S. 171 f.).

Wir betrachten zunächst die

#### Vergrößerungen des Herzens selbst.

Bekanntlich vergrößert sich das Herz pathologisch sowohl durch reine Hypertrophie seiner Wandungen als auch durch Erweiterung seiner Höhlen. Die Vergrößerungen durch Dilatation sind naturgemäss stets viel beträchtlicher als diejenigen durch Hypertrophie, weil Hypertrophie immer nur in beschränktem Maasse stattfinden kann. Wenn ein Herz durch reine, d. h. einfache Hypertrophie, bei welcher die Herzhöhlen normale Grösse behalten, auch nur um 1 cm in seinen linearen Durchmesser zunehmen soll, so bedarf es dazu schon einer

so starken Verdickung seiner Wandungen (um circa 0.5 cm), wie sie thatsächlich selten vorkommt. Eine lineare Vergrösserung des Herzdurchmessers um 1—2 cm fällt aber gegenüber den Fehlergrenzen der Percussion noch wenig ins Gewicht, so dass, wenn wir percussorisch eine Vergrösserung der Herzdämpfung nachweisen können, es sich thatsächlich meist nicht um blosse Hypertrophie des Herzens, sondern um Dilatation seiner Höhlen handelt.

Die übliche Angabe, die Percussion ergebe eine Hypertrophie des Herzens, beruht also für die meisten Fälle auf unrichtigen Voraussetzungen, und die Verwechslung hat ihren Grund in der Thatsache, dass in der Mehrzahl der Fälle die Dilatationen auch mit Hypertrophie der Wandungen verbunden sind. Dabei will ich nicht in Abrede stellen, dass in seltenen Fällen auch eine sehr erhebliche reine Hypertrophie des Herzens, wie man sie z. B. bei der chronischen Nephritis trifft, als solche eine wahrnehmbare Vergrösserung der Herzdämpfung hervorrufen kann. Von diesen seltenen Fällen abgesehen, stützt sich aber die Diagnose der reinen Herzhypertrophie wesentlich auf andere Untersuchungsmethoden und indirecte Argumente (verstärkter Spitzenstoss, gespannter Puls, verstärkte zweite Herztöne, vgl. später).

Die Vergrösserung der Herzdämpfung kann entweder eine allseitige sein oder sie kann bloss nach der einen oder anderen Richtung hin stattfinden. Man ist im allgemeinen geneigt, anzunehmen, dass eine Verschiebung der linken Dämpfungsgrenze nach links einer Dilatation des linken Ventrikels, eine Verschiebung der rechten Grenze nach rechts einer Dilatation des rechten Ventrikels entspreche, während ein weiteres Hinaufreichen der Dämpfung auf eine Erweiterung der Vorhöfe oder auch der grossen Gefässstämme bezogen wird. Allein eine grössere klinische Erfahrung an der Hand von Sectionsbefunden ergibt in dieser Beziehung zahlreiche Ausnahmen. So kann die Herzdämpfung bei starker Dilatation der Ventrikel, besonders des linken, weit nach oben reichen, ohne dass die Vorhöfe oder die grossen Gefässstämme erweitert sind. Es beruht dies auf der schrägen Lage des Herzens, infolge deren die sich erweiternden Ventrikel auch nach oben wachsen. Bei weitem auffälliger noch ist für den Anfänger die Thatsache, dass man sehr häufig klinisch eine Dilatation des linken Ventrikels annimmt, während anatomisch sich eine Erweiterung des rechten zeigt und umgekehrt, oder dass nur ein Ventrikel nach der Beschaffenheit der Herzdämpfung als vergrössert angenommen wird, während die Section beide als in gleichem Maasse an der Vergrösserung theilhaftig erweist. Dies rührt hauptsächlich davon her, dass jede Dilatation eines Herzabschnittes secundär zu einer Verschiebung des ganzen Herzens führen kann. So rückt der sich erweiternde rechte Ventrikel nicht einfach nach rechts hin vor, sondern er schiebt häufig gleichzeitig auch den linken Ventrikel nach links hindüber. Wir werden bei der Lehre von der Verschiebung des Herzens davon zu sprechen haben, wie die Lage des Mediastinums eine Function der Druckdifferenzen ist, welche zu seinen beiden Seiten, resp. in den beiden Pleurahöhlen zustande kommen. So ist auch die jeweilige Lage des Herzens bei der Dilatation seiner Höhlen ein compliciertes Resultat der Vergrösserung selbst und der aus ihr resultierenden Druckdifferenz zu beiden Seiten des Mediastinums, die während ihrer Entstehung sofort durch eine Verschiebung des letzteren sammt dem Herzen ausgeglichen wird. Dazu kommt aber, um die Sache noch complicierter zu machen, der Umstand, dass die Verschieblichkeit des Herzens keineswegs in allen Fällen gleich ist. Die verschiedene Resistenz des Mediastinums, die verschiedene Abdachung der Zwerchfellkuppel und individuelle Verschiedenheiten des Ansatzes des Perikards an den grossen Gefässstämmen bedingen hier grosse Unterschiede, von deren Existenz man sich sehr gut bei den Verschiebungen des Herzens durch von aussen auf dasselbe wirkende Ursachen überzeugen kann (Pleura-Exsudate).



Vergrößerungen des rechten Herzens sind percussorisch im allgemeinen schwerer nachzuweisen als solche des linken Herzens. Nicht bloss ist das linke Herz der Untersuchung wegen des Ausschnittes der linken Lunge besser zugänglich als das stärker von der Lunge und dem die Percussion erschwerenden Sternum überlagerte rechte Herz, sondern da sich der rechte Ventrikel, wie aus der Fig. 47, S. 155, hervorgeht, auf die nach links abgedachte Fläche des Zwerchfelles stützt, so wird bei Vergrößerung des rechten Ventrikels das Herz die Tendenz haben, den dazu nöthigen Raum in der linken Thoraxhöhle zu suchen, da die Neigung des Zwerchfelles für die Vergrößerung nach rechts einen Widerstand darstellt. Die Folge dieser Verhältnisse ist, dass häufig mässige Dilatationen des rechten Ventrikels percussorisch bloss zur Verschiebung der linksseitigen Herzgrenze führen und erst stärkere rechtsseitige Herzvergrößerungen rechts vom Sternum manifest werden. Das bekannteste Beispiel hierfür ist die Verschiebung der Herzspitze nach links bei der Mitralklappenstenose, wo doch, soweit es sich um reine Fälle handelt, der linke Ventrikel nicht vergrößert gefunden wird. Jedoch kann zuweilen die Vergrößerung des rechten Ventrikels auch, wie in Fig. 55 (a. f. S.), ausschliesslich rechts nachweisbar werden.

Die allgemeine Regel, dass die Richtung der Vergrößerung der Herzdämpfung direct darüber Aufschluss gibt, welcher Herzabschnitt vergrößert ist, erfährt also zahlreiche Ausnahmen und eine Diagnose nach dieser Richtung hin sollte stets nur unter genauer Berücksichtigung anderer Untersuchungsmethoden und des ganzen Symptomencomplexes gemacht werden. Wir werden später sehen, dass zuweilen das Verhalten des Spitzenstosses Anhaltspunkte geben kann für die Unterscheidung einer auf rechtsseitiger oder linksseitiger Dilatation beruhenden Verlagerung der linken Herzgrenze nach aussen.

Unter diesen Reserven stellen wir in Fig. 55 und 56 (f. S.) typische Beispiele für das Verhalten der Herzdämpfung bei Dilatation des rechten und andererseits des linken Ventrikels dar.

Wenn auch oben bemerkt wurde, dass eine Ausdehnung der Herzdämpfung nach oben hin auch bei erheblicher Vergrößerung der Ventrikel zustande kommen kann, so lässt sich doch in manchen Fällen eine Dilatation der Vorhöfe oder der grossen Gefässe (Aorta und Pulmonalis) percussorisch hiervon unterscheiden. Man wird die Vergrößerung der Dämpfung nach oben dann auf die Vorhöfe oder die grossen Gefässe zu beziehen haben, wenn sie sehr stark ist, stark namentlich im Verhältnis zu der Vergrößerung nach den Seiten hin und wenn sie in Form eines Fortsatzes aus dem gewöhnlichen Bilde der Herzdämpfung heraustritt.

Ein Beispiel hierfür bietet die Fig. 57. Diese Figur illustriert auch einen anderen wichtigen Punkt der Herzpercussion, welche die Beziehung der oberflächlichen zu der tiefen Dämpfung des vergrößerten Herzens betrifft. In Fig. 55 und 56 erscheinen die Grenzen der oberflächlichen und tiefen Herzdämpfung durch die Herzvergrößerung einander parallel nach aussen verschoben, so dass wie unter normalen Verhältnissen die oberflächliche Herzdämpfung überall, ausser unten, von einem Streifen relativer Dämpfung umgeben ist. Häufig verhält sich die Sache in der That so, fast ebenso häufig jedoch liegen bei erheblichen Herzvergrößerungen die Verhältnisse wie in Fig. 57, indem an manchen Stellen (in dieser Figur oben und in der Gegend der Herzspitze) oder in der ganzen Ausdehnung des Herzens die Grenzen der oberflächlichen und der tiefen Dämpfung zusammenfliessen oder mit anderen Worten bloss eine oberflächliche Dämpfung existiert. Der Grund dieser Erscheinung ist klar.



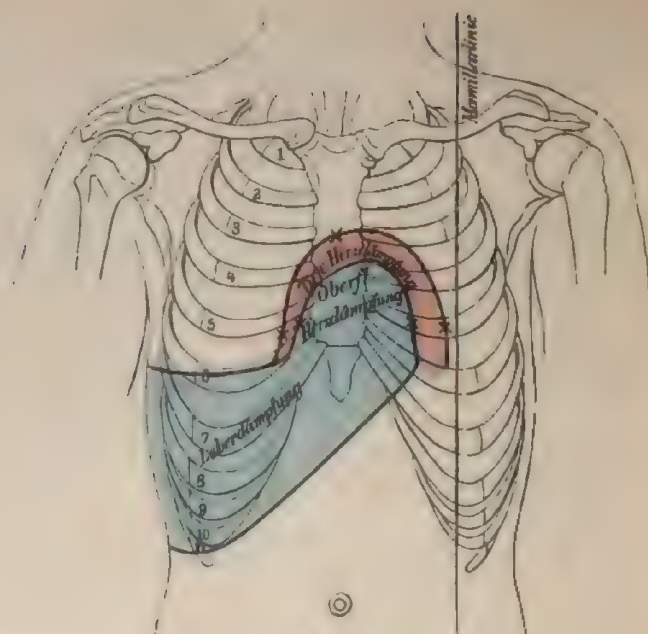


Fig. 55.

Herzdämpfung bei Dilatation des rechten Ventrikels. Dämpfung ausschliesslich nach rechts vergrössert.

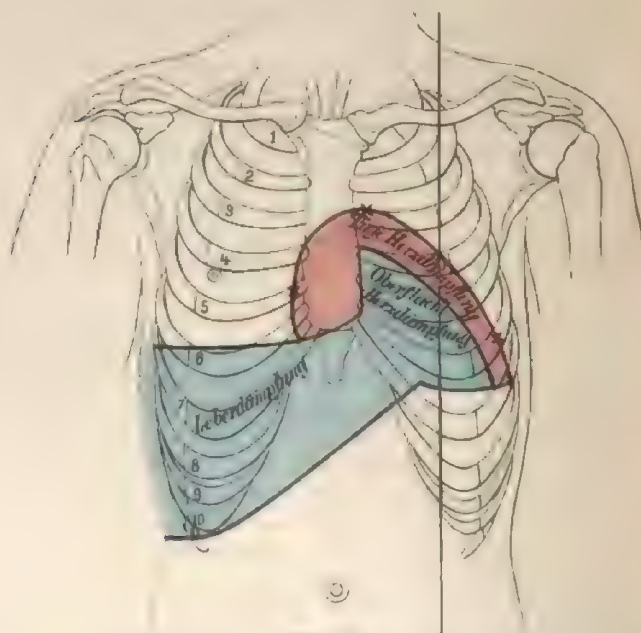


Fig. 56

Herzdämpfung bei Dilatation des linken Ventrikels.

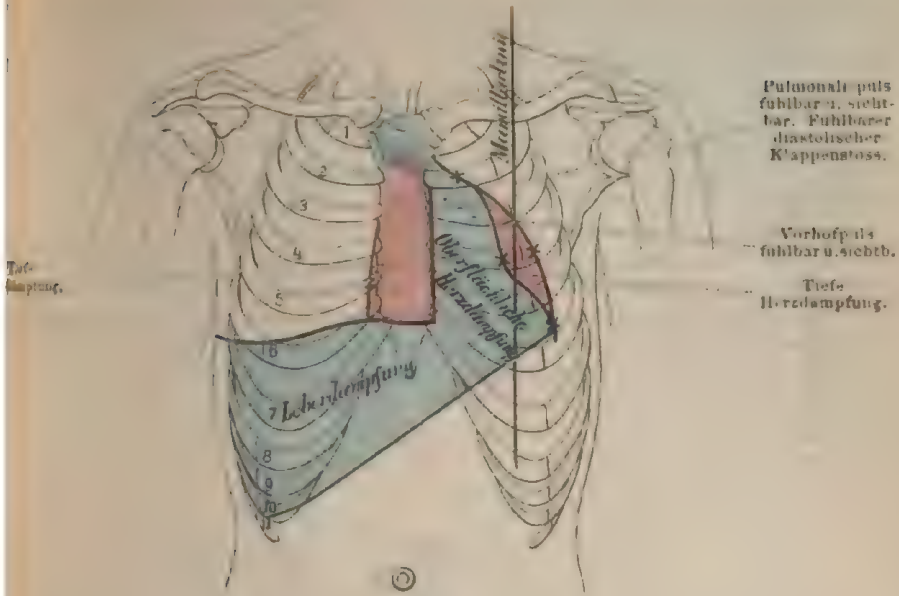


Fig. 56

Dilatation des linken Vorhofes und des linken Ventrikels mit Entblössung der Pulmonalarterie in einem Falle von Mitralklappeninsuffizienz.

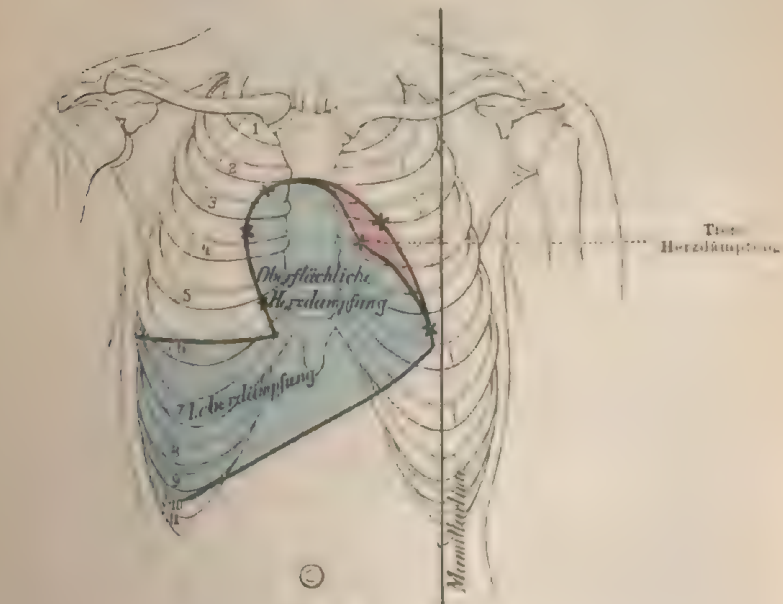


Fig. 58

Dilatation des rechten Vorhofes und Ventrikels in einem Falle von Trikuspidalklappeninsuffizienz.

Sie beruht darauf, dass das sich stark vergrössernde Herz schliesslich die Lungenränder soweit zurückdrängt, dass das Herz an der betreffenden Stelle in seiner ganzen Ausdehnung blossliegt. Dann existiert an jener Stelle natürlich bloss eine oberflächliche Dämpfung. So hat in Fig. 57 der linke Vorhof oben den Rand der Lunge so stark zur Seite geschoben, dass er sammt der Arterie pulmonalis der Thoraxwand anliegt, während der weniger erheblich dilatirte linke Ventrikel zum Theile noch von der Lunge bedeckt ist und deshalb ausserhalb der oberflächlichen Dämpfung noch eine relative Dämpfung ergibt. Die auffällige Ausdehnung, Intensität und Oberflächlichkeit der Dämpfung nach oben im Verhältnis zu der mässigen Dilatation der Herzdämpfung nach links hin und der eigenthümliche Fortsatz der oberflächlichen Herzdämpfung nach oben in Fig. 57 dürften, besonders bei den in der Figur angegebenen palpatatorischen Verhältnissen, wohl unzweifelhaft eine Vergrösserung des Herzens nach oben hin, resp. eine Dilatation des linken Vorhofes oder der Art. pulm. diagnosticieren lassen.

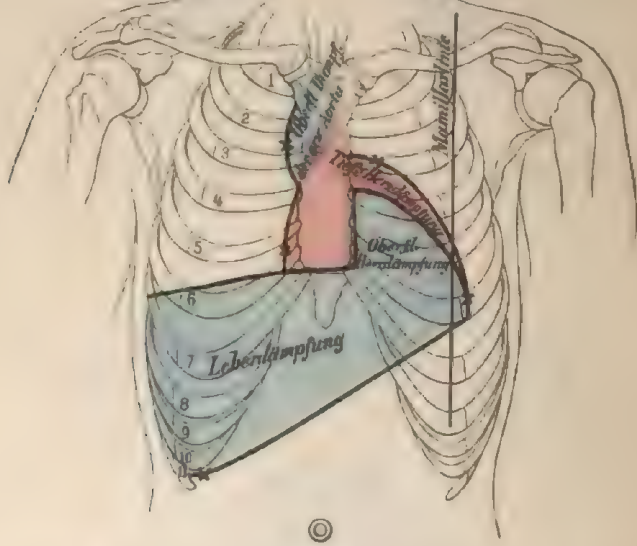


Fig. 58.

Percussionsverhältnisse des Herzens in einem Falle von diffuser Erweiterung der Aorta infolge von Aorteninsufficienz. Dilatation des linken Ventrikels.

Fig. 58 stellt eine starke Dilatation des rechten Vorhofes und Ventrikels bei Trikuspidalinsufficienz dar. Hier ist rechts die Lunge wieder so stark zurückgeschoben, dass dort die ganze Dämpfung oberflächlich erscheint, ebenso liegt das Herz mit seinem linken Rande, resp. der Spitze ganz frei und nur links oben finden wir eine schmale Zone relativer Dämpfung.

Man bemerke in dieser Figur auch, dass das Sternum in grosser Ausdehnung, d. h. in seinem ganzen unteren Theil, ähnlich wie in Fig. 55, durch oberflächliche Dämpfung eingenommen wird, und dass infolgedessen sich diese Dämpfung nach oben gut abgrenzen lässt, während in der Norm sich auf dem Sternum luftthaltige Theile von den luftleeren nur schwer percussorisch abgrenzen lassen (vgl. S. 159).



Ob in Fällen, wie Fig. 57 und 58, die Ausbuchtung der Herzdämpfung nach oben hin auf die Vorhöfe oder auf eine Erweiterung der grossen Arterien (Art. pulm. und Aorta) zu beziehen ist, lässt sich häufig nicht durch die Percussion allein, wohl aber durch die Berücksichtigung der übrigen Verhältnisse, insbesondere der Art der Pulsation der betreffenden Stelle unterscheiden (vgl. Palpation und Inspection der Herzgegend). In Fig. 59 ist freilich schon der percussorische Befund an sich charakteristisch genug für die Annahme einer Erweiterung der Aorta.

#### *Flüssigkeitsergüsse im Perikard.*

Ergiesst sich infolge von allgemeiner Wassersucht oder infolge von Entzündung des Perikards Flüssigkeit in die Höhle des Herzbeutels, so wird der letztere mehr und mehr ausgedehnt und schiebt dann die Lungenränder in ähnlicher Weise zurück wie dies das Herz thut, wenn es sich selbst vergrössert. Die Flüssigkeit gibt bei der Percussion eine Dämpfung, und zwar, soweit das Perikard der Thoraxwand anliegt, eine oberflächliche Dämpfung von häufig absolutem Charakter, an den von Lunge bedeckten Stellen dagegen eine bloss relative tiefe Dämpfung. Oberflächliche und tiefe Dämpfungsgrenzen verlaufen zunächst ungefähr concentrisch. Bei sehr starker Ausdehnung des Perikards wird schliesslich, indem die Lunge ganz vom Herzen zurückgeschoben wird, auch hier, ähnlich wie bei starken Herzvergrösserungen (vgl. S. 171), die ganze Dämpfung oberflächlich. Es ist durch die anatomischen Verhältnisse bedingt, dass Form und Lage der durch Herzbeutelergüsse vergrösserten Herzdämpfung meist eine sehr charakteristische ist (vgl. Fig. 95). Da das spezifische Gewicht der perikardialen Flüssigkeit immer niedriger ist als das des Herzens, so nimmt bei grösseren Ergüssen, d. h. wenn einmal die Seitentheile des Perikards ausgefüllt sind, die Flüssigkeit die höher gelegenen Theile der Perikardialhöhle ein, das Herz selbst die tieferen. Die Folge davon ist zunächst, dass schon relativ geringe Flüssigkeitsergüsse im Herzbeutel eine Vergrösserung der Herzdämpfung bedingen können, weil sie sich in Rückenlage an der vorderen Thoraxwand ansammeln. Damit hängt es auch zusammen, dass in der gewöhnlichen leicht erhöhten Rückenlage der Kranken die Flüssigkeit sich verhältnismässig früh auch in der Nähe der grossen Gefässstämme in der oberen Ausbuchtung des Perikards unter dem oberen Ende des Sternums ansammelt und dort die Lungen zur Seite schiebt. Schon frühzeitig reicht deshalb die Herzdämpfung bei Perikardialergüssen auf den Sternum oder in dessen Nähe weit hinauf. Des ferneren charakterisiert sich die perikardiale Dämpfung durch ihre stumpfe Dreieckform mit Spitze nach oben und Basis nach unten. Diese Dreieckform ist nichts anderes als ein Ausdruck der Form desjenigen Theiles des erweiterten Herzbeutels, welcher der vorderen Thoraxwand anliegt, und kommt dadurch zustande, dass die unteren Theile der Lungen, weil der Herzbeutel gegen das Diaphragma zu weiter ist als an den grossen Gefässen, stärker zurückgeschoben werden, wie die oberen Theile. Diese Zurückschiebung wird namentlich frühzeitig merkbar rechts vom Sternum, indem hier der sogenannte Herzleberwinkel (Fig. 47, S. 155), der normal etwa  $90^{\circ}$  beträgt, durch die Ausdehnung des Perikards in auffälliger Weise abgestumpft wird. Bei grösseren Perikardialergüssen kann man sich ferner zweifelnd davon überzeugen, dass die Dämpfung in aufrechter Stellung breiter und dafür etwas niedriger wird, als in liegender, indem die Flüssigkeit, der Schwere folgend, mehr nach vorne fliesst. In Fällen, wo theilweise Verwachsungen der Perikardialblätter vorhanden sind, wird natürlich die Form der Perikardialdämpfungen eine regellose.

Das angeführte Zeichen perikardialer Ergüsse, dass die Dämpfung in aufrechter Stellung niedriger wird als in liegender, muss diagnostisch mit Vorsicht verwertet werden. Man sieht nämlich nicht selten auch bei Vergrößerungen des Herzens selbst z. B. bei Klappenfehlern, ein Hinabsinken der oberen Grenzen bei verticaler Rumpfstellung. Es kann dies davon herrühren, dass das vergrößerte Herz durch die Wirkung der Schwere mit dem Zwerchfell etwas tiefer tritt, oder auch davon, dass in verticaler Stellung mehr Venenblut in der unteren Körperhälfte zurückgehalten wird, so dass die Füllung der Vorhöfe geringer wird. Mit Rücksicht hierauf ist für die Diagnose von Perikardialergüssen auf die Verbreiterung der unteren Theile der Dämpfung in aufrechter Stellung mehr Gewicht zu legen, als auf das Sinken der oberen Grenze.

### Verschiebungen der Herzdämpfung in toto.

Der Situs der beweglichen Organe der Brust- und Bauchhöhle ist das Resultat der von verschiedenen Seiten auf sie einwirkenden Zug- und Druckkräfte elastischer und muskulöser Natur und der gegebenen Hemmungen. So ist die Lage des Herzens wesentlich bedingt durch die Gleichgewichtslage, in welcher das Mediastinum zwischen den beiden Pleurahöhlen ausgespannt gehalten wird, und anderseits durch den Stand des Zwerchfelles. Dislocationen des Herzens müssen also zustande kommen bei Veränderungen des Zwerchfellstandes und bei jeder Störung des Gleichgewichtes der Drücke in beiden Pleurahöhlen.

Die Verschiebungen des Herzens durch veränderten Zwerchfellstand können besonders ausgiebig ausfallen, wenn die Verschiebungen des Zwerchfelles sich langsam entwickeln, weil dann durch allmähliche Dehnung die Widerstände überwunden werden, welche eine Dislocation gerade derjenigen Theile des Zwerchfelles erschweren, auf welchen das Herz ruht (Fixation des Centrum tendineum durch die Mediastina, Oesophagus, Aorta). Hochgradige Verdrängung des Herzens nach oben findet man bei Meteorismus, Ascites und voluminösen Bauchtumoren, Verschiebungen nach unten namentlich bei hochgradigen Flüssigkeits- und Luftergüssen in der Pleurahöhle, sowie bei Emphysem.

Verschiebung des Herzens nach der Seite wird dann beobachtet, wenn der negative Druck in der einen Pleurahöhle weniger stark negativ, resp. positiv wird. Das Herz rückt dann sofort nach derjenigen Seite, wo der Druck absolut geringer ist. In dieser Weise bewirken schon mässige Ergüsse von Luft und Flüssigkeit in einer Pleurahöhle Verschiebungen des Herzens nach der entgegengesetzten Seite. Wenn auch im allgemeinen bei erheblicher Verdrängung des Herzens durch einen Pleuraerguss dieser bei der Punction als unter positivem Druck stehend gefunden wird, so können doch auch schon Ergüsse mit noch negativem Druck verdrängend wirken, da es dabei nicht auf die absolute Höhe des Druckes, sondern auf die Differenz der auf beiden Seiten des Mediastinums lastenden Drücke ankommt. Das Herz rückt so weit hinüber, bis die Druckdifferenz möglichst ausgeglichen ist. Die Thatsache, dass auch ein unter negativem Druck stehendes Exsudat zu Verdrängungserscheinungen Anlass geben kann, ist praktisch wichtig, da man ohne ihre Kenntnis bei Punctionen von Exsudaten, die zur Verdrängung des Herzens geführt haben, leicht in den Fall kommen könnte, die nöthigen Vorsichtsmaassregeln zur Verhütung von Luftaspiration in die Pleurahöhle zu unterlassen.

Verschiebung des Herzens kann aber nicht nur zustande kommen, wenn der negative Druck auf der einen Seite weniger negativ resp. positiv wird, sondern auch umgekehrt, wenn der negative Druck auf der einen Seite des Mediastinums noch stärker negativ wird. Es handelt sich dann gewissermassen um eine Sog- oder Zugwirkung statt um eine Druckwirkung. Diesen Vor-



gang beobachtet man ebenfalls bei Pleuraergüssen, und zwar dann, wenn dieselben zu einer Schrumpfung der Lungen geführt haben. Resorbiert sich dann der Erguss, so wird zur Ausfüllung des gewonnenen Raumes das Herz herübergezogen. Hier rückt also das Herz nach der kranken Seite, bei frischen Pleuritiden dagegen nach der gesunden. Ähnlich wie bei Lungenschrumpfung nach Pleuritis gestaltet sich die Sache auch bei Lungenschrumpfungen aus anderer Ursache, z. B. bei interstitieller Pneumonie und Tuberculose. Auch hier findet man Verschiebungen des Herzens nach der kranken Seite. Solche Verschiebungen durch Zug können dauernd sein oder durch allmälige Dehnung der Lunge zurückgehen.

Ganz regellos kann die Herzdämpfung bei Thoraxdeformitäten verschoben werden.

Bei Situs inversus und Dexiokardie liegt die Herzdämpfung gewissermassen als das Spiegelbild ihrer normalen Form und Lage und symmetrisch zu der letzteren auf der rechten Seite.

Form und Lage, in welcher sich die in der einen oder anderen Weise verschobene Herzdämpfung darstellt, lassen sich leicht construieren, wenn man von den normalen Verhältnissen ausgeht. Speciell in Betreff der Seitwärtsverschiebung des Herzens (durch Pleuraergüsse etc.) kann als festgestellt gelten, dass bei geringgradigen Verschiebungen eine reine Seitwärtsbewegung, bei den hochgradigeren dagegen eine Combination einer Seitwärtsbewegung mit einer Pendelbewegung vorliegt. Diese Pendelbewegung wird wahrscheinlich wegen der normalen Schräglage des Herzens und des Zwerchfelles bei Verdrängung nach links unter Hebung der Herzspitze leichter zustande kommen, als bei Verdrängung nach rechts, wo sie nur bei starker Verschiebung des Zwerchfelles nach unten oder unter starker Hebung des Herzens möglich ist, da hier die Herzspitze gewissermassen die Wasserscheide des Centrum tendineum überschreiten muss, um auf die andere Seite zu kommen. Die Pendelverschiebung des verdrängten Herzens, die früher vielfach bezweifelt wurde, ist durch pathologisch-anatomische Befunde und auch auf experimentellem Wege ganz sicher festgestellt [Ferber].\*)

Da bei der gewöhnlichen Art der Verdrängung des Herzens durch pleuritische Exsudate die Dämpfung des Exsudates mit der Herzdämpfung zusammenfliesst, so ist hier meist nur die entgegengesetzte Grenze der letzteren zu percutieren. Bei Verdrängung des Herzens nach links liegt die linksseitige Herzgrenze ähnlich wie bei linksseitiger Herzdilatation. Bei starker Verdrängung des Herzens nach rechts durch linksseitige Exsudate oder Lufteergüsse in die Pleura kann die rechte Herzgrenze (und auch der Spitzenstoss) genau wie bei Dexiokardie in der Nähe der rechten Mamillarlinie oder noch weiter aussen stehen. Man findet dann rechts vom Sternum sowohl eine oberflächliche als auch eine tiefe Herzdämpfung. Die oberflächliche Herzdämpfung geht dabei in die Leberdämpfung über und die tiefe verläuft in Form eines concentrischen Streifens von oben und rechts um dieselbe herum. Diese rechtsseitigen Herzdämpfungen erscheinen auch hier wie das Spiegelbild der normalen Verhältnisse. Von Dexiokardie unterscheidet sich aber der Befund wesentlich durch die sich links an das Herz anschliessende Pleuritisdämpfung oder die Zeichen eines linksseitigen Pneumothorax, von dem Situs inversus ausserdem durch die normalgebliebene Rechtslage der Leber.

Die Fig. 63 I, S. 195, zeigt eine durch ein grosses linksseitiges Pleura-

\*) Die physikalischen Symptome der Pleuritis exsudativa. Habilitationsschrift. Marburg, Elwert, 1875.



exsudat nach rechts, Fig. 65, S. 201, eine durch einen rechtsseitigen Pyopneumothorax nach links verschobene Herzdämpfung. Es geht aus diesen Figuren hervor, dass ähnlich wie bei den Vergrösserungen des Herzens (vgl. S. 171) und Perikardialergüssen (S. 175) so auch bei den Verschiebungen des Herzens die Zurückdrängung der Lungenränder so stark werden kann, dass die ganze Herzdämpfung oberflächlich wird.

Zu bemerken ist noch, dass bei der Heraufdrängung des Herzens durch stärkere Füllung des Abdomens die Herzdämpfung nicht nur höher liegt, sondern auch grösser, namentlich breiter erscheint, als in der Norm. Es rührt dies zum Theil davon her, dass infolge der Raumbeschränkung im Thorax sich der Lungenrand vom Herzen retrahiert (vgl. S. 163 und 169). Daneben mag wohl auch eine horizontalere Stellung des Herzens zustande kommen, indem die auf dem beweglichen Theile des Diaphragmas liegende Herzspitze stärker gehoben wird, als die Basis, so dass das Herz eine Pendelbewegung nach links ausführt und infolge davon in seiner Projection breiter wird.

## Topographische Percussion der Leber.

### Die normale Leberdämpfung.

Man hat vielfach versucht, auch von der Leber in ähnlicher Weise wie für das Herz einerseits eine oberflächliche, anderseits eine tiefe Dämpfung zu bestimmen, d. h. einerseits die der Thorax- und Bauchwand direct anliegende vordere Fläche der Leber zu umgrenzen und anderseits auch die Höhe zu bestimmen, bis zu welcher die Leber in der Kuppel des Diaphragmas nach oben in den Thorax hineinragt. Eine nähere Ueberlegung zeigt aber, dass der zweite Theil der Aufgabe nicht nur schwierig oder unmöglich zu lösen ist, sondern dass die Lösung desselben auch nicht viel Wert beanspruchen kann. Der höchste Gipfel der Leber liegt weit entfernt von der vorderen Wand des Thorax, häufig genug (bei grossen Personen und gut entwickeltem Thorax) viel weiter, als die akustische Wirkungssphäre des Percussionstosses gewöhnlich reicht. Obschon man mehr oder weniger hoch über der Lungenlebergrenze eine relative Dämpfung (und Verminderung der Völle des Schalles) erhält, die dem keilförmigen Auslaufen des unteren Lungenrandes entspricht, so wird deshalb die obere Grenze dieser Dämpfung fast immer wesentlich tiefer stehen, als der höchste Punkt der Leber. Die Bestimmung des höchsten Punktes der Leber hat übrigens, wie gesagt, keinen grossen Wert. Denn da ja die Zwerchfellwölbung immer durch die Leberkuppel ausgefüllt wird, so wird uns auch die Bestimmung der oberen Lebergrenze nur Aufschluss geben über den Zwerchfellstand, und hierüber können wir uns durch Bestimmung der Lungenlebergrenze und des unteren Leberrandes meist vollkommen genügend orientieren. Bei Hochstand des Zwerchfelles steht immer auch die Lungenlebergrenze hoch und das Umgekehrte ist der Fall bei Tiefstand des Zwerchfelles. Auch für die Diagnose von Veränderungen der Leber ist die Bestimmung ihres höchsten Punktes fast wertlos. Lebervergrösserungen oder -Verkleinerungen machen sich naturgemäss in den meisten Fällen an der Lage des unteren Leberrandes geltend, den wir mit viel grösserer Sicherheit percussorisch bestimmen können. Es ist offenbar eine Folge des muskulösen Widerstandes des Diaphragmas, dass es nur ausnahmsweise vorkommt, dass Vergrösserungen der Leber sich vorzugsweise nach oben geltend machen, ohne den unteren Leberrand nach unten zu schieben.

Es ist ein solches Verhalten eigentlich nur denkbar und wird nur beobachtet bei umschriebenen Tumoren der oberen Leberfläche, denen sich auch Leberabscesse und Echinokokken anschliessen. Aber selbst hier hat die unsichere Bestimmung der sogenannten relativen Leberdämpfung offenbar deswegen wenig Wert, weil die oberflächliche Lungenlebergrenze wohl niemals dabei der Verschiebung entgehen wird.

Man beschränkt sich deshalb gewöhnlich darauf, durch die Percussion den unterhalb des Lungenrandes liegenden (wandständigen) Theil der Leber festzustellen. Unter günstigen Verhältnissen erhält man dann eine oberflächliche Dämpfung von der Form und Ausdehnung wie in Fig. 50 (S. 159). Diese Dämpfung ist unten am scharfen Leberrande nur wenig intensiv und nur durch sehr leise Percussion festzustellen, da bei starker Percussion die darunter liegenden Därme miterschüttelt werden. Auch in der Nähe des Lungenrandes muss man sehr leise percutieren, weil sich sonst der laute Schall der benachbarten Lunge der Dämpfung beimischt. In der Mitte ihrer Höhendehnung dagegen ist die oberflächliche Leberdämpfung gewöhnlich auch bei starker Percussion sehr deutlich ausgesprochen, entsprechend der Dicke der percutierten Leberschicht. Die obere Grenze der oberflächlichen Leberdämpfung fällt zusammen mit der unteren Lungengrenze. Sie ist von vorne bis hinten deutlich nachweisbar. Die untere Grenze der oberflächlichen Leberdämpfung trifft gewöhnlich mit der linken Grenze der oberflächlichen Herzdämpfung zwischen linker Parasternallinie und Mamillarlinie an der fünften bis sechsten Rippe zusammen (Fig. 50, S. 159). In der Mittellinie verläuft sie in der Mitte zwischen Nabel und Basis des Processus xiphoideus, zuweilen auch höher. In der rechten Mamillarlinie trifft sie den Rippenbogen oder überschreitet ihn auch unten um ein wenig, in der mittleren Axillarlinie rechts steht sie an der zehnten Rippe. Alle diese Angaben beziehen sich auf Patienten, welche in Rückenlage ruhig athmen. Hinten ist die untere Grenze der Leber wegen der Dicke der Muskelschichten gewöhnlich nicht mehr deutlich nachzuweisen.

Ich verzichte darauf, Angaben über die absolute Höhe der Leberdämpfung zu machen, da dieselben doch keine allgemeine Gültigkeit haben. Im concreten Falle freilich sind Angaben über die Höhendurchmesser der Leberdämpfung in den verschiedenen Verticalen wertvoll, weil sich an diesen absoluten Maassen Veränderungen der Leber während der Dauer der Beobachtung am leichtesten erkennen lassen.

### Active und passive Mobilität der Leberdämpfung.

Auch die Leberdämpfung besitzt eine active oder respiratorische und eine passive Verschieblichkeit bei Lagewechsel des Patienten. Die active und passive Mobilität der oberen Grenze der oberflächlichen Leberdämpfung fällt zusammen mit der entsprechenden Verschieblichkeit des Lungenrandes (S. 160 ff.). Die active Verschieblichkeit des unteren Leberrandes entspricht der respiratorischen Verschieblichkeit der Diaphragmakuppel und ist viel geringer als die des Lungenrandes. Die passive Mobilität des unteren Leberrandes äussert sich darin, dass das Organ bei Linkslage des Patienten mit seiner rechten Hälfte nach unten sinkt, während das Umgekehrte stattfindet in rechter Seitenlage (Drehung der Leber um eine sagittale Achse). Hiermit ist eine entsprechende Verschiebung der Dämpfung verbunden. In sitzender oder stehender Stellung ist wegen der eintretenden Spannung der Bauchdecken die Leber schwer zu percutieren. Das in dieser Stellung zuweilen beobachtete Hinaustrücken der unteren Lebergrenze rührt davon her, dass die Leber infolge des erhöhten intraabdominalen Druckes etwas in die Höhe geschoben wird. Bei schlaffen Bauchdecken kommt infolge der Wirkung der Schwere der Leber auch das Umgekehrte vor (vgl. Lungengrenze S. 161).



### Pathologische Verschiebungen und Grössenveränderungen der Leberdämpfung.

Bei Situs inversus liegt die Leber symmetrisch zur normalen Lage links und es lässt sich danach leicht bemessen wie sich ihre Dämpfung verhalten muss.

Bei freiem Lufterguss in die Bauchhöhle verschwindet die Leberdämpfung meist vollständig, da sich die Luft an den höchsten Stellen ansammelt (vgl. das Capitel über die vergleichende Percussion des Abdomens, S. 207).

Im übrigen empfiehlt es sich der Uebersichtlichkeit halber die Veränderungen der oberen und diejenigen der unteren Grenze der Dämpfung getrennt zu besprechen.

#### Veränderungen der oberen Grenze der oberflächlichen Leberdämpfung.

Die obere Grenze kann dadurch scheinbar höher zu liegen kommen als normal, dass sich eine pathologische Dämpfung seitens der Thoraxorgane (Pleuraerguss oder Lungenverdichtung) an die Leberdämpfung oben anlagert. Die Entscheidung erfordert meist neben der topographischen Percussion noch andere Untersuchungsmethoden. Es wird sich dabei gewöhnlich um den zu erbringenden Nachweis der positiven Symptome eines Pleuraergusses oder einer Lungenverdichtung handeln (vgl. später).

Ausserdem kommt aber die obere Grenze höher zu liegen, wenn die Leber in toto nach oben verschoben ist. Diese Deutung des Befundes wird sich ergeben durch den Nachweis einer die Leber und das Diaphragma nach oben drückenden Ursache, resp. einer vermehrten Spannung und Wölbung des Abdomens. Dabei wird gewöhnlich die Leber um eine frontale Achse in der Weise gedreht, dass der untere Leberrand mehr gehoben wird als die Lungenlebergrenze und die Höhengrösse der Leberdämpfung erscheint dann verkleinert (Kantenstellung der Leber). Ist die Leber gleichzeitig vergrössert, so kann trotz der Heraufdrängung der untere Leberrand an normaler Stelle oder sogar abnorm tief stehen.

Auch Lungenschrumpfung führt zu einem höheren Stande der Lungenlebergrenze.

Durch eine blosse Vergrösserung der Leber ohne Hinaufdrängung, resp. ohne erhebliche Zunahme des intraabdominalen Druckes kommt es gewöhnlich nicht zu einem Hinantrücken der Lungenlebergrenze, da das Organ natürlich nicht dem Drucke des Zwerchelles entgegen, sondern nach der Seite des geringen Widerstandes, d. h. nach unten, wächst. Nur wenn die betreffende Schwellung der Leber sehr bedeutend ist und so rasch erfolgt, dass die Aufhängebänder der Leber nicht rasch genug sich dehnen, kann ein starkes Wachstum auch nach oben erfolgen. Dies sieht man besonders bei ungleichmässigen Vergrösserungen der Leber an ihrer oberen Fläche, denen eine locale Druckwirkung zukommt (Tumoren, Echinokokken und Abscesse der Convexität) und die deshalb das Diaphragma in auffälliger Weise hinaufdrängen können. In der Mehrzahl der Fälle wird aber dabei doch auch der untere Rand der Leber nach unten geschoben. Ähnlich wie Tumoren der oberen Leberfläche veralten sich subphrenische Abscesse.

Ein Tilstand der oberen Grenze der oberflächlichen Leberdämpfung gefunden, wenn durch Emphysem entweder das Diaphragma in toto nach unten verschoben ist oder wenigstens die complementären Pleurasinas stärker Lunge gefüllt sind. Der Stand der unteren Lebergrenze entscheidet, welche



dieser beiden Möglichkeiten vorliegt. Ähnlich wirkt das Vorhandensein eines Pneumothorax. Auch bei Abnahme des intraabdominalen Druckes kann die obere Lebergrenze tiefer rücken. In auffälliger Weise findet man dies zuweilen bei der Enteroptose.

#### Veränderungen der unteren Grenze der oberflächlichen Leberdämpfung.

Die Ursachen einer Veränderung der Lage des unteren Leberrandes sind zum Theil die nämlichen, wie die Ursachen der Verschiebung der oberen Grenze und deshalb theilweise schon besprochen. Es handelt sich dabei entweder um Grössenveränderungen oder um Verschiebungen des Organes oder um beides zugleich. Die Unterscheidung dieser verschiedenen Zustände ist meist nur möglich unter Berücksichtigung des ganzen Symptomenbildes. Die Annahme einer Vergrößerung oder Verkleinerung des Organes im Gegensatz zu einer Verschiebung ergibt sich theils aus der Berücksichtigung der ursächlichen und begleitenden Verhältnisse (z. B. Stauung) und aus palpatorischen Wahrnehmungen über veränderte Consistenz u. dgl. (Cirrhose, Carcinom), theils aus dem Fehlen einer verschiebenden Ursache. Umgekehrt wird man zur Annahme einer Verschiebung vor allem die verschiebende Ursache (Pleuraergüsse, Auftreibung des Bauches, Enteroptose) nachzuweisen und die Existenz einer Vergrößerung oder Verkleinerung durch Berücksichtigung der sonstigen Symptome als unwahrscheinlich zu erklären haben. Dies sind alles oft sehr schwierige Probleme der Diagnostik, für deren Lösung sich keine in allen Fällen gültige Regeln aufstellen lassen.

In Betreff der Verschiebungen der Leber ist noch folgendes im Auge zu behalten. Nur wenn die verschiebende Ursache auf die gesamte obere oder untere Fläche in gleicher Weise einwirkt, so verschiebt sich der untere Leberrand in toto symmetrisch und parallel seiner früheren Lage nach oben oder unten (Meteorismus, Ascites, Emphysem). Wenn dagegen der Druck asymmetrisch wirkt, so kann der Leberrand vermöge der Befestigungsart des Organes nur Hebelbewegungen ausführen. Besonders auffällig ist die Drehung der Leber um eine sagittale Achse, wenn durch einen rechtsseitigen Luft- oder Flüssigkeitserguss in die Pleurahöhle die rechte oder umgekehrt durch einen linksseitigen pleuritischen oder einen perikardialen Erguss die linke Hälfte der Leber nach unten geschoben wird. In ähnlicher Weise, beziehungsweise umgekehrt, verschieben einseitige Lungenschrumpfung die Leber.

Es ist noch zu erwähnen, dass die Anlagerung luftleerer Massen von unten her an die Leber (gefüllte Därme, Tumoren des Netzes, des Colon, des Magens u. dgl.) eine nach unten vergrößerte Leberdämpfung vortäuschen können, deren wahre Natur sich aber durch eine genaue wiederholte Untersuchung und namentlich durch die Palpation meist bald ergibt.

In ähnlicher Weise kann umgekehrt die Ueberlagerung der Leber durch lufthaltige Darmschlingen einen Hochstand des Leberrandes vortäuschen.

### Topographische Percussion der Milz.

#### Die normale Milzdämpfung. Der halbmondförmige Raum.

Die Milz liegt im linken Hypochondrium zwischen der neunten und elften Rippe (Fig. 48 u. 49, S. 156 f.). Ihr Längsdurchmesser fällt gewöhnlich mit der zehnten Rippe zusammen. Ihr hinteres Ende steht nur wenige Centimeter

von der Wirbelsäule entfernt. Das vordere Ende reicht bis zur mittleren oder höchstens vorderen Axillarlinie. Entsprechend dem Rippenverlaufe ist die Längsachse des Organes von hinten oben nach vorn und unten gestellt. Das hintere obere Drittel der Milz liegt unter dem Lungenrand verborgen, die zwei vorderen und unteren Drittel liegen gewöhnlich der Thoraxwand an, wenn sich nicht Därme zwischen Milz und Thorax hineingelagert haben, was vorübergehend vorkommen kann.

Die Percussion kann nur das von Lunge unbedeckte Stück Milz feststellen. Es handelt sich dabei um die Bestimmung einer oberflächlichen Dämpfung, die nach unseren allgemeinen Erörterungen nur mit leiser Percussion zuverlässig zu erhalten ist (vgl. S. 149 ff.).

Will man den freiliegenden Theil der Milz möglichst vollständig durch die Percussion umgrenzen, so muss man die Patienten entweder sitzen oder stehen oder in sogenannter Diagonallage sich etwas auf die rechte Seite drehen lassen, weil in gerader Rückenlage die hinteren Theile der Milz der Untersuchung nicht zugänglich sind. Die rechte Seitenlage hat dabei den Vortheil, dass bei gefülltem Magen der gedämpft schallende flüssige Mageninhalt, welcher die percussorische Abgrenzung der Milz verhindern oder eine vergrößerte Milzdämpfung vortäuschen kann, zur Seite weicht.

In sitzender oder stehender Position findet man normalerweise eine Milzdämpfung wie in Fig. 51, S. 160. Die obere Grenze der Dämpfung liegt in der mittleren bis hinteren Axillarlinie entsprechend dem Lungenrande an der achten bis neunten Rippe. Der vordere Rand der Dämpfung überragt gewöhnlich die vordere Axillarlinie nicht nach vorne und bleibt beim Erwachsenen circa 5 cm vom Rippenbogen entfernt. Nach unten reicht die Dämpfung bis zur elften Rippe. Die Höhe der Dämpfung (in der Längsrichtung des Körpers gemessen) beträgt 5—6 cm. Nach hinten geht die Milzdämpfung über in die Dämpfung, welche physiologischerweise die ganze Lendenregion einnimmt und die mit Unrecht auf die Niere bezogen wurde (vgl. S. 184 f.), während sie vielmehr nur von den dicken Muskelschichten dieser Gegend herrührt.

Beim Uebergang von der sitzenden oder stehenden zu der Rückenlage pflegt sich die Milzdämpfung nur sehr unbedeutend und in inconstanter Weise und dabei nach ähnlichen Gesetze wie die Leberdämpfung (vgl. S. 179), in toto nach oben oder unten zu verschieben. Die vordere Grenze ändert dabei gewöhnlich ihre Lage nicht. In Diagonal- und Seitenlage verschiebt sich die Milzdämpfung infolge des Tiefertretens der linken Lunge gegenüber der Rückenlage etwas, aber nur sehr wenig nach vorne und unten, indem sie gleichzeitig bedeutend stärker durch die Lunge von oben her überlagert wird. Aber auch in Seiten- und Diagonallage soll die Milzdämpfung die vordere Axillarlinie nicht nach vorne überragen.

Es ist namentlich für den Anfänger empfehlenswert, die Milzpercussion in verschiedenen Stellungen des Patienten vorzunehmen. Man controliert dabei am besten die eigenen Percussionsresultate.

Es wurde auch der Versuch gemacht, den oberhalb des Lungenrandes liegenden Theil der Milz durch die Percussion festzustellen, d. h. eine sogenannte tiefe Milzdämpfung zu bestimmen. Es liegt aber auf der Hand, dass dies nicht möglich ist. Die Verhältnisse sind hier ganz andere als beim Herzen. Die Milz ist im Gegensatz zum Herzen nicht nur von aussen her von Lunge bedeckt, sondern sie ruht auch auf ihrer Innentfläche auf dem lufthaltigen, lautschallenden Magen. Die Milz müsste ein Organ von viel bedeutenderer Dicke sein, wenn bei dieser Anordnung durch starke Percussion über dem von Lunge bedeckten Theil der Milz eine umschriebene tiefe Dämpfung resultieren sollte. Der starke Percussionsschlag, welcher nothwendig



um überhaupt durch die Lunge hindurch in die Milzgegend vorzudringen, wird stets auch gleichzeitig den unter der Milz liegenden Magen mitschütteln, wodurch die Dämpfung verwischt wird. Die Umgrenzung des von Lunge bedeckten Theiles der Milz hat aber praktisch auch gar keinen Wert, da sich die sämtlichen Veränderungen der Milz an dem freiliegenden Theile derselben deutlich erkennen lassen. Die Milz verhält sich in dieser Richtung ähnlich wie die Leber (vgl. S. 178).

Wir haben in obigem die Resultate der Milzpercussion dargestellt, wie man sie unter günstigen Verhältnissen findet. Häufig genug sind indessen die Verhältnisse nicht so günstig. Zunächst kommt es physiologischerweise gar nicht selten vor, dass die Milz abnorm weit hinten oder abnorm hoch liegt, so dass sie sich der Percussion ganz oder fast ganz entzieht. Es kann letzteres auch vorübergehend der Fall sein bei Meteorismus, wenn ausgedehnte Därme die Milz nach oben und hinten drängen oder sich gar zwischen Milz und Thoraxwand einschieben. Aber auch ohne Verlagerung der Milz kann Meteorismus die Percussion derselben sehr schwierig, ja unmöglich machen. Denn bei Meteorismus ist der Darm- und Magenschall so laut und es pflanzt sich, offenbar weil es sich um weit communicierende Lusträume handelt, die Erschütterung der Percussion so weit und so diffus fort, dass von der percussorischen Abgrenzung eines so dünnen luftleeren Organes nicht mehr die Rede sein kann. Andererseits wird auch sehr häufig eine Milzdämpfung vorgetäuscht durch festen oder flüssigen Magen- oder Darminhalt. Die Täuschung durch Mageninhalt kann, wie oben erwähnt, mit Sicherheit durch Untersuchung des Patienten in rechter Seitenlage vermieden werden und in Betreff der durch Darminhalt hervorgerufenen Dämpfungen wird eine später wiederholte Untersuchung gewöhnlich den richtigen Sachverhalt feststellen. Ueberhaupt ergibt sich aus den angeführten Schwierigkeiten, dass, um aus der Percussion der Milz sichere Schlüsse ziehen zu können, man stets wiederholt untersuchen muss. Dabei empfiehlt es sich, verschiedene Percussionsstärken zu versuchen und, wie schon oben erwähnt, die Körperstellung des Patienten zu variieren. Unter allen Umständen aber sind palpatorische Resultate in Betreff der Milz zuverlässiger als percussorische.

Normalerweise findet man zwischen dem linken Ende der Leberdämpfung und der Milzdämpfung einen tympanitisch schallenden Bezirk, in welchem Magen oder Darm wandständig sind. Begrenzt man diesen Raum oben durch den Lungenrand und unten durch den freien Thoraxrand, so hat man den Traube'schen sogenannten halbmondförmigen Raum umschrieben, welcher bei der Diagnose linksseitiger pleuritischer Exsudate eine gewisse Rolle spielt (Fig. 50 und 51, S. 159 f., und Fig. 62, S. 191). Die Abgrenzung dieses Raumes nach oben gegen die Lunge hin ist nicht immer percussorisch möglich. In diesem Falle construirt man dann diese Grenzlinie unter Berücksichtigung des ungefähr symmetrisch zu ihr verlaufenden Randes der rechten Lunge.

#### **Pathologische Grössenveränderungen und Verschiebungen der Milzdämpfung.**

Eine Vergrößerung der Milz verräth sich gewöhnlich durch eine Vergrößerung der Milzdämpfung in der Richtung nach vorne und unten (Fig. 60 a. f. S.). Man kann eine Milzdämpfung als vergrößert betrachten, welche nach vorne die vordere Axillarlinie überschreitet, ferner auch eine solche, deren vertikale Ausdehnung beim Erwachsenen mehr als etwa 7 cm beträgt.

Verkleinerungen der Milzdämpfung bis zum völligen Verschwinden kommen, wie oben erwähnt, häufig bei ganz gesunden Menschen mit normaler Milz vor und



man wird deshalb nicht leicht in den Fall kommen, mit Sicherheit pathologische Verkleinerungen der Milz, die übrigens klinisch gar keine Rolle spielen, zu diagnostizieren.

Pathologische Verschiebungen der Milz spielen klinisch ebenfalls eine geringe Rolle. Sie sind meist schwer nachzuweisen. Pleura-Ergüsse, Ascites, Meteorismus und Tumoren, welche zu einer Verschiebung der Milz führen, bedingen gewöhnlich gleichzeitig die Unmöglichkeit der Milzpercussion, indem in der Milzgegend entweder anderweitige Dämpfung oder aber (Meteorismus) abnorm lauter Schall auftritt.

Bemerkenswert ist dagegen die Erscheinung, dass bei erheblichen Dilatationen des Magens zuweilen die Milz durch den sich vergrößernden Magen vermittelst des Lig. gastro-lineale nach unten und vorne gezogen und dabei nicht bloss der Palpation, sondern auch der Percussion besser zugänglich gemacht wird, als in der Norm (vgl. später: Untersuchung des Magens).

Grosse Pleura-Ergüsse, welche im halbmondförmigen Raume eine Dämpfung machen, sowie Lebervergrößerungen können die Leber- und Milzdämpfung zum Zusammenfliessen bringen (vgl. Fig. 62, S. 191). Unter diesen Verhältnissen können selbst grosse Milzschwellungen dem percussorischen Nachweis entgehen.

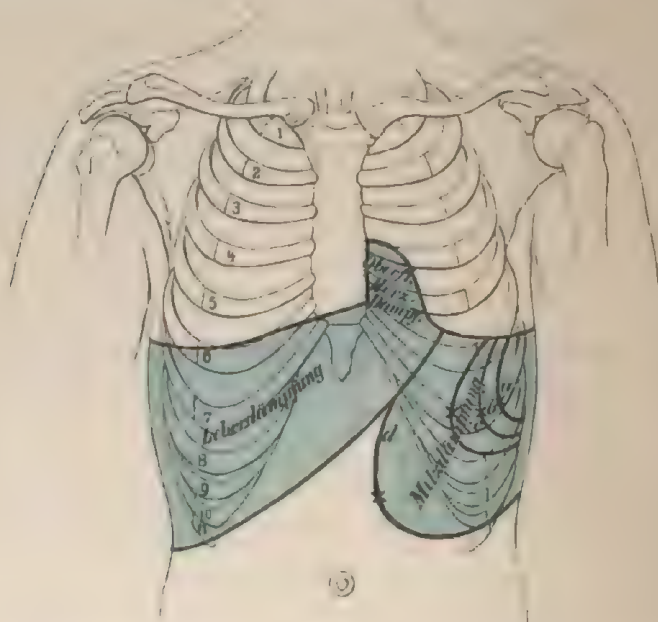


Fig. 60.

Die Milzdämpfung bei Milzvergrößerung verschiedenen Grades (a, b, c, d).

### Topographische Percussion der Nieren.

Die Percussion der Nieren ist in neuerer Zeit mit Recht so gut wie vollständig verlassen worden. Die anatomische Lage der Nieren ergibt sich aus Fig. 49 (S. 157), und es zeigt sich dabei, wie ungünstig dieses Organ für die percussorische Feststellung seiner Grenzen gelegen ist. Von einer Percussion von vorneher kann natürlich bei der tiefen Lage der Nieren nicht die Rede sein. Aber auch von hintenher ist die Niere von so dicken Muskelschichten bedeckt, dass es a priori äusserst unwahrscheinlich erscheint, dass das so dünne und tief gelegene Organ zu der schon ohnehin in der Lenden-

gegend durch die dicke Muskulatur bedingten Dämpfung noch etwas hinzuzufügen kann. Gleichwohl glaubte man früher, die Nieren auf der Rückseite des Körpers wenigstens nach aussen abgrenzen zu können. Es lässt sich aber leicht nachweisen, dass die ungefähr in der Gegend des äusseren Nierenrandes vertical verlaufende Dämpfungsgrenze dem äusseren Rande des Musculus sacrospinalis entspricht und mit der Niere nichts zu thun hat. Der deutlichste Beweis dafür ist, dass man jene Dämpfungsgrenze auch da nachweisen kann, wo die betreffende Niere extirpiert worden ist.

Die Percussion kommt somit für die Diagnose von Nierenveränderungen ausschliesslich bei grösseren Nierentumoren in Betracht, wo man einerseits eine die Grenzen des Musculus sacrospinalis nach aussen und vorne weit überschreitende intensive Dämpfung der Lendengegend und anderseits, falls der Tumor die übrigen Baueingeweide zur Seite gedrängt hat und der Bauchwand anliegt, auch die Projection des Tumors auf die vordere Bauchwand percussorisch feststellen kann. Von Wichtigkeit ist unter diesen Verhältnissen diagnostisch der percussorische Nachweis, dass das Colon über die Niere weglieft (vgl. unten). Weit wichtiger als die Percussion ist aber im übrigen hier wie für die Diagnose aller Bauchtumoren die Palpation.

### Topographische Percussion der lufthaltigen Baueingeweide.

(Vgl. auch das specielle Capitel über die Untersuchung des Magens.)

Nur unter ganz bestimmten Verhältnissen, nämlich da, wo sich die einzelnen Darmtheile und der Magen durch ihre Füllung mit Luft, flüssigem oder festem Inhalt wesentlich voneinander unterscheiden, ist es möglich, durch die Percussion Abgrenzungen derselben vorzunehmen. Die Percussion muss theoretisch auch hier für die Bestimmung tiefer Grenzen eine stärkere, für die Bestimmung oberflächlicher Grenzen eine möglichst leise sein. Jedoch sind im allgemeinen hier nur oberflächliche Grenzen mit annähernder Schärfe zu bestimmen, weil bei stärkerer Percussion sich die Erschütterung entsprechend den percutierten Hohlräumen in sehr unberechenbarer Weise fortpflanzt, so dass von einer regelmässigen akustischen Wirkungssphäre des Percussionsstosses, wie sie über der Lunge für das Zustandekommen tiefer Dämpfungen entscheidend ist (vgl. S. 151 f.), nicht die Rede sein kann. Aber selbst die Resultate der oberflächlichen Percussion zeigen hier namentlich in Betreff ihrer Deutung das Merkmal grosser Unsicherheit, weil schon physiologisch die Lage des Magens und der Därme sehr wechseln kann. Auch sind selbst die oberflächlichen Grenzen selten scharf. Ganz gewöhnlich bekommt man über der Magen- und Darmregion einen lauten tympanitischen Schall, der wohl an den einzelnen Stellen verschiedene Intensität und auch verschiedene Höhe zeigen kann, ohne dass die Bezirke linear voneinander zu trennen sind. Am häufigsten noch lässt sich durch die Percussion der aufgetriebene Magen oder das geblähte Colon von dem Convolut der Dünndärme abgrenzen. Wo dies durch die gewöhnliche Percussion nicht möglich ist, gelingt es zuweilen durch die Stäbchen-Plessimeterpercussion oder Percussionsauscultation (vgl. S. 146), falls dieselbe über den lufthaltigen Baueingeweiden infolge der bestehenden Spannungsverhältnisse Metallklang ergibt. Man findet dann bei dieser Untersuchungsmethode an den Organgrenzen entweder einen scharfen Sprung in der Tonhöhe des Metallklanges oder ein plötzliches Aufhören des letzteren. Jedoch muss ich darauf aufmerksam machen, dass es ein Irrthum wäre, anzunehmen, dass

der Metallklang über ein und denselben Hohlorgan überall vorhanden sein und an den verschiedenen Stellen desselben die nämliche Tonhöhe haben muss. Vielmehr kann über einem Luftraum, wie ich mich oft überzeugte, je nach der Anschlagstelle Metallklang vorhanden sein oder fehlen und die Höhe desselben kann an den verschiedenen Stellen verschieden sein, besonders wenn das betreffende Hohlorgan eine grössere Ausdehnung hat. So kann man, wenn man den Verlauf des gasgefüllten Colons mit der Stäbchen-Plessimeterpercussion verfolgt, oft ganze Scalen des Metallklanges wahrnehmen, und selbst im Bereiche des Magens können verschiedene Tonhöhen vorkommen. Dies beschränkt natürlich den Wert auch dieser Untersuchungsmethode, selbst wenn man sich durch Aufblähung des Magens und Colons (vgl. später: Palpation des Abdomens und Untersuchung des Magens) die Deutung der Verhältnisse erleichtert.

Sehr wertvoll kann bei Tumoren, die von der Niere ausgehen, für die Diagnose dieses Ausgangspunktes der percussorische Nachweis werden, dass der tympanitische Schall des Colons über die Tumordämpfung verläuft. Man hat dann den Situs der Fig. 74. Zur sicheren Constatierung dieser Verhältnisse percutiert man am besten vor und nach der Aufblähung des Colons.

In Betreff einiger specieller Resultate der percussorischen Untersuchung des Magens sei hier auf das specielle Capitel „Untersuchung des Magens“ verwiesen. Im allgemeinen gibt uns aber über die Ausdehnung, Lage und Beschaffenheit von Magen und Darm die Palpation und Inspection bessere Aufschlüsse, als die Percussion.

### Topographische Percussion der Blase und des Uterus.

In nicht gefülltem Zustande ist die Blase bekanntlich hinter der Symphyse verborgen. Gefüllt steigt sie immer mehr über dieselbe empor und kann in Fällen von Urinretention bis über den Nabel hinaufreichen. Dabei werden meist die Därme zur Seite gedrängt, so dass die Blase in der Form eines ovalen, senkrecht gestellten Tumors der Bauchwand direct anliegt, welcher bei schwacher Percussion eine seinem Umfange und seiner Form ungefähr entsprechende intensive Dämpfung gibt. Mitunter bleiben, besonders wenn die Füllung der Blase keine sehr starke ist, noch Darmschlingen zwischen Blase und Bauchwand gelagert, und dann erscheint die Dämpfung als tiefe Dämpfung weniger intensiv und je nach der Dicke der Bauchdecken und der vorgelagerten Darmschicht bald bei schwächerer, bald bei etwas stärkerer Percussion am deutlichsten. Die Dämpfung kann aber in diesem Falle auch ganz fehlen.

Nach den Untersuchungen von F. Müller\*) entsteht bei normalen erwachsenen Frauen eine Blasendämpfung erst bei einem Füllungsgrade der Blase von 500—600  $cm^3$ , bei Männern bei einem solchen von 360—500  $cm^3$ .

Untersuchungen dieses Autors dehnst sich die Blasendämpfung bei der Seitenlage etwas mehr nach rechts als nach links aus. Bei Seitenlage der Blase erscheint sie bei tiefer gelegener Seite, indem sie aus der Mittellinie verdrängt wird, bei tiefer gelegener Seite, indem sie aus der Mittellinie verdrängt wird, bei tiefer gelegener Seite, indem sie aus der Mittellinie verdrängt wird.

Bei sehr starker Spannung der Bauchdecken und grosser



Dicke der Bauchwand, ergibt die Palpation in Betreff der Verhältnisse der Blase sichereren Aufschluss als die Percussion.

Der durch Schwangerschaft oder pathologisch vergrösserte Uterus verhält sich in jeder Beziehung für die Percussion entsprechend wie die Blase und nur die Berücksichtigung der übrigen klinischen Verhältnisse, die palpatrische Untersuchung der Consistenz, eventuell die Untersuchung per vaginam und der Katheterismus ermöglichen in diesen Fällen die Unterscheidung.

### Die vergleichende Percussion.

Während wir unter dem Titel „topographische Percussion“ diejenigen Percussionsresultate erörtert haben, welche uns Aufschluss geben über die Grenzen, resp. die Grösse und Lage der Organe, haben wir hier noch den zweiten, praktisch ebenso wichtigen Theil der Percussionslehre zu besprechen, welcher sich befasst mit den qualitativen Veränderungen des Percussionsschalles über ein und demselben Organ und den daraus zu ziehenden Schlüssen auf die Beschaffenheit dieses Organes und seiner Umgebung. Man nennt die Percussion, soweit sie diese letzteren Feststellungen bezweckt, vergleichende Percussion, weil man dabei den Schall einer bestimmten Stelle des Körpers mit dem normalen Schall dieser Stelle, resp. auch mit dem Schall benachbarter (normaler) Theile des nämlichen Organes vergleicht. Dabei ist es Geschmacksache, ob man die Dämpfungsverhältnisse der Flüssigkeitsergüsse in serösen Höhlen bei der topographischen oder, wie wir es hier thun werden, bei der vergleichenden Percussion abhandelt. Die luftleeren Organe fallen ausschliesslich in den Rahmen der topographischen Percussion, denn es kann sich hier stets nur um den Nachweis von Situs- und Grössenveränderungen handeln, während über die Structur derselben uns die Percussion keinen Aufschluss geben kann. Anders die lufthaltigen Organe des Abdomens und namentlich die Lunge. Der Percussionsschall erfährt über denselben zahlreiche qualitative Modificationen, die uns wichtige Aufschlüsse über pathologische Veränderungen geben, welche sich an ihrer Oberfläche oder in ihrem Inneren abspielen.

### Die vergleichende Percussion des Thorax.

Wir haben im allgemeinen Theile über die Percussion die hauptsächlichsten qualitativen Verschiedenheiten des Percussionsschalles angeführt (S. 143 ff.). Der gewöhnliche Lungenschall innerhalb des durch die Lungengrenzen eingeschlossenen Gebietes ist laut, nicht tympanitisch. Nun lehrt schon beim Gesunden eine genauere Untersuchung, dass an den einzelnen Stellen, ganz abgesehen von den Organdämpfungen (Herz, Leber etc.), der Schall nicht gleich laut ist. Er wechselt vielmehr zunächst je nach der Dicke der Bedeckungen. Wo dickere Muskelbäuche oder Fettmassen liegen, da ist der Percussionsschall weniger laut als an anderen Stellen. Ebenso ist über der Scapula und über der Mamma beim weiblichen Geschlechte eine intensive Dämpfung des Lungenschalles wahrzunehmen, die nur bis zu einem gewissen Grade durch stärkere Percussion vermindert werden kann. Ferner ist der Lungenschall an denjenigen Stellen weniger laut, wo gemäss der Configuration der Lunge und der angrenzenden luftleeren Organe nur dünne lufthaltige Schichten percutiert werden. Wir haben diesen Einfluss der Dicke der percutierten lufthaltigen Schicht schon bei der topographischen Percussion kennen gelernt (vgl. die

Abschnitte über die relativen oder tiefen Dämpfungen S. 151 f., 165, 178). Es muss aber hier noch besonders darauf aufmerksam gemacht werden, wie viel leiser normal die Lungenspitzen schallen, als die tiefer gelegenen voluminöseren Lungentheile. Das Ohr des Untersuchenden gewöhnt sich an diese physiologischen Unterschiede allmählich, so dass sie nicht mehr beachtet respective instinctive in Rechnung gezogen werden. Sehr wichtig ist es, zu wissen, dass jede stärkere Convexität der Thoraxoberfläche eine gewisse Dämpfung bedingt, wovon man sich am besten bei kyphotischen und skoliotischen Patienten überzeugen kann. Es rührt dies davon her, dass, wenn man auf einer stark convexen Stelle des Thorax percutiert, ein Theil der Percussionskraft infolge der geringeren Nachgiebigkeit solcher Stellen (Gewölbewirkung) verloren geht, während ein flaches Rippenstück bei der Percussion in der Richtung seiner grössten Elasticität schwingt. Aus diesem Grunde sind bei Kyphoskoliotischen die Percussionsresultate nur mit der grössten Vorsicht zu verwerten und deshalb ist auch physiologisch der Lungenschall bei verschiedener Configuration des Thorax sehr verschieden laut.

Nun hat aber auch jede Strukturveränderung der Lunge selbst wesentlichen Einfluss auf die Beschaffenheit des Lungenschalles. Der Lungenschall kann abnorm laut, er kann ferner tympanitisch und schliesslich auch mehr oder weniger gedämpft werden. Diese Veränderungen constatirt man, wenn sie sich nur an einzelnen Stellen geltend machen, indem man entweder symmetrische oder einander benachbarte, normalerweise gleich schallende Stellen percutierend miteinander vergleicht. Da, wo sich die Veränderungen des Schalles über die ganze Lunge erstrecken, muss der Anfänger den Schall vergleichen mit dem Schalle bei einem Gesunden. Dem Geübten fällt hier die Abweichung von der Norm ohne weiteres auf.

### Auftreten von gedämpftem Schall innerhalb der Lungengrenzen.

Um auch leichtere Dämpfungen nicht zu übersehen, gelte als Regel, die vergleichende Percussion stets der Reihe nach mit verschiedenen Percussionsstärken vorzunehmen. Um die grosse Bedeutung dieses Vorgehens zu verstehen, ist es nöthig, zuerst die verschiedenen anatomischen Möglichkeiten zu erörtern für die Entstehung einer Dämpfung des Lungenschalles.

Der Schall wird (nach S. 151 ff.) im allgemeinen immer dann gedämpft, wenn die akustische Wirkungssphäre des Percussionsstosses eine geringere Menge lufthaltigen Lungengewebes oder ein weniger lufthaltiges Lungengewebe trifft, als in der Norm. Es kann dies der Fall sein:

1. Bei Einschaltung luftleeren Materiales zwischen Lunge und Thorax: Exsudate, Schwarten, Tumoren (Fig. 61 I).

2. Bei Luftleer- oder Luftarmwerden des Lungenparenchyms selbst. Dies kann stattfinden bei Atelektase oder Collaps der Alveolen durch Compression oder durch Obturation der Bronchen mit nachfolgender Resorption der Luft, bei Ausfüllung der Alveolen durch ein luftleeres entzündliches Exsudat (Pneumonie) oder bei Ersetzung des Lungengewebes durch neugebildete Tumorgewebe. Diese Veränderungen können vorkommen in grösseren bis an die Oberfläche der Lunge reichenden Herden (Fig. 61 II) oder auch eingesprengt in Form kleiner lobulärer Herde, welche zum Theile die Oberfläche erreichen, zum Theile aber von denselben durch lufthaltige Gewebe getrennt bleiben (Fig. 61 III) oder endlich in Form grosser, aber in der Tiefe liegender Herde (Fig. 61 IV). Das Resultat für die Percussion wird in allen diesen Fällen ein verschiedenes sein.

Percutiert man bei den Verhältnissen der Fig. 61 I, die ein pleuritisches Exsudat darstellt, stark, so kann unter Umständen (bei nicht zu dicker Exsudatschicht) an der Stelle *b* die Lunge so stark erschüttert werden, dass hier die Dämpfung völlig übersehen wird. Um sie nicht nur in vollem Umfange recht deutlich zu machen, sondern sie auch möglichst scharf von der Umgebung abzugrenzen, muss man deshalb in diesem Falle leise percutieren. Ebenso wenn die Verhältnisse liegen wie in Fig. 61 II. Es handelt sich beidemale um soge-

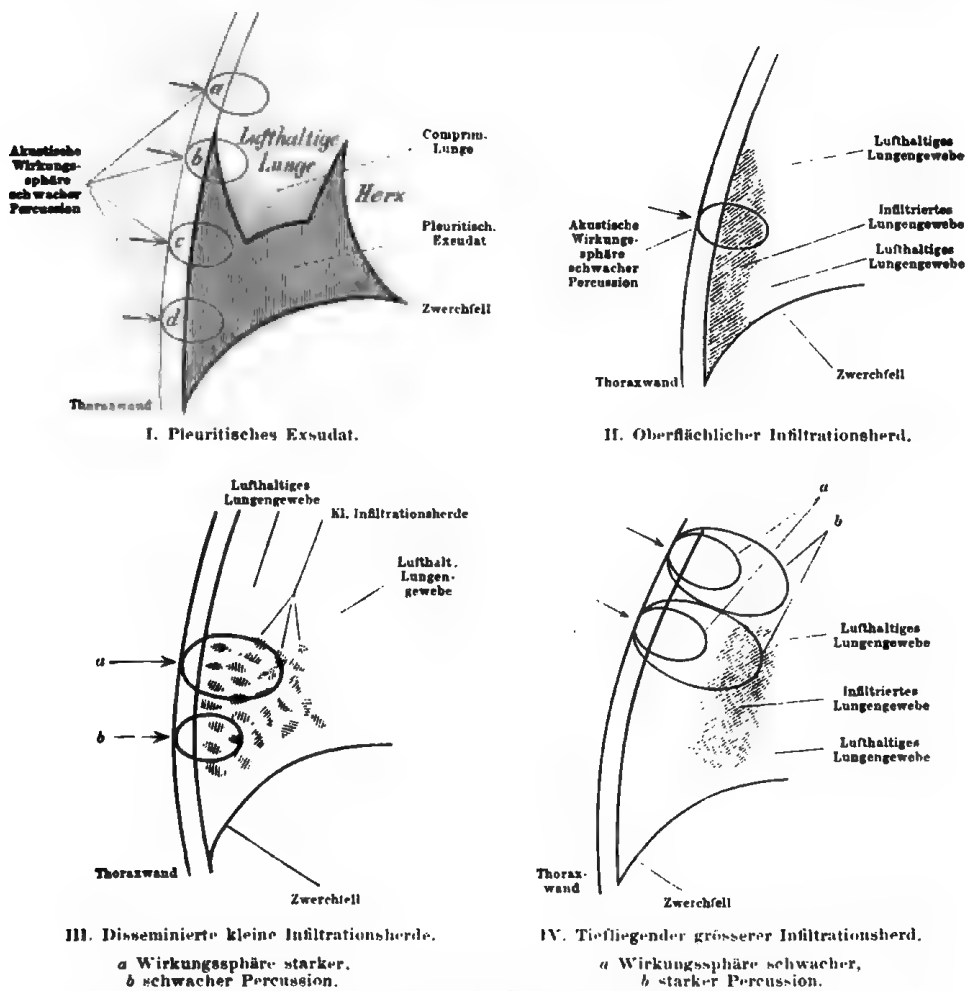


Fig. 61.

Die verschiedenen Arten resp. Entstehungsweisen von Dämpfung des Lungenschalles. Schematische Frontalabschnitte durch den Thorax. I. Pleuritisches Exsudat. II., III., IV. Infiltration der Lunge.

nannte oberflächliche Dämpfungen, die man am sichersten bestimmt, wenn man dafür besorgt ist, dass die akustische Wirkungssphäre des Percussionsstosses klein ist, so klein, dass sie mit ihrem Längsdurchmesser möglichst vollständig ins Innere der luftleeren Theile fällt (wie in Fig. 61 II).

Bei den Verhältnissen der Fig. 61 III werden wir weder bei starker (Wirkungssphäre *a*) noch bei schwacher Percussion (Wirkungssphäre *b*) eine sehr



ausgesprochene Dämpfung erhalten, weil in beiden Fällen stets noch lufthaltiges Gewebe miterschüttelt wird. Die Dämpfung wird aber bei leiser und bei starker Percussion wahrnehmbar sein. Je nach der Lage der Herde mehr an der Oberfläche oder mehr in der Tiefe werden leise und starke Percussion etwas verschiedene Resultate geben, wie sich leicht construieren lässt. Ist der Complex von luftleeren Herden als Ganzes nicht sehr ausgedehnt, so ist die Dämpfung bei schwacher Percussion deutlicher, weil bei starker Percussion auch die ganze lufthaltige Nachbarschaft in der Tiefe miterschüttelt wird.

Liegt endlich ein grösserer, tief gelegener Herd vor, wie in Fig. 61 IV, so wird die leise Percussion gar nichts ergeben (akustische Wirkungssphäre *a*), dagegen kommt bei stärkerer Percussion (akustische Wirkungssphäre *b*) unter Umständen eine relative Dämpfung zustande.

Da man nun im voraus nicht weiss, ob und was für eine dämpfende Ursache vorliegt, so ist es rathsam, bei dem Suchen nach pathologischen Dämpfungen über der Lunge sich verschieden starker Percussion der Reihe nach zu bedienen. Man kann dann gerade aus den verschiedenen Resultaten, die man dabei der Reihe nach erhält, Schlüsse auf die Art der dämpfenden Ursache ziehen und namentlich bestimmen, ob die Dämpfung eine oberflächliche oder eine tiefe ist, das heisst, ob die dämpfende Ursache an der Oberfläche oder in der Tiefe liegt.

Es ist nun nicht zu erwarten, dass man vermittelt der Percussion beliebig kleine Verdichtungsherde in der Lunge nachweisen kann, vielmehr lehrt die Erfahrung, dass einzelstehende Verdichtungsherde schon bei oberflächlicher Lage, um Dämpfung zu machen, wenigstens einige Quadratzoll Flächenausdehnung haben müssen. Liegen sie in der Tiefe, so müssen sie naturgemäss weit grösser sein. Allgemein gültige Regeln lassen sich hierüber nicht aufstellen. Multiple Herde dagegen brauchen, wenn sie dicht genug stehen, bei weitem nicht so gross zu sein, um eine Abnahme des lauten Schalles zu bedingen. So können unter Umständen bei der acuten Miliartuberculose Lungentheile, welche mit Miliartuberkeln reichlich durchspickt sind, relativ gedämpften Schall geben. Anderemal dagegen machen selbst sehr dicht gestellte kleine Herde gar keine Dämpfung. So habe ich Fälle beobachtet, wo intra vitam nicht eine Spur einer Abnahme der normalen Lungensonorität wahrgenommen wurde, während die Section ergab, dass die Lunge vollkommen mit nussgrossen Sarkomknoten durchsetzt war. Es kommt dabei ausser auf das Erhaltensein von reichlichem lufthaltigem Gewebe auch noch auf andere Momente an. So wird, wie wir bald des Genaueren sehen werden, infolge von Erschlaffung des Lungengewebes, wie sie gerade in der Nachbarschaft luftleerer Herde vorkommt, der Schall lauter als in der Norm (vgl. S. 200), und dieses Hypersonorwerden des Schalles erschlafften Lungengewebes kann die durch disseminierte Tumorknoten oder durch lobuläre Infiltrationen bedingte Schalldämpfung übercompensieren.

Wir führen in dem Folgenden die wichtigsten Merkmale der einzelnen Arten von Dämpfung des Lungenschalles an, obschon von vorneherein zu bemerken ist, dass in den meisten Fällen die Erkennung der Dämpfungsursache nur unter Zuhilfenahme anderer Untersuchungsmethoden möglich ist.

#### Die pleuritische Dämpfung.

Bildet sich ein pleuritischer Flüssigkeitserguss, so wird derselbe meist nächst durch Dämpfung hinten unten am Thorax nachweisbar. Die Dämpfungszone steigt dann allmähig höher und die Dämpfung reicht immer weiter

nach vorne, indem die Grenzlinie dabei eine von hinten nach vorne abfallende Linie bildet (Fig. 62, Fig. 63 I und II, S. 195 und Fig. 96). Wenn das Exsudat noch grösser wird, so steigt es auch vorne immer mehr an und es kann dann schliesslich vorne und hinten der grösste Theil der betreffenden Thoraxhälfte gedämpft erscheinen, so dass nur in den obersten Partien noch etwas lauter Schall fortbesteht. In selteneren Fällen hat die Dämpfung von vorneherein nicht ein nach vorne abfallendes, sondern ein circular um den Thorax herumgehendes Niveau.

Die Frage wurde vielfach erörtert, weshalb gewöhnlich den pleuritischen Exsudaten die genannte schräg nach vorne abfallende Dämpfungsgrenze, welche nachweisbar wirklich der Lage der Exsudatgrenze entspricht, zukommt. Die gewöhnliche Annahme geht dahin, dass für die Lage des Exsudates der

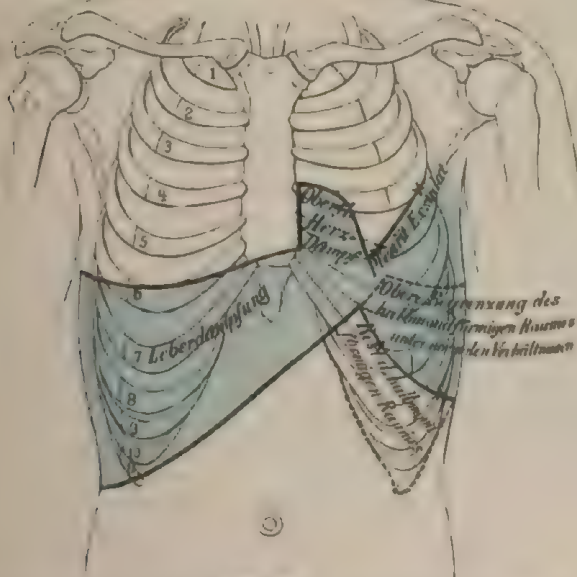


Fig. 62.

Dämpfung bei linksseitigem pleuritischen Exsudate. Verschmälerung des halbmondförmigen tympanitischen Raumes.

Einfluss der Schwere bestimmend sei und dass die Richtung des Niveaus wesentlich abhängig sei von der Stellung, die der Patient einnimmt, während sich das Exsudat entwickelt. Durch Abkapselung werde dasselbe dann in seiner Lage fixiert. Gehe der Patient bei schleichend sich entwickelndem Exsudat während der ganzen Zeit herum, so nehme die Flüssigkeit, der Schwere folgend, das in dieser Körperstellung der Horizontalen entsprechende, das heisst ein circuläres Niveau ein. In der Mehrzahl der Fälle dagegen warten die Patienten die Bildung ihres Exsudates in der gewöhnlichen, leicht erhöhten Rückenlage ab, und in dieser Stellung entspreche eben jene nach vorne abfallende Exsudatgrenze der horizontalen Richtung im Raume. Diese Annahme stimmt mit den Thatsachen nicht überein. Auch bei Patienten, welche nachweisbar während der Bildung ihres Exsudates herumgingen, findet man in



der überwiegenden Mehrzahl der Fälle jene nach vorne abfallende Dämpfungsgestalt. Es muss also eine andere Ursache hier in Betracht kommen. Wahrscheinlich verhält sich die Sache folgendermaassen: Die Lunge wird mit ihrer Oberfläche normalerweise an die Pleura costalis angepresst durch den von der Bronchen aus wirkenden Luftdruck oder, besser gesagt, durch die Differenz zwischen dem Luftdruck und der Retractionskraft oder Elasticität der Lungen. Es ist kaum denkbar, ja physikalisch unmöglich, dass bei einem so unregelmässig geformten Organ wie die Lunge, die Elasticität an allen Punkten der Oberfläche gleich ist. Da aber, wo die Retractionskraft der Lunge stärker ist, da wird offenbar ein grösserer Theil des intrabronchialen Luftdruckes von derselben getragen und da ist folglich auch für eine mechanische Trennung der Pleura pulmonalis von der Pleura costalis ein geringerer physikalischer Widerstand vorhanden. Es liegt nun sehr nahe, anzunehmen, dass die hinteren, voluminösesten Theile der Lunge auch die stärkste elastische Retractionskraft besitzen, und dass aus diesem Grunde das Exsudat für seine Bildung und Ansammlung hinten am wenigsten Widerstand findet. Es muss sich hieraus dann das von hinten nach vorne abfallende Niveau von selbst ergeben. Für diese Auffassung spricht der Umstand, dass die Exsudate hinten nicht nur am höchsten, sondern auch am dicksten zu sein pflegen. Man wird gegen diese Auffassung einwenden, dass bei wassersüchtigen Ergüssen im Thorax (Hydrothorax, vgl. S. 196 f.) sich doch nachweisen lasse, dass das Niveau der Flüssigkeit jeweilen, je nach der Lage der Patienten, ein horizontales Niveau einnehme, so dass im Sitzen und Stehen die Dämpfung circulär um den Thorax herumläuft, während sie in Rückenlage vorne verschwindet. Hierauf ist jedoch zu erwidern, dass man nicht die grossen wassersüchtigen Pleuraergüsse zum Vergleiche heranziehen darf, für welche sich allerdings der Einfluss der Schwere leicht nachweisen lässt. Wenn man Fälle untersucht, wo der Hydrothorax noch sehr gering ist, so wird man sich leicht davon überzeugen, dass bei diesen die Verhältnisse ganz analog sind, wie beim pleuritischen Exsudat. Man findet auch hier in aufrechter Körperstellung eine von hinten nach vorn abfallende Dämpfung. Hier sollte, da Adhäsionen fehlen, die Flüssigkeit frei, der Schwere folgend, verschieblich sein. Sie ist es aber nicht, folglich muss sie durch gewisse Kräfte in ihrer Lage fixiert sein, und die einzige Kraft, die wir dafür in Anspruch nehmen können, ist offenbar diejenige, mit welcher der Luftdruck die Lunge an den Grenzen der Flüssigkeit an den Thorax anpresst. Ganz gleich hat man sich die Bildung eines pleuritischen Exsudates im Beginne vorzustellen, und der Grund, weshalb im weiteren Verlaufe die Dämpfungsgestalt des wachsenden Exsudates ihren ursprünglichen Charakter behält, während in den späteren Stadien der wachsende Hydrothorax mehr und mehr den Gesetzen der Schwere folgt, liegt darin, dass die Pleuritis gewöhnlich am Rande des Exsudates sofort zu einer Verklebung der Pleurablätter führt, die durch das wachsende Exsudat nur langsam gelöst und parallel ihrer ursprünglichen Richtung vorwärtsgeschoben wird, während beim Hydrothorax, wenn einmal die Flüssigkeit ein gewisses Gewicht erreicht hat und wenn der Druck, unter welchem sie steht, positiv geworden ist, infolge des Fehlens von Adhäsionen die Verschieblichkeit der Flüssigkeit keinen erheblichen Widerstand mehr findet. Häufig genug kann man übrigens auch bei mittelgrossen Hydrothorax nachweisen, dass der Niveauwechsel durch den Einfluss der Schwere nur allmähig erfolgt, was darauf hinweist, dass der dem Thorax anliegende Theil der Lunge der Verschiebung der Flüssigkeit noch einen gewissen Widerstand entgegensetzt. Die Fälle, wo bei Pleuritis das Dämpfungsniveau horizontal



verläuft, sind relativ selten und betreffen keineswegs bloss Patienten, die während der Bildung des Exsudates herumgingen. Dieses horizontale Niveau lässt sich leicht erklären, wenn man annimmt, dass in diesen Fällen hinten abnorme Widerstände für die Ansammlung des Exsudates vorhanden sind, welche in alten Adhäsionen oder sonstigen Veränderungen der Lunge bestehen können. Unter diesen Umständen und bei veränderten Elasticitätsverhältnissen der Lunge können auch alle möglichen anderen Anomalien der Form der Dämpfung vorkommen.

Ausser den besprochenen Formverhältnissen der Begrenzung ist für grössere pleuritische Exsudate charakteristisch die grosse Intensität der Dämpfung. Selten trifft man bei Lungenverdichtungen so intensive Dämpfungen mit eigentlichem Schenkelschall, weil hier gewöhnlich die Bronchen lufthaltig bleiben und dann bei der Percussion noch etwas lauten Schall geben.

Von ganz besonderer Bedeutung aber für die Erkennung pleuritischer Ergüsse gegenüber Pneumonie ist der Nachweis von Verdrängungen des Herzens und der Leber (vgl. S. 176 ff. und 181), sowie einer erheblichen ebenfalls als Verdrängungserscheinung aufzufassenden Erweiterung der betreffenden Thoraxhälfte (vgl. S. 16 f.).

Bei linksseitigen Exsudaten reicht die Dämpfung, entsprechend der Lage des complementären Pleurasinus (Fig. 47 und 48, S. 155 f.), tiefer hinunter als der linke Lungenrand, dessen Stand man sich nach der Lage der Lungenlebergrenze construieren kann. Infolge dessen wird der sogenannte halbmondförmige Raum (Fig. 50, S. 159 und Fig. 51, S. 160) zwischen Milz, Lunge und Leber durch eine Dämpfung von oben her verschmälert (vgl. Fig. 62, S. 191 und Fig. 63 I, S. 195). Es gilt dies als ein wichtiges Kennzeichen linksseitiger pleuritischer Ergüsse. Man kann dasselbe da, wo es vorhanden ist, allerdings nach meiner Erfahrung sehr gut verwerten, aber da, wo es fehlt, kann gleichwohl ein Exsudat vorliegen, da nicht selten der complementäre Pleurasinus durch im Beginne der Pleuritis oder schon früher gebildete feste Adhäsionen obliteriert ist, so dass das Exsudat nicht in denselben eindringt. Bei ganz grossen pleuritischen Exsudaten, welche das Zwerchfell stark nach unten drängen, kann die Dämpfung entsprechend dem auch fühlbaren Buckel des nach unten convex gewordenen Zwerchfelles (vgl. Fig. 63 I, S. 195) sogar den Rippenbogen nach unten in Form eines dem letzteren parallelen Streifens überragen. Jedoch ist dies selten, weil gewöhnlich der Buckel des herabgedrängten Zwerchfelles von Därmen überlagert wird.

Ziemlich selten, wenn auch nicht unerhört ist es, dass entzündliche Pleuraergüsse bei Lagewechsel der Patienten frei beweglich gefunden werden. Es ist dies nur denkbar, wenn entzündliche Adhäsionen in der Umgebung des Exsudates fehlen. Solche Exsudate verhalten sich dann percussorisch wie hydrothoracische Ergüsse. Man findet diese Erscheinung häufiger bei serösen als bei eitrigen Exsudaten.

Häufiger als vollkommen freie Beweglichkeit ist eine durch Adhäsionen beschränkte Beweglichkeit der pleuritischen Exsudate, welche sich darin äussert, dass die Flüssigkeit in aufrechter Stellung des Patienten innerhalb des ihr angewiesenen Raumes, d. h. innerhalb der Abkapselungen von hinten nach vorne fliesst. Es zeigt sich dies dann darin, dass nach dem Aussetzen oder Aufstehen die Dämpfung vorne an Intensität zu-, hinten abnimmt ohne ihre Grenze zu ändern. Dabei fliesst von den am Rücken gelegenen Stellen die Flüssigkeit zum Theil auch unter die Lunge, zwischen deren Basis und das Zwerchfell. Diese letztere Erscheinung hat diagnostisch insoferne einige Bedeutung, als sich daraus erklärt,

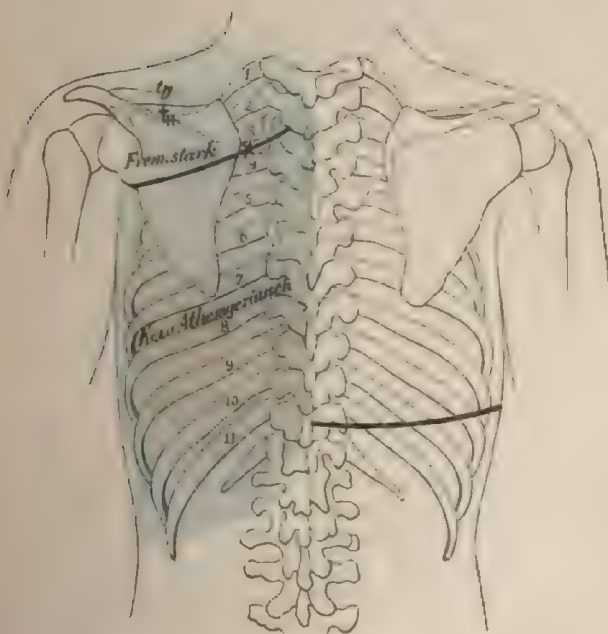
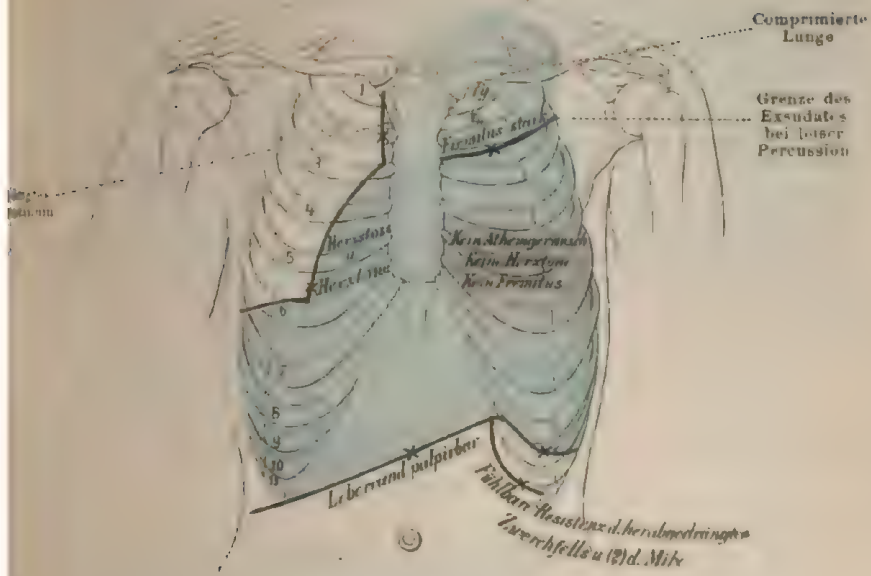
dass oft kleine Exsudate im Momente, wo man die Patienten aufsetzt, hinten deutlich nachweisbar sind, während sie nachher sofort zum Theil zwischen die Lungenbasis und das Zwerchfell fliessen, wobei die Dämpfung sowohl an Höhe als an Intensität abnimmt und sogar undeutlich werden kann.

Da es sich bei den pleuritischen Exsudaten um eine oberflächlichliegende Dämpfungsursache handelt, so wird die Grenze derselben am besten mit leiser Percussion bestimmt. Fig. 61 I (S. 189) zeigt im Frontalschnitt eines pleuritischen Exsudates, wie sich dasselbe nach oben allmählich keilförmig verschmälert und wie die Grenze zu tief gefunden werden muss, falls die Percussion nicht so leise ausgeführt wird, dass die akustische Wirkungssphäre derselben sehr klein ausfällt. Ebenso zeigt die Figur, wie auch nach unten die pleuritischen Exsudate keilförmig auslaufen, so dass im halbmondförmigen Raum auch die untere Grenze des Exsudates nur durch leise Percussion richtig gefunden wird.

Wird ein pleuritisches Exsudat immer grösser, so comprimiert es schliesslich nicht bloss die durch dasselbe von aussen her bedeckten Lungentheile (Fig. 61 I, S. 189), sondern die ganze Lunge, indem sich der Druck mehr und mehr auch in der Richtung von der Lungenbasis zur Spitze geltend macht. Bei diesem Vorgange wird der Schall oberhalb des Exsudates zunächst infolge der Entspannung des Lungengewebes übersonor und tympanitisch (S. 145), sehr bald aber infolge der zunehmenden Verminderung des Luftgehaltes mehr und mehr gedämpft (S. 143). Man hat also die pleuritischen Exsudate nach oben nur im Anfang gegen normalen Lungenschall und später gegen hypersonoren, tympanitischen und schliesslich gegen relativ gedämpften Schall abzugrenzen. In letzterem Falle wird die Abgrenzung immer schwieriger, sie bleibt aber häufig doch noch möglich, weil die comprimierte Lunge infolge ihres Gehaltes an lufthaltigen Bronchen gewöhnlich weniger intensiv gedämpft schallt, als das Exsudat. Dabei bleibt der Schall derselben häufig etwas tympanitisch. Unter Umständen kommt über einer solchen hochgradig comprimierten Lunge auch „William'scher Trachealschall“ (vgl. S. 204) zustande. Diese percussorischen Verhältnisse bei grossen pleuritischen Exsudaten sind mit den dabei zur Beobachtung kommenden Verdrängungserscheinungen in Fig. 63 a. f. S. dargestellt.

Wenn ein pleuritisches Exsudat sich resorbiert hat und an seiner Stelle nur noch fibrinöse Schwarten zurückgeblieben sind, so können dieselben eine Dämpfung machen, die sich in nichts von der Exsudatdämpfung unterscheidet. Nur die Berücksichtigung anderer Symptome und die Mithilfe anderer Untersuchungsmethoden macht dann die Unterscheidung möglich.

Intensive Dämpfungen dürfen im allgemeinen nur dann auf Schwarten bezogen werden, wenn daneben die Zeichen der Thoraxschrumpfung (vgl. S. 17) sichtbar sind, bei dann gewöhnlich Atelektase der Lunge mit zur Dämpfung beiträgt. Das Vorhandensein der Erscheinungen beweist an und für sich selbst nach jahrelanger Dauer nichts gegen flüssiges Exsudat, wie ich mich wiederholt durch Probepunctionen überzeugen konnte, bei denen sehr lange nach dem Beginn der Pleuritis die Dämpfung stand und allgemein für Schwartendämpfung gehalten wurde. Es sind dies jene Permanenz erklärenden Exsudate, die wegen der Unausdehnbarkeit der compressierten Lunge nicht mehr punktiert werden können, ohne dass man dem Patienten heftige Schmerzen durch die Ansäugung bereitet und die offenbar als Auslassung schliesslich ein noli me tangere werden. Ich kenne einen Patienten, dem solchen permanent gewordenen Exsudat grosse Bergtouren unternahm, trotzdem die Beurtheilung der Grösse pleuritischer Exsudate nach der Höhe der Dämpfung sehr vorsichtig sein muss. Wenn ein Exsudat gut abgekapselt ist, so wird seine Vergrösserung und Verkleinerung der Flüssigkeitsmenge ebenso sehr durch



II

Fig. 63.

und einem grossen linksseitigen pleuritischen Exsudate. Starke Verdrängung des Herzens, des Darmes, des linken L. Oberlappens und des Zwerchfells. Zeichenerkennung vgl. später in dem capitel Paradigmen physikalischer Lungenbefunde.



Zunahme der Dicke der Exsudatschicht, als durch Zunahme ihrer Höhengausdehnung statt. Es verräth sich dann häufig die Veränderung mehr durch Veränderung der Intensität der Dämpfung, als durch ihre Ausdehnung. Auch kommen infolge abnormer Elasticitätsverhältnisse der Lunge, wie oben erwähnt (S. 193), anomale Lagerungsverhältnisse der Exsudate vor, z. B. ungewöhnlich starke Ansammlungen unterhalb und median von der Lunge. Hier kann dann oft weder aus der Intensität noch der Extensität der Dämpfung, sondern bloss aus den anderweitigen Erscheinungen, der Dyspnoë, der Verdrängung der Organe, Ausweitung des Thorax u. s. w., ein Schluss auf die Grösse des Exsudates gezogen werden. Es sind diese Verhältnisse für die Indicationsstellung der Punction pleuritischer Ergüsse von Wichtigkeit.

Ferber erzielte an einer 12 jährigen Kindesleiche nach Eingiessung von 120 *ccm.* bei der Leiche eines Erwachsenen nach Eingiessung von 400 *ccm.* Flüssigkeit in die Pleura eine deutliche Dämpfung, jedoch sind an Lebenden, wie sich aus den Resultaten von Punctionen ergibt, oft weit geringere Flüssigkeitsmengen durch leise Percussion nachweisbar.

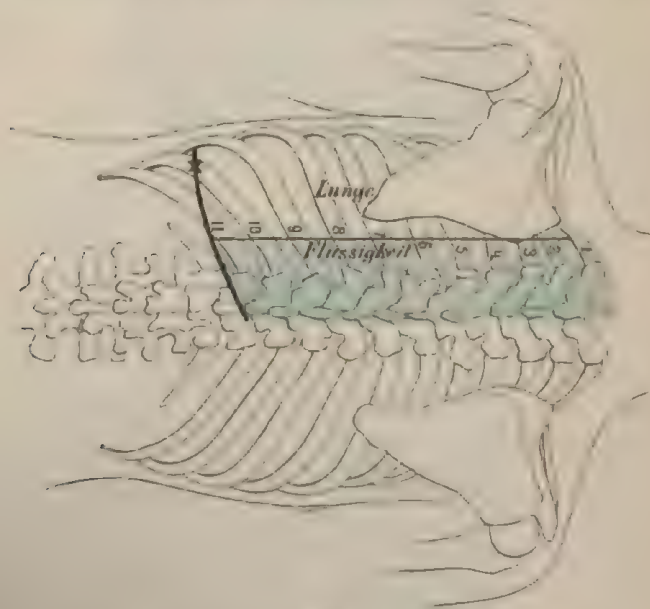


Fig. 61.

Dämpfung bei Hydrothorax in rechter Seitenlage des Patienten.

### Die Dämpfung des Hydrothorax.

Ähnlich wie die pleuritische Dämpfung verhält sich die Dämpfung, die entsteht, wenn bei allgemeiner Wassersucht seröse Flüssigkeit in die Höhle transsudiert (Hydrothorax). Auch hier beobachtet man bei kleinen Ergüssen eine Dämpfung der unteren Theile des Thorax mit nach vorne abnehmendem Niveau (vgl. S. 192). Sobald der Erguss aber eine gewisse Grösse erreicht hat, so wird die Flüssigkeit mehr oder weniger verschieblich und die Dämpfungsgrenze nimmt dann bei jeder Körperstellung, wenn auch mit allmählicher, ein horizontales Niveau ein (S. 192). Es ist dies ein wichtiges Differenzialdiagnose zwischen Hydrothorax und Pleuritis. Hydrothorax ist meist beidseitig, dabei aber oft nicht beidseitig gleich stark. Bei Patienten, welche Zwangslage auf der einen Seite eingenommen, gewöhnlich der Hydrothorax auf der tieferliegenden Seite sehr

viel stärker ausgesprochen oder sogar ausschliesslich vorhanden. Zu Verdrängungen führt der Hydrothorax wegen seiner Beidseitigkeit und weil gewöhnlich zugleich auch Flüssigkeitserguss im Abdomen vorhanden ist, selten. Der halbmondförmige Raum verhält sich, abgesehen von der Verschieblichkeit der Dämpfung, bei Hydrothorax ähnlich wie bei den linksseitigen Pleuraexsudaten.

■ In Fällen, wo die Lungengrenzen durch Hinaufdrängung des Zwerchfelles infolge eines vermehrten Bauchinhaltes hochstehen und Verdacht auf Hydrothorax besteht, ist der Nachweis eines solchen oft schwer zu erbringen. Setzt man die Kranken auf, so rückt zwar vorne die Grenze des Lungenschalles in die Höhe wie beim Hydrothorax, allein die Erscheinung ist zweideutig, weil sie auch darauf beruhen kann, dass in stehender Stellung der Bauch comprimiert und dadurch das Zwerchfell stärker in die Höhe gedrängt wird. Es bleibt dann nichts übrig, als die Patienten entweder stehend oder in Seitenlage zu untersuchen. In stehender Position kann allerdings durch das Vortreten des Zwerchfelles (S. 161) umgekehrt ein geringgradiger Hydrothorax maskiert werden. In horizontaler Seitenlage dagegen wird der Hydrothorax, wenn er wenigstens einigermaßen erheblich ist, auf der nach oben zu liegenden Seite in Form eines längs der Wirbelsäule verlaufenden Streifens von Dämpfung nachweisbar, der sich am besten durch Vergleich mit der andern Seite feststellen lässt (vgl. Fig. 64 a. v. S.).

#### Die Dämpfung der mit Lufteerguss (Pneumothorax) verbundenen Pleura-Exsudate.

Wenn ein Pneumothorax, wie es die Regel ist, nach einiger Dauer zur Bildung eines flüssigen, entzündlichen Pleuraergusses, der entweder eiteriger oder seröser Natur sein kann (Sero- und Pyopneumothorax), führt, so sammelt sich die Flüssigkeit unterhalb des Lufteergusses in den tiefsten Stellen der Pleurahöhle an und verräth sich durch eine Dämpfung des Percussionsschalles. Das charakteristische Merkmal dieser Dämpfung ist die exquisite Beweglichkeit derselben bei Lagewechsel des Patienten. Da hier die Pleurahöhle in der Regel unter stark positivem Druck steht, so ist die Lunge durch die eingedrungene Luft überall, so weit sie nicht mit dem Thorax verwachsen ist, von der Thoraxwand abgelöst und das Exsudat kann sich vollkommen frei, der Schwere folgend, verschieben, wie die Flüssigkeit in einer halb gefüllten Flasche. Das Dämpfungsniveau ist infolge dessen in jeder Lage des Patienten genau horizontal und der Lagewechsel findet im Gegensatz zum Hydrothorax immer augenblicklich statt, da er auf keine Widerstände stößt. Es bedingen diese Verhältnisse gegenüber der einfachen Pleuritis auch noch das eigenthümliche diagnostisch wichtige Verhalten, dass die Flüssigkeit sich stets zunächst ganz unterhalb der Lunge ansammelt und sich nicht wie bei der einfachen Pleuritis in Form eines Keiles (Fig. 61 I, S. 189) zwischen Lunge und Thoraxwand in die Höhe zieht. Die Folge davon ist, dass oft erst ziemlich erhebliche Exsudate bei Pneumothorax durch die Percussion nachweisbar werden. Im Anfang verbergen sie sich zuweilen an der Basis des Thorax, wennmehr, als auf der linken Seite mitunter das Zwerchfell durch den hohen Druck des Pneumothorax convex nach unten ausgebuchtet ist. Es kommt deshalb nicht selten vor, dass man die Flüssigkeit schon mittelst des Schüttelgeräusches (vgl. S. 239) nachweisen kann, während sie sich der Percussion noch entzieht. Erst allmählich wird sie dann, wenn ihre Menge zunimmt, in Form eines schmalen Streifens an der Lungenbasis vorne und hinten nachweisbar. Man erleichtert sich den percussorischen Nachweis solcher Exsudate dadurch, dass man die Dämpfung entweder vorne bei stark vornübergebeugter Rumpfhaltung oder, indem man den Kranken ganz horizontal nach der entgegengesetzten Seite lagert, am Rücken neben der Wirbelsäule sucht. Die Ver-

hältnisse sind in letzterem Falle ähnlich wie in der auf den Hydrothorax sich beziehenden Fig. 64 (S. 196), und auch hier erleichtert man sich die Erkennung der oft wenig ausgesprochenen Dämpfung durch Vergleichung mit der gesunden Seite. Im übrigen sind die Untersuchungsergebnisse bei Sero- und Pyopneumothorax in Fig. 65, S. 201 und Fig. 97, wiedergegeben.

Atypisch werden die Verhältnisse, wenn die Lunge der afficierten Seite zur Zeit, wo der Pneumothorax eintritt, in mehr oder weniger grosser Ausdehnung adhärent ist. Dann können schon kleinere Exsudate percussorisch leicht nachweisbar werden. Die Situsverhältnisse verlieren dann alles Typische. Doch wird man auch hier einen Lagewechsel der Flüssigkeitsdämpfung erwarten dürfen.

#### **Dämpfung durch Hämatothorax.**

Bei Blutergüssen in die Pleurahöhle, wie sie namentlich auf traumatischem Wege oder durch Perforation von Aneurysmen zustande kommen, verhält sich die entstehende Dämpfung im allgemeinen wie beim Hydrothorax. Die Dämpfung behält gewöhnlich lange Zeit die Eigenschaft, ihre Lage zu wechseln, da das Blut nur sehr langsam im Verlauf von Tagen zu gerinnen pflegt. Jedoch kann die Dämpfung beim Hinzutreten entzündlicher Erscheinungen auch rasch durch Abkapselung fixiert werden.

#### **Dämpfung bei Infiltrationen der Lunge (Entzündung, Tuberculose, Infarcte).**

Infiltrationen der Lunge unterscheiden sich percussorisch von Pleuraergüssen dadurch, dass die Dämpfung nicht die charakteristische Form der letzteren besitzt und meist nicht so intensiv ist, weil die gewöhnlich lufthaltig bleibenden Bronchien bei der Percussion noch einigermaassen lauten Schall geben. Ferner ist die Dämpfung weniger scharf begrenzt, weil die Infiltrationen meist allmählich in das gesunde Gewebe übergehen.

In der Nachbarschaft von Infiltrationen findet man häufig tympanitischen oder hypersonoren Schall (vgl. S. 200). Auch die Infiltrationsdämpfung selbst hat deshalb oft einen gedämpft tympanitischen Charakter.

Bei der croupösen Pneumonie sitzt die Dämpfung meist hinten unten. Sie hält sich dabei häufig an die Grenzen der Lungenlappen (vgl. Fig. 47, 48, 49, S. 155 f.), jedoch kann sie diese Grenzen auch in unregelmässiger Weise überschreiten.

Die Dämpfungen durch bronchopneumonische Infiltrationen findet man entweder hinten unten oder an den scharfen vorderen und seitlichen Lungenrändern oder in streifenförmigen Bezirken beiderseits langs der Wirbelsäule.

Die Dämpfung durch tuberculöse Infiltrationen localisiert sich am häufigsten auf den Lungenspitzen und an den scharfen Lungenrändern, insbesondere an demjenigen Theil der letzteren, der als Lingula die oberflächliche Herzdämpfung links begrenzt. Die Miliartuberculose macht im allgemeinen keine Dämpfung, sondern eher hypersonoren Schall (nach S. 200, 3); jedoch kann es vorkommen, dass sehr dichtstehende Miliartuberkel diffuse Dämpfungen bedingen (S. 190), welche zu Verwechslungen mit Bronchopneumonie führen können.

Lungeninfarcte bedingen, wenn sie gross genug sind, um sich überhaupt physikalisch zu verrathen, am häufigsten über den hinteren unteren Theilen der Lungen wenig intensive Dämpfungen.

#### **Dämpfung durch Tumoren der Lunge und Pleura und des Mediastinums.**

Die Dämpfungen, welche durch Tumoren der Lunge und Pleura hervorgerufen werden, haben, entsprechend der atypischen Topographie dieser Erkrankungen, in ihrem Auftreten wenig Charakteristisches. Falls solche Tumoren überhaupt Dämpfung machen, was erst der Fall ist, wenn sie eine erhebliche Grösse erreicht haben, so kann dieselbe sehr intensiv werden, intensiver als die Dämpfung der entzündlichen Infiltrationen, weil das Tumorgewebe keine lufthaltigen Bronchien enthält. Für die



vom Mediastinum ausgehenden intrathoracischen Tumoren, welche die häufigsten sind, ist einigermaßen charakteristisch die Dämpfung auf dem oberen Ende des Sternums, die von dort seitlich auf das Gebiet des Lungenschalles übergreift und sich von der Herzdämpfung mehr oder weniger deutlich sanduhrförmig abgrenzt. Alle diese Tumoren werden, wenn sie bis an die Pleura heranreichen, häufig von pleuritischen Exsudaten und den dazu gehörigen physikalischen Erscheinungen begleitet.

### **Dämpfungen bei Höhlenbildungen der Lungen.**

Pathologische Höhlen der Lunge, wie sie bei Tuberculose und Bronchiektasie zustande kommen, geben dann gedämpften Schall, wenn die Höhle statt mit Luft mit Secret gefüllt ist. Sehr charakteristisch ist es, dass eine solche Dämpfung zuweilen nach reichlicher Expectoration verschwindet und durch lauten, oft tympanitischen Schall ersetzt wird. Meist freilich verschwindet dabei die Dämpfung nicht vollständig, weil sie nur zum Theil durch den flüssigen Höhleninhalt, zum Theil dagegen durch die Verdichtung des Lungengewebes in der Umgebung bedingt ist.

### **Dämpfung bei Lungenödem.**

Obschon gewöhnlich angenommen wird, dass das Lungenödem keine Dämpfung hervorruft, sondern eher hypersonoren Schall (vgl. f. S.), so haben wir doch eine Anzahl von Sectionsbefunden bewiesen, dass es hievon Ausnahmen gibt und dass, falls ein Lungenödem lange dauert, so dass in den mit Flüssigkeit überschwemmten Bezirken die Luft resorbiert wird, selbst sehr intensive Dämpfungen, besonders der hinteren unteren Lungenpartien, zustande kommen können, die sich von den Infiltrationsdämpfungen durch ihren raschen Wechsel und meist wegen der Anfüllung der Bronchien mit Flüssigkeit durch das Fehlen von Bronchialathmen unterscheiden. Es handelt sich hier gewissermaßen um eine flüssige, seröse Infiltration.

### **Die Dämpfung durch Atelektase der Lungen.**

Sie verhält sich in den wesentlichsten Punkten wie die Dämpfung der Infiltrationen. Die Obturationsatelektasen, deren Entstehung gebunden ist an eine Verstopfung der Bronchen, z. B. an einen obturierenden Katarrh derselben mit nachheriger Resorption der Luft aus den Alveolen, verhalten sich für die Percussion genau wie die katarrhalischen, kleinherdigen Infiltrationen (vgl. oben), in welche sie gewöhnlich auch überleiten. Die Compressionsatelektase findet man z. B. bei Verschiebungen und Vergrößerungen des Herzens oder Heraufdrängungen des Zwerchfelles, wobei zunächst die scharfen Lungenränder comprimiert werden und gedämpften Schall geben. Speciell sei hier erwähnt die nicht selten zur irrtümlichen Diagnose von Pleuraergüssen oder Lungeninfiltrationen Anlass gebende, oft ziemlich ausgedehnte Dämpfung der linksseitigen hinteren unteren Lungenpartien, welche bei starken Herzvergrößerungen durch Lungencompression zustande kommen. In noch grösserem Maassstabe wird die Lunge atelektatisch bei Flüssigkeitsergüssen in der Pleurahöhle. Hier werden zunächst die von der Flüssigkeit bedeckten, später auch die oberhalb der letzteren liegenden Lungentheile ihres Luftgehaltes beraubt (vgl. S. 104) und verlieren den lauten Schall.

Bei der Ausbildung jeder Art von Atelektase geht durch die Erschlaffung des Gewebes der normale Schall zunächst über in hypersonoren, tympanitischen (S. 145) und erst zuletzt durch die zunehmende Verminderung des Luftgehaltes in gedämpften Schall (S. 143).

### **Die Dämpfung durch Lungenschrumpfung.**

Unter Lungenschrumpfung versteht man jene chronischen Veränderungen der Lunge, welche sich aus indurativen (schrumpfenden) Infiltrationen und atelektatischen Zuständen zusammensetzen. Die percussorischen Erscheinungen lassen sich leicht aus dem über die Infiltrations- und Atelektasedämpfung Gesagten ableiten. Bei den Schrumpfungen, die sich mit der Lungentuberculose verbinden, ist der Percussionsbefund wesentlich derjenige der tuberculösen Infiltration, bei den nach Pleuritis zurückbleibenden Schrumpfungen handelt es sich je nach der Ausdehnung der Schrumpfung theils um localisierte Dämpfungen, welche der Form der ursprünglichen Exsudate entsprechen, theils (wenn die ganze Lunge comprimiert war) um diffuse relative Dämpfungen

einer ganzen Lunge. Häufig wird bei diesen pleuritischen Schrumpfungszuständen die Dämpfung vermehrt durch dicke pleuritische Schwarten oder stationär gewordene Exsudate.

**Dämpfung durch Oesophagusdivertikel** (vgl. später: Untersuchung des Oesophagus).

### **Auftreten von abnorm lautem (hypersonorem) und tympanitischem Schall innerhalb der Lungengrenzen.**

Die Bedingungen für das Auftreten von hypersonorem und tympanitischem Schall an der Stelle des normalen nicht tympanitischen Schalles sind auf S. 145 angegeben worden.

Abnorm lauter oder tympanitischer Schall innerhalb der Lungengrenzen kommt demnach vor:

1. Bei Lungenemphysem, diffus über die ganze Lunge verbreitet. Man nennt den sehr charakteristischen Percussionsschall emphysematöser Lungen „Schachtelton“. Derselbe wird durch seinen Namen genugsam charakterisiert und von den einen Autoren bloss als abnorm lauter Lungenschall, von den anderen als tief tympanitischer Schall charakterisiert.

2. Bei Erschlaffung des Lungengewebes durch Retraction desselben infolge von Raumbeschränkung im Thorax. Eine solche kommt zustande durch Heraufdrängung des Zwerchfelles, ferner durch intrathoracische und intrapulmonale Tumoren, Pleuraergüsse, Herzvergrößerungen und Perikardialergüsse. Bei Heraufdrängung des Zwerchfelles kann der Schall über beiden Lungen gleichmässig abnorm laut werden. Ist die Ursache der Erschlaffung des Lungengewebes eine localisierte (in den anderen erwähnten Fällen), so wird sich der abnorm laute Schall hauptsächlich in der Nachbarschaft der betreffenden raumbeschränkenden Ursache geltend machen. So findet man, dass oberhalb pleuritischer Dämpfungen die retrahierte Lunge zunächst abnorm laut oder tympanitisch schallt. Je stärker die Erschlaffung der Lunge ist, umso mehr geht bei all diesen Zuständen der abnorm laute Lungenschall in eigentlich tympanitischem Schall über. Bei weiterer Raumbeschränkung, die zur Compression der Lunge führt, wird derselbe durch Dämpfung ersetzt.

3. Bei Erschlaffung des Lungengewebes durch Strukturveränderungen desselben. Dahin gehört einerseits das diffuse Lungenödem und andererseits das entzündliche localisierte Lungenödem, welches als Vorstadium sowie als Stadium von Infiltrationen und in der Nachbarschaft entzündlicher Infiltrationen auftritt. Auch hier wird der normale Lungenschall zuerst abnorm laut, dann hypersonor und endlich tympanitisch. Starke ödematöse Durchtränkung der Lunge aber schliesslich, wie wir sahen (vgl. v. Seite), auch Dämpfung. Hier ist auch die Erschlaffung des Lungengewebes bei beginnender Atelektase zu nennen, welche dadurch entsteht, dass in einem Lungenbronchus durch Secret oder einen Fremdkörper verstopft ist, so dass die Lunge nicht ausdehnen kann. Auch hier entsteht zunächst hypersonorer, dann tympanitischer Schall, wenn die Atelektase vollständig wird oder zur Infiltration übergeht.

4. Pneumothorax (Fig. 65 a. f. S.). Hier wird in der Mehrzahl der Fälle der Lungenschall abnorm laut und nicht tympanitisch, nur in selteneren Fällen tympanitisch. Das häufigste Vorkommen von Pneumothorax ist der primäre Pneumothorax. Hier steht die Luft unter erheblichem Druck, so dass der Schall meist nicht tympanitisch (S. 145). Tympani-





Schall findet man allerdings über Cavernen gedämpften Schall (vgl. S. 199), weil die Cavernen gewöhnlich wenigstens zum Theil mit Secret gefüllt sind und immer im inneren von tuberculös oder entzündlich infiltriertem, luftleerem Gewebe liegen. Häufig geht aber dann die Dämpfung, bei starker (tiefer) Percussion oder nach Expectoration des Secretes über in tympanitischen Schall. Abnorm lauten und schon bei schwacher Percussion tympanitischen Schall findet man über einer Höhle dann, wenn dieselbe stark lufthaltig, sehr gross oder sehr oberflächlich und nur von einer dünnen Schichte infiltrierten Lungengewebes umgeben ist. Kleinere Cavernen (bis zu einer Grösse von mehreren Cubikcentimetern) brauchen gar keine percussorischen Erscheinungen zu machen, aber auch sehr grosse Cavernen brauchen sich bei der Percussion nicht zu verrathen, wenn sie tief liegen. Auch über Cavernen kann man, wenn auch selten, durch die Stäbchen-Plessimeterpercussion Metallklang und Schallhöhenwechsel finden (vgl. S. 145 f. und 204 ff.).

6. Hierher gehört auch das Auftreten von laut tympanitischem Schall in der Lungenregion bei Zwerchfellhernien, in welchen Darm liegt. Der tympanitische Schallbezirk zeichnet sich hier besonders durch seine unregelmässige Form von demjenigen des Pneumothorax aus. Es kommt dabei gewöhnlich auch zu Metallklang. Das wichtigste Unterscheidungsmerkmal von Pneumothorax wird gegeben durch das Hörbarwerden von meist metallischen Darmgeräuschen über dem Thorax.

7. Ueber den tympanitischen Schall bei Oesophagusdivertikeln vgl. später: Untersuchung des Oesophagus.

### **Besondere percussorische Schallerscheinungen über dem Thorax.**

#### **Auftreten von Metallklang über dem Thorax.**

Ueber das Wesen und die Eigenschaften des Metallklanges vgl. S. 145 f.

Am häufigsten beobachtet man das Auftreten von Metallklang bei Pneumothorax (vgl. vorhergehende Seite). Die Grösse des Luftraumes und die Glattheit desselben begünstigen hier das Zustandekommen dieser Erscheinung. Am besten weist man, wie schon bemerkt wurde, den Metallklang nach durch Stäbchen-Plessimeterpercussion unter gleichzeitiger Auscultation. Der Metallklang ist jedoch bei Pneumothorax nicht constant nachweisbar. Sein Auftreten ist gebunden an eine geeignete Form des Luftraumes und an einen gewissen Grad der Spannung der eingeschlossenen Luft. Steht die Luft unter zu geringem oder auch unter zu hohem Druck, so verschwindet der Metallklang. Es bedarf ferner mitunter einer gewissen Stärke des Percussionsschlages, um ihn hörbar zu machen. Nicht selten gelingt es, nur von bestimmten Stellen des Lufteingusses aus den Metallklang zum Ansprechen zu bringen. Für die Wahrnehmung auf Distanz (ohne gleichzeitige Auscultation) ist in der Mehrzahl der Fälle der Metallklang zu schwach.

Infolge des Einflusses der Spannung der Luft auf die Entstehung des Metallklanges sieht man nicht selten während der Punction eines Pneumothorax den Metallklang verschwinden oder umgekehrt solchen auftreten, falls er vorher nicht vorhanden war.

Da in den meisten Fällen bei etwas langer Dauer sich der Pneumothorax mit einem Flüssigkeitserguss in der Pleurahöhle combinirt und dann, nach dem früher Gesagtem (S. 197), bei Lagewechsel des Patienten sehr ausgiebige Ortsverschiebung von Luft und Flüssigkeit stattfindet, so zeigt der Metallklang bei Pneumothorax häufig sehr deutlichen Höhenwechsel, je nachdem man in sitzender oder liegender Stellung percutirt. Dabei wird sowohl ein Tiefer-

werden des Klanges beim Sitzen und ein Höherwerden beim Liegen (Biermer'scher Schallwechsel), als auch das Umgekehrte beobachtet. Da die Höhe des Metallklanges sich umgekehrt verhält, wie der grösste Durchmesser des Lustraumes (vgl. S. 146), so wird angenommen, dass in ersterem Falle das Diaphragma unter der Last des Exsudates in sitzender Stellung nach unten sinkt, während da, wo der Schall beim Aufsitzen höher wird, die hierfür nöthige Verkürzung des Lustraumes durch das Ansteigen des Exsudates in sitzender Stellung bedingt wird. Es ist jedoch, wenn man die Höhe des Metallklanges in verschiedenen Lagen des Körpers untersucht, wichtig, stets denselben Punkt zum Anschlag zu benützen, sonst erhält man unvergleichbare Resultate, weil die Höhe des Metallklanges auch nach der Anschlagstelle wechseln kann.

Bei Lufterguss im Herzbeutel (Pneumoperikard) tritt an der Stelle der Herzdämpfung ein abnorm lauter tympanitischer oder nicht tympanitischer Schall mit oder ohne Exsudatdämpfung auf (vgl. S. 168), der unter Umständen mit Metallklang verbunden sein kann, welcher hier in ähnlicher Weise wie beim Pneumothorax nachgewiesen wird. Auch hier kann die Lage des Patienten auf die Lautheit und Höhe des Metallklanges Einfluss haben (Veränderung der Spannung der Luft, Verschiebung des Herzens und des Exsudates).

Lungencavernen zeigen nur sehr selten Metallklang, weil sie häufig die Bedingungen, welche wir im allgemeinen Theile (S. 146) für die Entstehung des Metallklanges angegeben haben, nicht erfüllen. Sie sind entweder zu wenig gross oder haben zu unregelmässige oder zu dicke Wandungen, respective zu tiefe Lage. Gibt eine Lungencaverne Metallklang, so kann derselbe Schallwechsel zeigen, worüber man S. 204 ff. vergleiche.

Auch Zwerchfellhernien (vgl. v. Seite) können am Thorax Metallklang hervorrufen.

#### Auftreten von Münzenklirren (Geräusch des gesprungenen Topfes, bruit de pot fêlé) über dem Thorax.

Das Wesen des Münzenklirrens haben wir auf S. 147 besprochen. Münzenklirren bei der Percussion des Thorax kann unter ganz physiologischen Verhältnissen wahrgenommen werden. Man hört es z. B., wenn man die Lungen eines schreienden Kindes oder diejenigen eines Erwachsenen mit nachgiebigem Thorax, während derselbe spricht, percutirt. Bei einzelnen Personen kommt es auch bei der Percussion der Lunge während forcierter Expiration bei halbgeöffneter Stimmritze zustande. Die Bedingungen für das Zustandekommen des Geräusches sind umso günstiger, je näher der Trachea und je stärker man percutirt. Dabei wird es bei geöffnetem Munde deutlicher. Man nimmt an, dass unter diesen physiologischen Verhältnissen das Geräusch an der verengten Glottis dadurch entsteht, dass unter der Wirkung des Percussions-schlages ein plötzliches Entweichen von Luft durch dieselbe stattfindet (vgl. S. 147).

Ferner beobachtet man das Geräusch über erschlafte oder theilweise infiltrirtem Lungengewebe unter all denjenigen Verhältnissen, unter welchen man abnorm lauten oder tympanitischen Lungenschall an der Stelle des normalen findet. So trifft man das Münzenklirren an der Grenze pleuritischen Exsudates und in der Nachbarschaft von Infiltrationen. Ueber die Entstehung des Geräusches unter diesen Verhältnissen ist man noch nicht im Klaren. Es wird wohl auch hier um ein Stenosengeräusch handeln (S. 147), aber ob dasselbe auch hier (wie bei schreienden Kindern) an der Glottis oder vielmehr



in loco entsteht und wie man sich in letzterem Falle sein Zustandekommen zu denken hat, ist noch ungewiss. Wie dem auch sei, so muss ich nach meinen Erfahrungen erklären, dass das Münzenklirren unter den erwähnten pathologischen Bedingungen (Erschlaffung, Infiltration der Lunge) eine nicht gerade häufige Erscheinung ist, vorausgesetzt, dass man diejenigen Einflüsse vermeidet (Sprechen des Patienten während der Percussion, Pressen bei halbgeöffneter Glottis etc.), welche das Geräusch auch beim Gesunden zustande kommen lassen.

Eine gewisse Bedeutung kommt dem Münzenklirren zu für die Diagnose von Lungencavernen. Bei oberflächlich liegenden, einige Cubikcentimeter grossen Hohlräumen, welche, wie es gewöhnlich der Fall ist, mit einem Bronchus communicieren, ist das Vorkommen des Münzenklirrens bei etwas starker Percussion sehr häufig. Wahrscheinlich entsteht es hier als Stenosengeräusch an der Einmündungsstelle des Bronchus in die Caverne. Begünstigt wird das Zustandekommen des Geräusches durch starke Abmagerung der Patienten. Ich kann der Ansicht derjenigen nicht beipflichten, welche dem Münzenklirren mit Rücksicht auf sein Vorkommen auch ohne Cavernen eine Bedeutung für die Diagnose von Cavernen fast ganz abzusprechen geneigt sind. Denn wenn man bei seinem Nachweise diejenigen oben erwähnten Bedingungen vermeidet, unter welchen auch bei Gesunden Münzenklirren beobachtet wird, so ist die Erscheinung weitaus am häufigsten als Cavernensymptom aufzufassen.

#### Auftreten von Höhenwechsel des Percussionsschalles über dem Thorax.

##### Der Wintrich'sche Schallwechsel und William'sche Trachealschall.

Unter Wintrich'schem Schallwechsel versteht man das Höherwerden tympanitischen Lungenschalles oder des Metallklanges über Lungencavernen beim Öffnen und sein Tieferwerden beim Schliessen des Mundes. Um diese Erscheinung aufzusuchen, percutiert man anhaltend die nämliche Stelle, während der Patient abwechselnd auf Commando den Mund öffnet und schliesst und dabei gleichmässig athmet. Man darf dabei nur den Schall in gleichen Respirationsphasen vergleichen, weil der Schall, wie wir sehen werden (S. 206. Friedrich'scher Schallwechsel), auch mit der Respiration seine Höhe wechseln kann. Der Wintrich'sche Schallwechsel gilt als ein Cavernensymptom. Er kommt über Cavernen deshalb zustande, weil eine tympanitischen Schallgebende, mit einem Bronchus communicierende Höhle die günstigsten Verhältnisse darbietet, um in der Trachea und der mit ihr communicierenden Mundhöhle bei der Percussion hörbare Resonanz zu erzeugen, auf deren Tonhöhe nach den Gesetzen der offenen und gedeckten Pfeifen das Offenstehen oder Geschlossensein des Mundes den erwähnten Einfluss hat. Was wir bei der Constatierung des Wintrich'schen Schallwechsels nachweisen, ist denn auch nichts anderes als die Thatsache, dass der Percussionsschlag an der betreffenden Stelle hörbare Resonanz der Mundhöhle erzeugt. Durch Annäherung des Ohres an die Mundhöhle des Patienten kann man sich leicht davon überzeugen, dass der Höhenwechsel in Wirklichkeit nur auf einer Beimischung des Lungenschalles der Mundhöhle zum Percussionsschall beruht, während sich dieser selbst nicht verändert. Durch diese Erklärung ist es aber auch gleichzeitig gesprochen, dass der Wintrich'sche Schallwechsel nicht als absolut pathognomisch für Cavernen gelten kann. In der That beobachtet man dieselbe Art Schallwechsel (in der Fossa supra- und infraclavicularis) auch bei Infiltrationen oder Schrumpfungen der oberen Lungentheile, sowie bei hochgradiger Compression derselben durch pleuritische Exsudate. Bei etwas stärkerer



Percussion pflanzt sich nämlich hier die Erschütterung durch das verdichtete Gewebe leicht bis auf den Hauptbronchus und die Trachea fort. Der bei leiser Percussion gedämpfte Schall wird dabei tympanitisch und zeigt beim Öffnen und Schliessen des Mundes Wintrich'schen Schallwechsel. Die Erscheinung wurde, insofern sie unter diesen Bedingungen über den infiltrierten, geschrumpften oder comprimierten oberen Lungentheilen ohne Caverne beobachtet wird, auch als William'scher Trachealschall beschrieben.

Im Gegensatz zu dem oben beschriebenen einfachen Wintrich'schen Schallwechsel spricht man von unterbrochenem Wintrich'schen Schallwechsel dann, wenn derselbe in gewissen Körperstellungen, z. B. im Liegen, verschwindet. Man führt in diesem Falle das Verschwinden des Schallwechsels darauf zurück, dass die Communication zwischen einer Caverne und dem zugehörigen Bronchus in der betreffenden Stellung durch Secret verschlossen wird. Es kann diese Erscheinung unter Umständen zur Unterscheidung des Wintrich'schen Cavernenschalles von dem William'schen Trachealschall benützt werden.

#### Der Gerhardt'sche Schallwechsel.

Diese Erscheinung besteht darin, dass der tympanitische Schall oder der Metallklang über einer Lungencaverne seine Höhe wechselt mit der Lage des

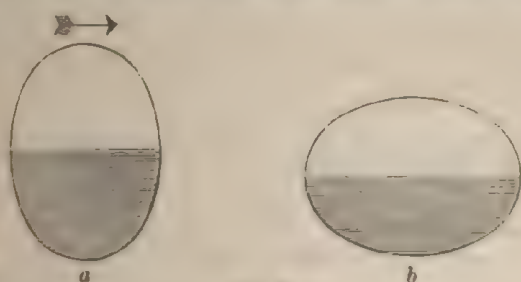


Fig. 66

Unterschied von Luft und flüssiger Cavernenluft beim Gerhardt'schen Schallwechsel

Patienten und wird gewöhnlich darauf zurückgeführt, dass bei einer nicht kugelförmigen Höhle, welche flüssiges, leichtbewegliches Secret und Luft zugleich enthält, unter Umständen durch Lagewechsel des Untersuchten der für die Höhe des tympanitischen Schalles maassgebende grösste Durchmesser des lufthaltigen Raumes infolge der Verschiebung des Secretes verändert werden kann. Wenn z. B. die Höhle bei aufrechter Stellung des Untersuchten vertical steht (Fig. 66 a), so nimmt in ihr das Secret die durch die Schraffirung angegebene Stellung ein. Lässt man den Patienten durch eine Drehung in der Richtung des Pfeiles sich niederlegen, so stellt sich die Caverne mit ihrem grössten Durchmesser horizontal (Fig. 66 b), und die Flüssigkeit lässt dann einen langgestreckten, lufthaltigen Raum frei, der bei der Percussion einen tieferen Schall geben wird. Im entgegengesetzten Sinne wird sich der Schall ändern, wenn die Höhle vertical gerichtet ist und der Patient sich auf den Rücken niederlegt. Bei quergestellter Caverne wird der Schall in Rückenlage und aufrechter Stellung tiefer, in Seitenlage höher werden.

Nach dem Schema liesse sich also aus der Existenz des Gerhardt'schen Schallwechsels nicht nur immer mit Sicherheit eine Caverne, sondern auch die Richtung ihres Längendurchmessers bestimmen. Allein es muss in Betreff der

Bedeutung des Gerhardt'schen Schallwechsels für die Diagnose von Cavernen überhaupt gesagt werden, dass da, wo die Erscheinung sehr ausgesprochen ist, sich allerdings mit ziemlicher Sicherheit eine Caverne diagnosticieren lässt, was übrigens in diesen Fällen dann auch durch andere Hilfsmittel (Auscultation) meist möglich ist, dass aber leider der Gerhardt'sche Schallwechsel nur selten deutlich vorhanden ist, und dass geringere Schalldifferenzen bei Lagewechsel auch ohne Cavernenbildung, sogar ganz physiologisch infolge der Veränderung der Spannungsverhältnisse der Brustwand vorkommen. Für die Diagnose der Form und Richtung einer Caverne wird der Wert des Gerhardt'schen Schallwechsels dadurch beschränkt, dass eine ausgedehntere Erfahrung gezeigt hat, dass sich der Schallwechsel ebenso häufig nach obigem Schema als umgekehrt verhält. Es rührt dies davon her, dass so einfache Verhältnisse, wie sie in der Figur dargestellt wurden, thatsächlich sehr selten vorkommen. Die Cavernen haben meist eine vielfach zerklüftete Gestalt, so dass nicht nur ein Längendurchmesser für die Höhe des Schalles in Betracht kommt, und dann mögen beim Schallwechsel ausser den Durchmessern des Luftraumes auch die beim Lagewechsel der Patienten sich verändernden Spannungsverhältnisse der meist an der Pleura costalis adhärenen Cavernenwand eine grosse Rolle spielen.

In Fällen, wo der Gerhardt'sche Schallwechsel wirklich im Sinne der Gerhardt'schen Erklärung aufzufassen ist, wird man übrigens nicht versäumen dürfen, zu untersuchen, ob nicht in sitzender Stellung des Patienten der untere Theil des tympanitisch schallenden Bezirkes durch das nach vorne fliessende Secret gedämpft wird, was natürlich mit Sicherheit die ganze Erscheinung als Cavernensymptom deuten lässt.

#### Der Friedreich'sche oder respiratorische Schallwechsel.

Man versteht darunter das Höherwerden des tympanitischen oder metallischen Percussionsschalles über Lungencavernen bei der Inspiration und sein Tieferwerden bei der Expiration. Da aber eine leichte respiratorische Schalldifferenz in ähnlichem Sinne auch über der gesunden Lunge vorkommen kann, so darf der Friedreich'sche Schallwechsel nur dann für die Diagnose von Cavernen mitbenützt werden, wenn er sehr ausgesprochen und an einer umschriebenen Stelle wahrnehmbar ist, welche auch sonst zum Verdacht auf eine Caverne Anlass bietet. Wie unter physiologischen Verhältnissen, so ist auch über Cavernen der respiratorische Schallwechsel auf die wechselnde Spannung der Lungen, respective der Cavernenwand zurückzuführen.

#### Der Biermer'sche Schallwechsel.

Man versteht darunter das Tieferwerden des Metallklanges beim Sevo- und Pyopneumothorax in aufrechter und sein Höherwerden in liegender Stellung. Man vergleiche hierüber und über das ebenfalls vorkommende umgekehrte Verhältnis S. 202 f. Der Biermer'sche Schallwechsel ist in seinem Wesen identisch mit dem Gerhardt'schen Schallwechsel. Nur beschrieb Biermer die Erscheinung für den Metallklang des Pneumothorax, Gerhardt für den tympanitischen Schall der Lungencavernen.

## Die vergleichende Percussion des Abdomens.

### Zunahme der Lautheit des Abdominalschalles.

Sie tritt auf:

1. Bei Zunahme der Füllung der Därme mit Gas (Meteorismus). Dabei nimmt allerdings die Spannung der Darmschlingen zu, was, wie man sich durch Versuche an einer Schweinsblase überzeugen kann, schalldämpfend wirkt; allein der Einfluss der Volumenzunahme der lufthaltigen Theile scheint für das Endresultat zu überwiegen. Dabei wird der Schall bald höher, bald tiefer, je nachdem der Einfluss der Volumenzunahme oder derjenige der Spannungszunahme den Ausschlag gibt. Die Volumenzunahme an sich hat die Tendenz, den Schall zu vertiefen, die Spannungszunahme, ihn zu erhöhen. Je mehr die Spannung zunimmt, umso mehr verliert schliesslich der Schall den tympanitischen Charakter, um zuletzt die Eigenschaft des lauten oder vielmehr eines überlauten Lungenschalles anzunehmen.

2. Bei Lufterguss im Abdomen (Pneumoperitoneum) durch Perforation eines lufthaltigen Eingewides. Dabei ist der Einfluss von Luftvolumen und Spannung genau der gleiche wie beim Meteorismus. Wenn der Lufterguss frei beweglich ist, so nimmt er naturgemäss die höchsten Punkte der Peritonealhöhle ein und lagert sich dann namentlich in sehr charakteristischer Weise vor der Leber, so dass die Leberdämpfung ganz verschwinden kann. Ist mit dem Luftergusse, wie gewöhnlich, ein Exsudat in der Peritonealhöhle verbunden, so verräth sich das letztere durch eine die tieferen Theile einnehmende Dämpfung, deren Grenzen sich bei Lagewechsel ähnlich wie beim Pyopneumothorax in sehr charakteristischer Weise, stets ein horizontales Niveau bildend, gegen den laut schallenden Luftraum verschieben. Gewöhnlich hört man über Luftergüssen in der Bauchhöhle bei der Stäbchen-Plessimeterpercussion Metallklang.

### Dämpfung des Abdominalschalles

tritt auf:

1. In diffuser Weise bei Abnahme des Gasgehaltes der Därme (Hungerzustand, Kahnbauch der Meningitis tuberculosa).

2. In umschriebener Weise bei Ausfüllung von Darmtheilen mit festen oder flüssigen Massen.

3. Beim Vorhandensein von Tumoren, welche in der Darmwand selbst sitzen oder sich zwischen Darm- oder Bauchwand lagern, oder, aus der Tiefe kommend, den Darm zur Seite schieben. Für die Umgrenzung solcher Tumoren hat die Percussion nur geringen Wert, da sie durch die Palpation viel genauer vorgenommen werden kann. Vielmehr handelt es sich gewöhnlich bei der Percussion nur um die Frage, ob Darm, respective Magen vor dem Tumor liege oder nicht, was sich aus dem Vorhandensein, respective dem Fehlen einer oberflächlichen Dämpfung über der palperten Resistenz ohneweiters ergibt. Dabei braucht nach unseren allgemeinen Grundsätzen kaum gesagt zu werden, dass für diesen Zweck die Percussion eine möglichst leise sein muss, da man sonst benachbarte oder tiefer gelegene Darmschlingen mit erschüttert. Bei tiefer gelegenen Tumoren ergibt die Percussion nur wenig, weil tiefe Dämpfungen über dem Abdomen nur schwierig festgestellt werden können (vgl. S. 185).

4. Bei Vorhandensein einer grösseren Zahl vollkommen leerer, contrahierter Darmschlingen.\*) Solche können localisierte intensive Dämpfungen machen.

\*) Vgl. F. Müller, Berl. klin. Wochenschr., 1895, Nr. 13, S. 278.



5. Bei entzündlichen Infiltrationen der Darmwand und des Peritoneums, die auch palpatorisch nachweisbar werden können in Form von tumorähnlichen Resistenzen. Dahin gehören die Dämpfungen des Percussionsschalles in der Coecalgegend bei Perityphlitis und die Dämpfungen bei der Existenz chronisch-entzündlicher und tuberculöser Schwarten im Bauchfell. Diese Dämpfungen können bald ziemlich scharf umschrieben, bald unscharf begrenzt sein. Solche Veränderungen sind am sichersten mit möglichst leiser Percussion nachzuweisen, da es sich, wenn sie überhaupt percutierbar sind, stets um oberflächliche Dämpfungen handelt. Näheres vergl. bei der Palpation des Abdomens, die meist über diese Zustände sichereren Aufschluss ergibt als die Percussion.

6. Bei Flüssigkeitsergüssen zwischen Darm und Bauchwand. Entzündliche Ergüsse sind namentlich bei mittlerer Acuität ihrer Entstehung oft durch Adhäsionen abgekapselt; sie erzeugen dann umschriebene Dämpfungen des Percussionsschalles von unregelmässiger Form. Ganz chronisch sich entwickelnde entzündliche seröse Flüssigkeitsergüsse (z. B. infolge von Tuberculose), sowie anderseits ganz acut sich bildende eiterige brauchen dagegen nicht abgekapselt zu sein und zeigen oft freie Beweglichkeit bei Lagewechsel des Patienten. Man findet in diesen Fällen in den abhängigen Partien des Abdomens eine mehr oder weniger intensive Dämpfung, die sich bei Umlagerung des Patienten verschiebt und in jeder Stellung ein ungefähr horizontales Niveau bildet. Dabei ist jedoch zu bemerken, dass dieses horizontale Niveau an der einen oder anderen Stelle durch einzelne adhärente oder infolge von starkem Meteorismus an die Bauchwand gepresste lufthaltige Darmschlingen eine Unterbrechung erfahren kann. Auch braucht der Lagewechsel der Dämpfung selbst beim Fehlen von Verwachsungen nicht in allen Fällen ein vollkommen freier und rascher zu sein, da die gespannten Därme sich einer Dislocation widersetzen können. Hydropische Ergüsse im Abdomen (allgemeiner Hydrops, Pfortaderstauung) verhalten sich percussorisch wie diese verschieblichen entzündlichen Exsudate. Für den Nachweis und die Begrenzung solcher Flüssigkeitsdämpfungen ist es selbstverständlich, dass die Percussion, da es sich um oberflächliche Dämpfungen handelt, leise sein muss.

Ein freier Flüssigkeitserguss im Abdomen muss schon ziemlich erheblich sein, um sich sicher durch Dämpfung zu verrathen. Nach Versuchen an der Leiche fand F. Müller<sup>1)</sup>, dass bei kleinen Kindern im ersten Jahre 400 ccm noch nicht, 150 ccm unsicher (relative Dämpfung), 200 ccm sicher absolute Dämpfung, Lagewechsel) nachweisbar waren. Bei Erwachsenen ergaben 1000 ccm noch keine deutliche Dämpfung, bei 1500 ccm war eine solche eben deutlich in den abhängigen Theilen (Regio lumbalis) nachweisbar, erst bei 2000 ccm erreichte die Dämpfung Handbreite und wurde absolut. F. Müller macht jedoch mit Recht darauf aufmerksam, dass beim Lebenden die Percussion wohl wesentlich mehr leistet. Hiefür sprechen auch mir zahlreiche klinische und pathologisch-anatomische Erfahrungen. Gegenüber der Erklärung, die F. Müller hiefür gibt, möchte ich den Grund der günstigeren Resultate bei der Percussion des Lebenden einerseits in der grösseren Elasticität der lebenden Bauchdecken, welche eine bessere Localisation des Percussionstosses gestattet, und anderseits darin suchen, dass intra vitam die Bewegungen der Därme der Flüssigkeit die Möglichkeit rauben, sich zwischen den einzelnen Darmschlingen zu fangen.

Bei sehr hochgradigen Flüssigkeitsergüssen kann der grösste Theil des Abdomens gedämpfter Schall geben. Es ist aber sehr charakteristisch, dass selbst in diesen Fällen meist im Epigastrium, d. h. an der höchsten Stelle des Abdomens, ein rundlicher, tympanitisch schallender Bezirk bestehen bleibt, welcher der Kuppe des auf der Flüssigkeit schwimmenden Darmscivolutes entspricht. Durch diese Vertheilung von lautem Schall und Dämpfung unterscheidet sich der freie Flüssigkeitserguss in der Bauchhöhle in sehr charakteristischer Weise von den ebenso beträchtlichen Auftheilungen des Bauches durch cystische Tumoren, wie sie bei Frauen ziemlich

<sup>1)</sup> l. c.

haufig von den Ovarien, bei Männern sehr selten vom Pankreas ausgehen. Die Dämpfung ist bei diesen Cysten in der Mitte des Bauches am deutlichsten ausgesprochen, da dieselben entsprechend der Richtung des geringsten Widerstandes rasch nach der Mittellinie zu wachsen und die Därme rückwärts drängen.

Ueber den Nachweis von freien Flüssigkeitsergüssen im Abdomen bei gleichzeitigem Oedem der Bauchdecken vgl. folg. Lemma.

7. Bei Verdickung der Bauchdecken, sei es durch Fettablagerung, sei es durch Oedem derselben. In letzterem Falle kann unter Umständen, da das Oedem sich an den abhängigen Stellen zu localisieren pflegt, bei der Percussion der Anschein von Ascites erweckt werden. Die Palpation der Bauchdecken und das Fehlen von Lageveränderung der Dämpfung bei Lagewechsel des Patienten schützt aber vor Täuschungen. Bei der Combination von Bauchdeckenödem mit Ascites ist mitunter die bewegliche Flüssigkeit wegen der zeitlichen Partien des Bauches einnehmenden mächtigen Oedemdämpfung bloss in Knickellenbogenlage nachzuweisen.

## Die Auscultation.

### Die Auscultation im allgemeinen. Instrumentarium.

Wir verstehen unter Auscultation im weitesten Sinne die Untersuchung des Körpers durch Behorhung. Es würde also dazu, streng genommen, auch gehören die Verwertung der auf Distanz und ohne weiteres hörbaren Schallerscheinungen, welche der lebendige Körper erzeugt, die diagnostische Verwertung des Hustens, der Stimme u. s. w. Im engeren und gewöhnlichen Sinne versteht man jedoch unter Auscultation nur die diagnostische Methode der directen Behorhung des Körpers vermittelt des aufgelegten oder wenigstens angenäherten Ohres oder vermittelt eines eingeschalteten Schalleitungsapparates.

Wenn man absieht von vereinzelten, nicht in die Praxis übergegangenen älteren Versuchen und Vorschlägen, die Vorgänge im Inneren des lebendigen Körpers zu behorchen, so müssen wir die Erfindung der Auscultation auf den Franzosen Laënnec zurückführen, der in seinem im Jahre 1819 erschienenen Werke über die Auscultation diese Untersuchungsmethode nicht bloss begründete, sondern, gestützt auf mehrjährige Arbeit, auch sofort zu einem gewissen Abschluss brachte. Laënnec ist auch der Erfinder des Stethoskops. Seither wurde durch die Mitwirkung einer grossen Anzahl verdienter Autoren, von denen wir namentlich Skoda, Wintrich, Zamminer, Traube, Bamberger, A. Geigel, Th. Weber, Gerhardt nennen wollen, der grosse Bau weiter ausgeführt.

Man kann in Betreff der Methode unterscheiden zwischen einer unmittelbaren und einer mittelbaren Auscultation. Bei der unmittelbaren Auscultation legt der Untersuchende sein Ohr direct auf den Körper des zu Untersuchenden auf, bei der mittelbaren wird der Körper vermittelt Instrumenten, die man als Stethoskope bezeichnet und die sehr verschieden construirt sein können, behorcht. In Betreff der Bedeutung dieser Instrumente ist dem Irrthum, welchem Laënnec und seither viele andere zum Opfer fielen, entgegenzutreten, als



bestehe die Aufgabe des Stethoskops darin, die Schallschwingungen zu verstärken. Es gibt allerdings Stethoskope, welche die Schwingungen durch Resonanz verstärkt zum Ohre leiten; sie sind aber keineswegs die besten, ausser für schwerhörige Untersucher, da mit der Verstärkung stets auch eine gewisse Entstellung des Schalles verbunden ist. Dahin gehören die Resonanz-Stethoskope von Voltolini, Hüter, König u. a. Bei dem Hüter'schen flexiblen Stethoskop (vergl. unten) ist die Oeffnung des Schalltrichters durch eine einfache Kautschukmembran verschlossen, bei dem König'schen Stethoskop sind über die Oeffnung luftdicht zwei Gummimembranen gespannt, deren Zwischenraum durch Aufblasen in einen linsenförmigen Resonanzraum verwandelt wird. Die Versuche, das Mikrophon zur Verstärkung der Auscultationsercheinungen heranzuziehen, haben ebenfalls bis jetzt keine praktischen Resultate ergeben.\* Das Haupterfordernis eines guten Stethoskops ist nicht sowohl die Schallverstärkung, als vielmehr ein Grad von Schalleitungsfähigkeit, der die Erscheinungen wenigstens nicht wesentlich abgeschwächt zum Ohre dringen lässt. Diese Forderung erfüllen fast alle die zahlreichen, in der Praxis vorkommenden Stethoskope, bei deren Anwendung man sich leicht davon überzeugen kann, dass man mit ihnen nur das hört, was auch das direct aufgelegte Ohr wahrnimmt. Unter diesen Verhältnissen könnte man daran denken, auf das Stethoskop, als ein überflüssiges Instrument, zu verzichten und sich bloss der unmittelbaren Auscultation zu bedienen. Allein die Anwendung des Stethoskops hat doch verschiedene Vorzüge. Die wichtigste besteht darin, dass sie es ermöglicht, eine genau umschriebene Stelle mit Ausschluss der benachbarten zu auscultieren, mit anderen Worten, die Auscultationsercheinungen nahe liegender Körperstellen voneinander zu isolieren. Es ist dies namentlich in der Herzdiagnostik ein absolutes Erfordernis. Andererseits hat die unmittelbare Auscultation auch aus Gründen der Reinlichkeit, Hygiene und Decenz ihre Schattenseiten. In den Supraclaviculargruben ist ausserdem das Ohr gar nicht, in den Infracaviculargruben nur schwierig direct aufzulegen. So gilt gegenwärtig die mittelbare Auscultation mittelst des Stethoskops, wie sie schon von Laënnec gelehrt wurde, als Normalmethode, was allerdings nicht ausschliesst, dass man in manchen Fällen mit Vortheil seine Zuflucht zur unmittelbaren Auscultation nehmen kann, bei der man nach Belieben sich vor der directen Berührung mit der Haut des Patienten durch ein zwischengelegtes Handtuch schützen kann.

Stethoskope werden in der verschiedensten Form und aus den verschiedensten Materialien hergestellt. Sie bestehen gewöhnlich aus einem hohlen Stabe aus Holz, Hartgummi oder Metall mit leicht trichterförmig erweitertem Ende auf der einen und senkrecht zur Achse aufgesetzter, in der Mitte durch-

\*) Ich erwähne noch, dass das in neuester Zeit mit grosser Reclame in den Handel gebrachte sogenannte Phonendoskop weder principiell etwas Neues bringt, noch in praktischer Beziehung mehr leistet als die alten Resonanz-Stethoskope, welche man mit Recht verlassen hat, weil sie den Schall entstellen. Das Instrument verdankt seinen praktischen Erfolg, der wohl hauptsächlich in dem Absatz besteht, den die Fabrikanten damit erzielen, wesentlich seinem eleganten Aussehen und seinem führerischen Namen. Es liegt der Construction dieser Instrumente wie den Versuchen mit dem Mikrophon der ganz verfehlte Gedanke zugrunde, dass die Schwierigkeit der Auscultation hauptsächlich in der schweren Wahrnehmbarkeit der Schallerscheinungen des menschlichen Körpers liege. Wer einige Erfahrung in dieser Sache hat, wird sich im Gegentheil bei der Auscultation meist über Embarras de richesse zu beklagen haben und zugeben, dass die Schwierigkeiten fast ausschliesslich in der Deutung der Erscheinung liegen und dass diese Schwierigkeiten nicht beseitigt werden wenn man Instrumente construirt, welche jedes unwesentliche oder sogar künstliche hervorgerufene Nebengeräusch wie einen Donnerschlag ins Ohr dringen lassen.



bohrter Ohrplatte auf der anderen Seite. Das trichterförmige Ende wird auf die Haut des Patienten aufgesetzt, während das Ohr des Untersuchenden sich der Ohrplatte möglichst gleichmässig anschmiegt. Die Ohrplatte ist bei den einen Instrumenten concav, bei den anderen convex. Für die meisten Untersucher scheint sich eine concave Ohrplatte dem Ohre besser anzuschmiegen. Von Vortheil für das Mitführen des Instrumentes in der Tasche ist es, wenn die Ohrplatte sich abschrauben oder auf andere Weise von der Röhre trennen lässt. Der Ersatz der Ohrplatte durch einen in den Gehörgang einzuführenden olivenförmigen Zapfen hat sich keine Freunde erwerben können. In Betreff des Canales, welcher das Stethoskop in seiner Achse durchbohrt, hat es sich als zweckmässig erwiesen, denselben nicht zu eng, sondern wenigstens von der Weite des äusseren Gehörganges zu machen. Das Trichterende muss vor allem gut abgerundet sein, damit das Auscultieren dem Patienten nicht Schmerzen verursacht. Die Weite des Trichters wechselt bei den einzelnen Instrumenten. Ein weiter Trichter hat den Vortheil, dass er von einem grösseren Bezirke Schallwellen auffängt und deshalb im allgemeinen die Schallempfindungen dem Ohre kräftiger vermittelt. Andererseits hat aber ein enger Schalltrichter den Vorzug, dass er sich besser eignet, um die Schallerscheinungen zu isolieren und dass er dieselben weniger durch Resonanz entstellt. Einen Vorzug haben deshalb diejenigen Stethoskope, welche aus einer an dem einen Ende stark, an dem anderen nur schwach trichterförmig erweiterten Röhre bestehen, in welche sich die Ohrplatte nach Wunsch bald auf der einen, bald auf der anderen Seite mittelst eines konischen Zapfens hineinstecken lässt. Im allgemeinen ist es zweckmässig, wenn die Schalltrichter nicht zu lang sind. Der glockenförmige lange Schalltrichter mancher Hartgummistethoskope ist sehr unzuweckmässig, da er namentlich die Athemgeräusche oft in sehr auffälliger Weise durch Resonanz entstellt. Die Länge des cylindrischen Theils des Stethoskops ist von untergeordneter Bedeutung.

Neben den festen Stethoskopen hat man auch flexible Instrumente, wozu das Voltolini'sche, Hüter'sche, und König'sche, überhaupt die meisten der oben erwähnten Resonanzstethoskope gehören und bei denen von einem soliden Schalltrichter her der Schall durch einen Schlauch in das Ohr des Untersuchenden geleitet wird. Dabei kann durch Anbringung einer gabeligen Theilung des Schlauches auch binauricular auscultiert werden. Diese Stethoskope sind sehr bequem zu handhaben und die binauricularen geben den Schall sehr laut wieder, sie besitzen aber den Nachtheil, dass sie den Schall durch Resonanz entstellen und äusserst störende Nebengeräusche beim Anfassen und bei der leisesten Erschütterung des Schlauches geben. Dieser Nachtheil kommt auch dem neuerdings wieder von Pel warm empfohlenen doppelohrigen Camman'schen Stethoskop und ähnlichen Instrumenten zu, bei welchen die Entstehung von Nebengeräuschen dadurch bekämpft ist, dass nur ein Theil der schallleitenden Röhren aus sehr festem Schlauch, der Rest dagegen aus starrem Material hergestellt ist. Nach vielfachen Versuchen mit all diesen Instrumenten möchte ich für die Praxis ganz ausschliesslich die gewöhnlichen einfachen Röhrenstethoskope empfehlen, da ich der Ansicht bin, dass es bei einer Untersuchungsmethode, die schon an sich schwierig ist, nicht angeht, sich die Sache der äusserlichen Bequemlichkeit zuliebe durch die Anwendung von Instrumenten zu erschweren, die an principiellen Mängeln leiden. Unentbehrlich sind die flexiblen Stethoskope bloss zur Auscultation des eigenen Körpers.

In Betreff der Technik der Auscultation beschränke ich mich darauf, die Regel zu betonen, das Stethoskop sehr sorgfältig aufzusetzen, so dass der

Rand des Schalltrichters überall luftdicht der Haut anschliesst, das Ohr leise, ohne den Kopf aufzustützen, an die Ohrplatte zu legen und unter keinen Umständen mit dem Stethoskop zu drücken, da sonst die Auscultation für den Patienten zu einer Folter wird. Auf diese Weise wird auch das den Anfängern so leicht passierende Unkippen des Stethoskops vermieden, durch welches dem Patienten Schmerzen verursacht und eine richtige Auscultation unmöglich gemacht wird. Da man die richtige Stellung des Stethoskops mittelst der Augen nicht controlieren kann, so empfiehlt es sich, dasselbe mit der einen Hand in der Gegend des Schalltrichters zu fixieren oder, besser noch, um Nebengeräusche zu vermeiden, es ohne Berührung mit Daumen und Zeigefinger zu umfassen, so dass man auf jede Stellungsveränderung des Instrumentes sofort durch das Gefühl aufmerksam gemacht wird.

### Die Auscultation der Athmungsorgane.

Für die Auscultation der Lunge spielt die unmittelbare Auscultation durch Auflegen des Ohres noch eine gewisse Rolle, da man manche Erscheinungen (z. B. leises Bronchialathmen) zuweilen in dieser Weise besser wahrnimmt, als vermittelt des Stethoskops und da es bei der Lungendiagnostik viel weniger auf eine ganz genaue Localisation der Geräusche ankommt als bei der Herzdiagnostik. Gerade für derartige, im ganzen seltene Fälle, wo die Schallerscheinungen wegen ihrer Schwäche zweifelhaft sind, erweisen sich die „schallverstärkenden“ Stethoskope als unbrauchbar, da sie durch ihre den Schall modificierende Wirkung die Zweifel nur noch grösser machen. In Betreff der Technik ist im übrigen nur noch zu bemerken, dass namentlich gerade bei der Lungenauscultation der Anfänger sich sehr vor unwillkürlichen Verschiebungen des Stethoskops hüten muss, indem dadurch Täuschungen entstehen können, die wir in einem besonderen Abschnitte wegen ihrer praktischen Wichtigkeit besprechen werden.

Bei der Auscultation der Lunge ist es empfehlenswert, den Patienten zunächst so, wie er es gewohnt ist, und dann stärker athmen zu lassen, ferner an verdächtigen Stellen auch während und nach dem Husten sowie während des lauten und flüsternden Sprechens zu auscultieren.

### Das normale vesiculäre Athemgeräusch.

Ueber dem Gebiete der gesunden Lungen hört man bei der Auscultation während der ganzen Dauer der Inspiration ein eigenthümliches, schlürfendes, durch ein sehr weiches f reproducierbares Geräusch, bei der Expiration dagegen entweder gar nichts oder ein viel kürzeres und leiseres, bloss den Anfang der Expiration einnehmendes Geräusch von unbestimmtem, zwischen f und h liegendem, an w erinnerndem oder an gewissen Stellen leicht hauchendem Charakter. Die Dauer des Expirationsgeräusches, falls ein solches überhaupt zu hören ist, beträgt normal kaum ein Fünftel von der Dauer des Inspirationsgeräusches. Dies ist das normale Athemgeräusch, das sogenannte Vesiculärathmen, dessen Vorhandensein uns jeweilen beweist, dass das Lungenparenchym an der Auscultationsstelle nicht nur lufthaltig ist, sondern auch athmet, d. h. bei der Inspiration Luft in die Alveolen aufnimmt. Aus dem Gesagten erhellt, dass für das Vesiculärathmen hauptsächlich das inspiratorische Geräusch charakteristisch ist.



Es sind über die Entstehung des Vesiculärathmens eine Reihe von Theorien aufgestellt worden, ohne dass bis jetzt eine Erklärung allgemein angenommen wäre. Laënnec, der Erfinder der Auscultation, stellte sich vor, dass das Vesiculärathmen durch Reibung des inspiratorischen Luftstromes an der Wand der feinen Bronchen oder Infundibula zustande komme. Man hat hiergegen mit Recht eingewendet, dass beim Strömen von Luft durch eine Röhre eigentlich zwischen Röhrenwand und Luft nur sehr geringe Reibung stattfindet (nicht gar keine, wie auch behauptet wurde), da der grösste Theil der Verschiebung nicht zwischen Röhrenwand und Luft, sondern zwischen den peripheren, nahezu ruhenden Lufttheilchen und dem mehr centralen Luftstrom stattfindet. Dies ist richtig, aber die alte Laënnec'sche Theorie legt wohl auch nicht das Hauptgewicht darauf, dass sich die Reibung gerade wirklich an der äusseren Grenze des Luftstromes vollziehe, sondern wäre in der Weise ins Moderne zu übersetzen, dass man sagt: Das Vesiculärathmen ist der akustische Ausdruck der Reibungserscheinungen, welche beim Eindringen der Luft in das Lungenparenchym entstehen.

Nun wurde aber gegen die Reibungstheorie des Vesiculärathmens ausserdem eingewendet, dass Reibungsgeräusche in Röhren durch das Strömen von tropfbaren oder elastischen Flüssigkeiten nur dann entstehen, wenn die Strömungsgeschwindigkeit eine sehr erhebliche ist, wie sie der Respirationsluft im Lungenparenchym keineswegs zukommt. Allein diese Einwendungen stützen sich ausschliesslich auf Versuche, welche an einfachen cylindrischen oder höchstens stellenweise verengten Röhren ausgeführt wurden. Versuche mit einem feinen, die Structur der Lunge nachahmenden Röhrensystem, in welchem natürlich die Reibungsverhältnisse und die Bedingungen für die Entstehung von Geräuschen ganz andere sein müssen, als in cylindrischen Röhren, sind nicht ausgeführt worden und auch nur schwer zu verwirklichen. Auch das negative Resultat des Versuches von Baas, vermittelst Hindurchblasens durch die engen Längsporen eines spanischen Rohres ein Geräusch zu erzeugen, kann kaum gegen die Möglichkeit, dass das Eindringen der Luft in die Lunge mit Geräusch erfolgt, geltend gemacht werden, schon aus dem Grunde, weil man über der Lunge eine unendlich viel grössere Zahl von Partialströmen, die dabei ausserdem nicht geradlinig sind, auscultirt.

Eine neuere, ursprünglich von Baas stammende Theorie, welche hauptsächlich wegen der erwähnten Einwendungen gegen die Laënnec'sche Theorie mit einer schwer verständlichen Bereitwilligkeit von einer grossen Anzahl von Autoren angenommen wurde, geht dahin, dass das vesiculäre Athemgeräusch zurückzuführen sei auf das bei der Respiration im Kehlkopf und der Trachea entstehende hauchende Geräusch, von dessen Existenz man sich durch Auscultation der Trachea und des Kehlkopfes leicht überzeugen kann. Dieses laryngotracheale Athemgeräusch wird nach Baas bis in das Innere der Bronchialverzweigungen und von da durch das Lungengewebe bis zum Ohre des Untersuchenden fortgeleitet und erhält dabei durch die Zwischenlagerung lufthaltigen Lungengewebes den schlürfenden, vesiculären Charakter. In welcher Weise diese vom akustischen Standpunkte aus schwer verständliche Modification oder Umwandlung des Athemgeräusches zustande kommen soll, darüber existieren allerdings keine Angaben. Dagegen glaubte man, die Richtigkeit der Thatsache durch das Experiment folgendermaassen erweisen zu können. Man legte auf den Kehlkopf eines lebendigen Menschen eine aufgeblasene Lunge und auscultirte durch dieselbe hindurch das laryngotracheale Athemgeräusch. Man glaubte zu finden, dass dabei an die Stelle des



hauchenden Geräusches ein schlürfendes vesiculäres Geräusch trete. Auscultierte man den Kehlkopf durch aufgelegtes luftleeres Gewebe hindurch, so z. B. durch Leber, so blieb das laryngotracheale Geräusch unverändert bestehen. Dieser Annahme von der Umwandlung des laryngealen Athmungsgeräusches in das vesiculäre Geräusch steht nun zunächst ein aprioristisches Bedenken entgegen. Beim laryngealen Geräusch sind das Expirium und das Inspirium von durchaus ähnlichem Charakter, nur dass gewöhnlich das Expirationsgeräusch stärker erscheint. Wie ist es nun nach der Baas'schen Theorie verständlich, dass durch die Einschaltung lufthaltigen Gewebes das Inspirium so ausgiebig modificiert bestehen bleibt, während das von Hause aus stärkere, sonst aber mit dem Inspirium identische Expirium quantitativ fast vollständig verschwindet und dabei eine qualitativ viel weniger charakteristische Modification erfährt? Ich konnte mich nun aber ausserdem nie von der Richtigkeit der Angaben über das Resultat jenes Versuches überzeugen. Was ich durch die auf den Larynx gelegte Lunge hindurch hörte, war nie Vesiculärathmen, sondern stets nur ein abgeschwächtes hauchendes, tracheales Geräusch.

Sehen wir nun, ob die klinischen Beobachtungen über das Vorkommen und über pathologische Veränderungen des Vesiculärathmens zu Gunsten der Baas'schen Theorie sprechen. Da erinnere ich zunächst an die zweifelloste und leicht feststellbare Thatsache, dass, sobald ein Bronchus durch Secret oder einen Fremdkörper verstopft ist, das vesiculäre Geräusch über den zugehörigen Lungenpartien verschwindet und dass es sofort zurückkehrt, sobald das Bronchiallumen wieder frei wird. Dies spricht mit Sicherheit dafür, dass die inspiratorische Füllung der Lunge mit Luft an der Entstehung des Vesiculärathmens Antheil hat.

In ähnlicher Weise sprechen die Erfahrungen über die pathologischen Modificationen des Vesiculärathmens mit voller Sicherheit gegen die Baas'sche Theorie. Man hört, wie wir sehen werden, verstärktes Vesiculärathmen an umschriebenen Stellen der Lungen, welche aus irgendeinem Grunde (vicariierend) stärker athmen: wir hören umgekehrt local abgeschwächtes Athmen, wenn die betreffende Lungenpartie aus irgendeinem Grunde in ihren Bewegungen (durch Raumbeschränkung oder Adhäsionen) gehemmt ist; wir hören bei den Kehlkopfstenosen, trotz der Verstärkung des laryngealen Athemgeräusches, über der Lunge abgeschwächtes Vesiculärathmen; wir hören ferner ein umso stärkeres Vesiculärathmen, je dicker die athmende Lungenschichte ist, während nach der Theorie von Baas das Umgekehrte der Fall sein müsste. Endlich spricht das Vorkommen eines systolischen Vesiculärathmens, eines Athemgeräusches, welches synchron mit der Systole des Herzens und somit vollkommen unabhängig ist von einem laryngotrachealen Athemgeräusche, an und für sich mit Sicherheit gegen die erwähnte Erklärung und vielmehr für eine autochthone Entstehung des Vesiculärathmens infolge der Lungenexcursionen.

Es sollte meiner Ansicht nach jene Theorie verlassen werden.

Es fragt sich nun nach diesen kritischen Erörterungen: welches ist denn die richtige physikalische Erklärung des Vesiculärathmens? Ich habe keine Meinung über die Entstehung des Vesiculärathmens an der Hand der Beobachtung eines Mannes mit angeborener Fissura sterni\*) den Beweis durch Blähung des Lungengewebes selbst bei Anschluss jedes Lungenlappens an ein Glasrohr, dass das Vesiculärathmen durch die Reibung des Lungengewebes selbst das Geräusch erzeugt oder die Reibung

im Inneren der inspiratorischen Luftströmchen in den feinsten Bronchen und den Alveolen, konnte ich allerdings nicht entscheiden, jedoch ist diese speciellere Frage von geringer Bedeutung. Dass die Dehnung des Lungengewebes das Geräusch erzeugt, ist sehr wohl möglich. Die Blähung der einzelnen Lungenalveolen, welche zweifellos nicht gleichzeitig erfolgt, bedingt eine über das ganze Inspirium sich erstreckende Reihe von Erschütterungen, die in ihrer Gesamtheit sehr wohl das vesiculäre Geräusch bedingen können. Man kann übrigens ein dem vesiculären Athmen sehr ähnliches Geräusch dadurch mechanisch erzeugen, dass man einen trockenen, mit der Hand zusammengepressten Badeschwamm mit nicht zu groben Poren in der Nähe des Ohres sich elastisch ausdehnen lässt, wobei offenbar ganz ähnliche Verhältnisse obwalten, wie bei der inspirierenden Lunge.

In Betreff des normalen kurzen Expirationsgeräusches sind zwei Möglichkeiten vorhanden. Dasselbe ist entweder bloss das schwache Ueberbleibsel des von den Bronchen her fortgeleiteten laryngotrachealen Athemgeräusches oder aber es entsteht wie das vesiculäre Inspirium local durch die Bewegungserscheinungen, die in der athmenden Lunge stattfinden. Die erstere Annahme ist nur zulässig für die Fälle, wo das Expirationsgeräusch ähnlich dem Laryngotrachealgeräusch einen deutlich hauchenden Charakter hat. Es gehört dann das Expirationsgeräusch zu dem sogenannten physiologischen Bronchialathmen (vgl. f. Seite). In den Fällen, wo dieser hauchende Charakter fehlt, ist dagegen eine autochthone Entstehung des Expirationsgeräusches wahrscheinlich, umso mehr, als dasselbe, ähnlich wie das Inspirium, durch locale Lungenveränderungen in auffälliger Weise modificiert werden kann. Namentlich lässt sich das Auftreten von verlängertem Expirium bei Katarrhen (vgl. S. 219 f.) nur durch die Annahme einer solchen localen Entstehung des Geräusches erklären. Dass das Expirationsgeräusch normal nur den ersten Anfang der Expiration einnimmt, ist nach dieser Auffassung von der localen Entstehung desselben leicht zu verstehen, weil ja die elastische Retraction der Lunge im Anfang der Expiration am kräftigsten und raschesten sein muss.

Das oben erwähnte systolische Vesiculärathmen kommt unter noch nicht näher bekannten Bedingungen hier und da bei Kranken wie bei ganz Gesunden vor und hat keine pathologische Bedeutung. Man hört es nur in der Nähe des Herzens. In wenig ausgesprochenen Fällen äussert es sich bloss in einer systolischen Verstärkung des gewöhnlichen Vesiculärathmens, während es in anderen Fällen auch bei Sistierung der Athmung hörbar ist. Seine Entstehung ist jedenfalls abhängig von der mit der systolischen Volumverkleinerung des Herzens (Meiokardie) verbundenen negativen Druckschwankung im Innern des Thorax. Ich glaube, das einzelne vermeintliche accidentelle Herzgeräusche (vgl. später) nichts anderes sind, als solches systolische Vesiculärathmen.

### Das physiologische bronchiale (gemischte) Athemgeräusch.

An bestimmten Stellen der Lunge hört man unter physiologischen Verhältnissen jenes unter pathologischen Verhältnissen eine grössere Rolle spielende Athemgeräusch, welches als bronchial bezeichnet wird und in den wesentlichsten Punkten übereinstimmt mit dem auf S. 213 angeführten laryngotrachealen Athemgeräusche, das man über dem Kehlkopf hört. Das bronchiale Athemgeräusch hat im Gegensatz zu dem vesiculären einen hauchenden Charakter und nähert sich einer bestimmten Klanghöhe. Es wird am besten reproducirt, wenn man die Mundhöhle in die zur Aussprache von h nöthige Stellung bringt und nun kräftig in- und expirirt. Die verschiedenen Klanghöhen, in welchen



das Bronchialathmen vorkommt, lassen sich dabei durch verschiedene Mundstellung reproducieren. Charakteristisch für das laryngotracheale, wie für die meisten Formen des über der Lunge hörbaren Bronchialathmens ist es, dass das expiratorische Geräusch nicht nur länger dauert als das inspiratorische, sondern auch, dass es stärker accentuirt ist; also gerade umgekehrt wie beim Vesiculärathmen.

Zur Erklärung des Bronchialathmens müssen wir ausgehen von der Entstehung des laryngotrachealen Athemgeräusches. Es ist wohl nicht zweifelhaft, dass für die Entstehung von Geräuschen durch strömende Gase annähernd dieselben Gesetze gelten, wie für die Entstehung von Strömungsgeräuschen in Flüssigkeiten. Die auf S. 261 ff. gegebene Darstellung gilt also mutatis mutandis auch für die Entstehung des laryngotrachealen Athemgeräusches und wir werden deshalb kaum fehlgehen, wenn wir die an der Stimmritze bestehende Stenose, welche sich dem Respirationsluftstrom entgegenstellt, als die eigentliche Ursache jener Geräusche betrachten. Dies erklärt dann ohneweiteres die Accentuierung des Expirationsgeräusches, da wir wissen, dass die Stimmritze bei der Expiration enger ist, als bei der Inspiration. Damit und mit der längeren Dauer der Expiration hängt es zusammen, dass das Expirationsgeräusch auch länger ist, als das Inspirationsgeräusch.

Bei dem physiologisch vorkommenden Bronchialathmen über der Lunge handelt es sich um nichts anderes als um eine Fortleitung dieses in den oberen Luftwegen entstehenden Geräusches durch die Bronchen bis zu gewissen Stellen der Lungenoberfläche. Da die akustischen Fortleitungsbedingungen individuell sehr verschieden sind, so ist auch das physiologische Bronchialathmen eine etwas inconstante und in ihrer Intensität sehr wechselnde Erscheinung. Bei manchen Menschen hört man das laryngotracheale Geräusch nur über dem Halse, während über der Lunge überall reines Vesiculärathmen zu hören ist. Am häufigsten trifft man physiologisches Bronchialathmen wegen der Lage der grossen Bronchen und der Trachea über den oberen Theilen der Lunge vorne und namentlich hinten im Interseapularraume, und zwar wegen der grösseren Weite und des geraderen Abganges des rechten Hauptbronchus namentlich rechts, zuweilen auch über dem oberen Theile des Brustbeines. Es ist charakteristisch für dieses physiologische Bronchialathmen, dass zugleich mit demselben fast immer noch Vesiculärathmen zu hören ist. Nur, wo das letztere überhaupt schwach hörbar ist, wo z. B. dicke Brustwände seine Wahrnehmung erschweren, kann das physiologische Bronchialathmen scheinbar isolirt vorkommen. Meist handelt es sich dagegen um ein sogenanntes gemischtes Athmen (vgl. später), bei welchem inspiratorisch der vesiculäre, expiratorisch der bronchiale Charakter vorwiegt. Begünstigt wird das Hörbarwerden von physiologischem Bronchialathmen durch forcierte Athmung und Dyspnöe, Abmagerung des Thorax, durch Veränderungen im Larynx und in der Trachea, welche ein stärkeres Stenosengeräusch bedingen, z. B. durch Compression der Trachea seitens einer Struma u. dgl. \*) Selten kommt es vor, dass man eine Andeutung von physiologischem Bronchialathmen über der ganzen Lunge hört, häufiger schon kann man es ausser an den oben genannten Stellen auch längs der ganzen Wirbelsäule und über dem grössten Theil des Sternums wahrnehmen. Zuweilen scheint das physiologische Bronchialathmen ausser von dem laryngotrachealen Geräusche auch von Geräuschen abhängig zu sein, welche

\*) In letzteren Fällen ist allerdings der Ausdruck physiologisches Bronchialathmen nur insofern berechtigt, als die Erscheinung nicht auf pathologischen Veränderungen der Lunge beruht.



bei manchen Personen und gewissen Mundstellungen in der Mundhöhle entstehen können. In solchen Fällen kann das physiologische Bronchialathmen besonders intensiv sein. Es wird dann durch weites Öffnen oder durch Schliessen des Mundes sehr stark beeinflusst und kann bei gewissen Mundstellungen auch wohl verschwinden.

Mit der Differentialdiagnose zwischen physiologischem und pathologischem Bronchialathmen werden wir uns bei der Besprechung des pathologischen gesichts und Bronchialathmens zu beschäftigen haben.

## Die Veränderungen des Vesiculärathmens unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen.

### Verstärkung und Abschwächung des Vesiculärathmens. Scharfes Vesiculärathmen. Abgeschwächtes Vesiculärathmen.

Die Stärke des Vesiculärathmens wechselt zunächst nach der Tiefe der Athmung, ausserdem nach der Auscultationsstelle. Da, wo die athmende Lungen-schicht dünn ist (Spitze, Lungenränder), da ist es schwächer als über den tiefen Theilen der Lunge. Es ist ferner umso stärker, je dünner die Thorax-wandungen sind. Kleine Kinder haben ein auffallend lautes und scharfes Vesiculärathmen, dem sich auch das physiologische Bronchialathmen oft be-sonders deutlich beimischt. Von Anfängern wird dieses sogenannte puerile Athmen leicht irrthümlich für eine pathologische Erscheinung angesehen.

Das pathologisch verstärkte Vesiculärathmen wird am besten als ver-scharftes oder scharfes Vesiculärathmen bezeichnet. Dieser Ausdruck gibt am besten die betreffende Veränderung des Athemgeräusches wieder. Ich betone dies, weil vielfach die Ausdrücke verschärftes oder scharfes Vesiculär-athmen und raues Vesiculärathmen synonym gebraucht werden. Es wider-spricht dies dem gewöhnlichen Sprachgebrauche, welcher die Worte scharf und rau als Gegensätze auffasst. In der That sind scharfes und raues Ves-icularathmen fundamental verschiedene Dinge, wenn sie auch unter ähnlichen pathologischen Verhältnissen vorkommen. Wenn das gewöhnliche Vesiculär-athmen durch den Laut eines weichen f wiedergegeben wird, so dürfte der Klang des verschärften Vesiculärathmens etwa dem Consonanten ff entsprechen. Bei Annahme pathologisch verschärften Vesiculärathmens müssen natürlich die oben erwähnten physiologisch vorkommenden Verschiedenheiten berück-sichtigt werden.

Man trifft pathologisch verschärftes Vesiculärathmen am häufigsten beim Catarrh der feineren Bronchien. Da hier die letzteren durch die Schwellung der Schleimhaut stenosiert sind, so liegt es nahe, in dieser Stenosierung die Ursache der Verschärfung zu sehen und die Thatsache zu Gunsten der Reibungs-theorie des Vesiculärathmens zu verwerten. Nach der Baas'schen Theorie würde diese Erscheinung wie so viele andere völlig räthselhaft bleiben.

Eine weitere Ursache pathologisch verstärkten Vesiculärathmens ist eine an gewisse Lungentheile sich beschränkende verstärkte Athmung. Eine solche kommt unter fast allen denjenigen Bedingungen vor, unter welchen ein Lungen-theil retrahiert oder erschlafft ist und dann häufig auch abnorm lauten oder tympanitischen Schall gibt (vgl. S. 200). So hört man häufig verschärftes Vesiculärathmen im ersten Stadium der eitrigen Pneumonie, in der Nachbar-schaft von Infiltrationen, ferner in der Nachbarschaft von raumbeschränkenden

Affectionen der Thoraxhöhle u. s. w. Wo freilich durch ein pleuritiches Exsudat oder einen Pneumothorax die eine Thoraxhälfte für die Athmung fast vollkommen ausgeschaltet ist, da hört man aus begreiflichen Gründen oberhalb des Exsudates trotz weitgehender Retraction gewöhnlich eher abgeschwächtes Athemgeräusch, während dafür auf der gesunden Seite, welche vicariierend stärker athmen muss, verschärftes Vesiculärathmen zu hören ist. Aehnlich kann sich die gesunde Seite verhalten bei Pneumothorax, bei Pneumonie, bei Lungentumoren etc. Von besonderer Bedeutung ist verschärftes Vesiculärathmen für den Nachweis kleiner multipler Infiltrationsherde, die keine anderen auscultatorischen oder percussorischen Symptome machen. Die Verschärfung beruht dann theils auf der Retraction und Erschlaffung des Lungengewebes in der Nähe der Herde, theils auf dem begleitenden localisierten Katarrh. In diesem Sinne ist das verschärft Vesiculärathmen, wenn es localisiert über einer Lungenspitze zu hören ist, ein wichtiges Zeichen zur Erkennung beginnender Tuberculose, unsommt, als normaler Weise, wie oben erwähnt, das Vesiculärathmen über der Lungenspitze, wo die Tuberculose am häufigsten vorkommt, schwach ist.

Abschwächung des Vesiculärathmens, welche ebenfalls nur unter Berücksichtigung der physiologisch beobachteten Verschiedenheiten angenommen werden darf und Aufhebung desselben beobachtet man unter sehr mannigfaltigen Bedingungen. Jede Ursache, welche die inspiratorische Dehnung des Lungenparenchyms beschränkt, führt zu einer Abschwächung und schliesslich zur Aufhebung des Vesiculärathmens.

So beobachtet man Abschwächung oder Aufhebung des Vesiculärathmens bei allen in den grösseren Luftwegen sitzenden Hindernissen der Athmung. Sitzt das Hindernis im Larynx oder in der Trachea, so ist das Athemgeräusch über beiden Lungen abgeschwächt. Sitzt es in einem Bronchus, so findet man die Abschwächung in dem ganzen, zu diesem Bronchus gehörigen Lungenbezirke. Dadurch wird bei Croup einerseits die Beurtheilung der Stärke des Hindernisses im Larynx und Trachea, anderseits die Diagnose eines Hinzustiegens des croupösen Processes in den einen oder anderen Bronchus möglich. Auch für die Diagnose des Sitzes von Fremdkörpern in den Bronchen ist die localisierte Abschwächung oder Aufhebung des Vesiculärathmens von grosser Bedeutung. Hierhin gehört auch die Abschwächung des Athemgeräusches bei gewissen Katarrhformen, welche die afficirten Bronchen besonders hochgradig stenosieren und die Aufhebung des Athemgeräusches bei der Obturationsatelektase.

Ebenso findet man abgeschwächtes Athmen, wenn zwar die zuführenden Luftwege frei sind, wenn aber irgendein anderes mechanisches Hindernis sich der normalen Ausdehnung der Lungenalveolen entgegenstellt. So können festesitische Adhäsionen, welche die Lungenexcursionen hemmen, das Athemgeräusch abschwächen. Kleine multiple Infiltrationen, zwischen welchen in luftgebliebenem Gewebe noch sehr wohl vesiculäres Athmen entstehen bedingen oft eine Abschwächung oder Aufhebung des letzteren, weil sie treffenden Lungentheile gewissermaassen starr, unausdehnbar machen. Nur bei multiplen kleinen Infiltrationen auch umgekehrt verstärktes Athmen zustande kommen kann, wurde oben erwähnt.

solche locale Abschwächungen des Athemgeräusches, mögen sie localisierten, die Bronchen stenosierenden Katarrhen oder auf Fixation durch kleine Infiltrationen oder pleurale Adhäsionen beruhen, sind Diagnose unschriebener tuberculöser Herde sehr wichtig. Ja, man



findet bei Tuberculose Abschwächung des Athemgeräusches auffälligerweise sogar sehr häufig unter Bedingungen, wo man wegen der Ausdehnung der Infiltration Bronchialathmen erwarten würde. Diese Eigenthümlichkeit mancher tuberculöser Infiltrationen gegenüber andersartigen Lungenverdichtungen dürfte darauf zurückzuführen sein, dass bei der Tuberculose häufig durch Schrumpfung die Bronchiallumina mehr oder weniger verschwinden.

Wenn eine Pleuritis, sei es durch die Schmerzen, sei es durch die raumbeschränkende Wirkung des Exsudates, die eine Thoraxhälfte mehr oder weniger ruhig stellt, so hört man auf dieser Seite (und zwar auch an Stellen, wo die Lunge der Thoraxwand noch anliegt) ebenfalls abgeschwächtes Athmen.

Auch bei Emphysem ist das Athemgeräusch häufig abgeschwächt, da die emphysematöse Lunge wegen ihrer permanenten Inspirationsstellung nur geringe Exeursionen macht. Leidet allerdings ein Emphysematiker an Katarrh, so ist dies ein Moment, welches umgekehrt, wie wir sahen, im Sinne einer Verstärkung des Vesiculärathmens wirken kann und dann hängt es natürlich von den Verhältnissen ab, ob das Endresultat verschärftes oder abgeschwächtes Vesiculärathmen sein wird.

Bei Pleuritis, ebenso bei Hydrothorax und bei Pneumothorax, sowie bei Lungentumoren kommt neben der Verminderung der Athmungsexursionen noch als weitere Ursache der Abschwächung des Athemgeräusches die Abdrängung der Lunge von der Brustwand durch Flüssigkeit, Luft oder neugebildetes Gewebe in Betracht. Wird in diesen Fällen das Athemgeräusch auch in normaler Stärke gebildet, so dringt es doch durch diese Zwischenlagerungen nur abgeschwächt an das Ohr des Untersuchenden. Die Abschwächung oder Aufhebung des Athemgeräusches ist in der That ein Cardinal-symptom der pleuritischen Exsudate, des Hydro- und Pneumothorax und der intrathoracischen Tumoren.

#### Vesiculärathmen mit verlängertem Expirium.

Während unter normalen Verhältnissen über der Lunge gar kein oder nur ein sehr kurzes, schwaches Expirationsgeräusch zu hören ist, so wird dieses Expirium unter gewissen Verhältnissen verlängert, dabei oft sogar länger als das Inspirium. Man spricht dann von Vesiculärathmen mit verlängertem Expirium.

Das verlängerte Expirium ist eine häufige, aber nicht constante Begleiterscheinung des verschärften Vesiculärathmens und trifft namentlich auf bei Bronchitis. Man kann das verlängerte Expirium durch die Annahme erklären, dass sich bei Bronchitis dem Expirationsstrom in der Form der geschwellten Schleimhaut ein Hindernis in den Weg stellt, das die Expiration, welche bekanntlich meist unter geringerem Drucke und schon normal langsamer erfolgt als die Inspiration, an der betreffenden Stelle weiter verlangsamt und gleichzeitig auch ein deutliches expiratorisches Stenosengeräusch zustande bringt. Falls diese Bedingungen bei Katarrhen bloss local an bestimmten Stellen verwirklicht sind, so ist das verlängerte Expirium eine locale Erscheinung. Am ausgesprochensten aber und dann diffus über die ganze Lunge verbreitet findet man verlängertes Expirationsgeräusch beim Katarrh der Emphysematiker und im asthmatischen Anfalle, wo, wie wir erklärt haben (S. 78 f.), auch die Expiration als solche, d. h. die ganze Expirationsbewegung des Thorax verlängert ist.

Da wir das verlängerte Expirium als ein Katarrhsymptom auffassen, so ist es klar, dass da, wo es localisirt auftritt, ihm unter Umständen die näm-



liche Bedeutung für die Diagnose von Herderkrankungen (Infiltrationen, Tuberculose) zukommt, wie dem local verschärften oder abgeschwächten Vesiculärathmen (S. 218).

#### Das rauhe oder unreine und das saccadierte Vesiculärathmen.

Die Erscheinung, welche als rauhes Vesiculärathmen zu bezeichnen und nicht mit dem scharfen Vesiculärathmen zu verwechseln ist (vgl. S. 217) besteht darin, dass man anstatt eines glatten, schlürfenden Geräusches bei der Inspiration ein unreines, leicht holperiges Geräusch wahrnimmt, das hie und da auch den Eindruck macht, als ob sich dem vesiculären Geräusche fremde Nebengeräusche beimischen. Es wäre vielleicht, um der häufig vorkommenden Verwechslung mit dem scharfen Athemgeräusche ein Ende zu machen, zweckmässig, das rauhe Athemgeräusch als unreines Athmen zu bezeichnen. Das scharfe Athemgeräusch ist im Gegensatze dazu ein exquisit reines. Das scharfe Athmen ist sehr intensiv, das rauhe dagegen viel häufiger schwach, undeutlich.

Auch das rauhe Athmen ist wie das scharfe ein Zeichen von Bronchialkatarrh. Es kann mit oder ohne verlängertem Expirium vorkommen. Es entsteht entweder dadurch, dass infolge der partiellen Undurchgängigkeit der Bronchen die Athmungsexcursionen des betreffenden Lungentheiles ihre Gleichmässigkeit verlieren oder dadurch, dass sich dem reinen Vesiculärgeräusch Nebengeräusche infolge des Vorhandenseins von Secret in den Bronchen beimischen. Können diese Nebengeräusche als solche deutlich von dem eigentlichen Athemgeräusche isoliert werden, so spricht man von Rasselgeräuschen (vgl. später); ist dies nicht der Fall, bleiben sie undeutlich und verschwommen, so geben sie dem Vesiculärathmen bloss seinen unreinen und rauhen Charakter.

In seiner Bedeutung dem rauhen Athmen verwandt ist das sogenannte saccadierte Athmen. Es kommt bei demselben nicht zu einem ununterbrochenen schlürfenden Inspirationsgeräusche, sondern das letztere scheint ruckweise zu entstehen, in einzelnen deutlich voneinander zu trennenden Absätzen, welche durch kurze Pausen oder auch durch Nebengeräusche getrennt sind. Dabei behalten die einzelnen Theile des Geräusches im Gegensatze zum rauhen Athemgeräusche ihren schlürfenden glatten Charakter. Die Berücksichtigung der akustischen Eigenthümlichkeiten des saccadierten Athems ergibt wohl mit Sicherheit, dass dasselbe dadurch zustande kommt, dass der Luftstrom nicht glatt und mühelos in die Alveolen dringt, sondern ruckweise gewisse Hemmungen erfährt. Da das saccadierte Athmen, wenn es localisiert über bestimmte Lungentheile auftritt, ebenfalls Symptom eines Katarrhs ist, so liegt es nahe anzunehmen, dass die ruckweise Hemmung der Inspiration dabei entweder an klappenartige Schwellungen der Schleimhaut oder auf Secretanhäufungen zurückzuführen ist, die durch den Luftstrom zur Seite geschoben werden müssen. Und darin liegt die Verwandtschaft dieser Art des saccadierten Athems mit dem unreinen oder rauhen Athmen. Es ist klar, dass auch das saccadierte Athmen verschärft oder abgeschwächt sein und sich mit verlängertem Expirium verbinden kann. Mitunter erscheint dann auch das Expirium saccadiert.

Es gibt nun allerdings eine andere Art des saccadierten Athems, welche mit der Beschaffenheit der Bronchen und der Lunge nichts zu thun hat, vielmehr davon abhängig ist, dass die Arbeit der Inspirationsmuskeln keine gleichmässige, sondern eine ruckweise ist. Es kommt dies nicht selten bei partiellen Lähmungen und bei Ermüdungszuständen der Respirationsmuskeln vor. Die Art des saccadierten Athems charakterisiert sich gegenüber der vorher besprochenen dadurch, dass sie meist über der ganzen Lunge gleichmässig hörbar ist.

## Das pathologische Bronchialathmen.

Ein mit dem laryngotrachealen Geräusche im wesentlichen übereinstimmendes nachklingendes, durch den Laut h reproducierbares Athemgeräusch hört man unter krankhaften Verhältnissen als pathologisches Bronchialathmen auch an Stellen, wo das sogenannte physiologische Bronchialathmen nicht vorkommt. Die Erfahrung lehrt, dass pathologisches Bronchialathmen beobachtet wird, wenn das Lungenparenchym (sei es durch Compression von aussen, sei es durch Infiltration) mitgeerkrankt ist, oder wenn pathologische Hohlräume in der Lunge vorhanden sind, welche mit einem Bronchus frei communicieren, oder wenn endlich die Bronchien selbst diffus oder sackartig erweitert sind.

Eine der ältesten Erklärungen von der Entstehung des Bronchialathmens über luftleeren Lungentheilen gieng dahin, dass man annahm, durch das Luftleerwerden des Lungengewebes verschwinde zunächst die Möglichkeit der Entstehung von Vesiculärathmen und an dessen Stelle werde nun das in Larynx und Trachea erzeugte Geräusch hörbar, welches durch das verdichtete Lungenparenchym leichter als durch das lufthaltige an die Thoraxoberfläche geleitet werde. Diese Erklärung ist in dieser Form deshalb nicht haltbar, weil es sich nachweisen lässt, dass ein luftleeres Organ, z. B. ein Stück hepatisierter Lunge, auf den Larynx eines athmenden Menschen gelegt, das laryngeale Geräusch keineswegs besser, sondern eher schlechter zum Stethoskop leitet, als lufthaltige Lungen. Jene Erklärung wurde deshalb dahin modificiert, dass man sagte: Nicht das hepatisierte Gewebe als solches leitet das laryngeale Geräusch besser als das normale, dagegen leiten die lufthaltigen Bronchien im hepatisierten Gewebe den Schall besser als im lufthaltigen Gewebe. Diese Auffassung ist schon eher möglich, indem es ja denkbar ist, dass bei der Fortleitung des laryngealen Geräusches durch die Bronchien in weichem, lufthaltigem Lungengewebe viel mehr an lebendiger Kraft verloren geht, als wenn die Bronchialwände durch das festere infiltrierte Gewebe gestützt sind. In letzterem Falle wird der Schall wie durch ein Sprachrohr — so kann man sich die Sache denken — besser zusammengehalten und durch die Luft der Bronchien an die Oberfläche geleitet: es geht weniger davon in dem Gewebe der Lunge verloren. Dies ist denn auch diejenige Auffassung, welche zur Zeit die grösste Zahl von Anhängern zählt.

Gewisse Erfahrungen zeigen nun aber, dass diese Erklärung auch nicht für alle Fälle ausreicht. Es kommt gar nicht selten vor, dass man bei Pneumonie das Bronchialathmen keineswegs bloss über dem infiltrierten Bezirke, sondern auch in dessen Nachbarschaft und sogar auf der gesunden Seite in der Nähe der Wirbelsäule hört. In letzterem Falle ist man häufig geneigt, eine doppelseitige Pneumonie anzunehmen, während dann der Sectionsbefund beweist, dass das Bronchialathmen bloss von der kranken Seite her „fortgeleitet“ sein musste. Dieses fortgeleitete Bronchialathmen erweist jene Theorie als ungenügend, indem es zeigt, dass Bronchialathmen auch in dem lufthaltigen Gewebe sehr gut weit fortgeleitet werden kann. Es wäre hiernach schwer verständlich, weshalb denn in gesunden Lungen das bronchiale Athemgeräusch, wenn es wirklich in den normalen Bronchien in ähnlicher Intensität vorhanden wäre wie in infiltriertem Gewebe, nicht bis zum Ohre des Untersuchers sollte gelangen können. Denn davon, dass etwa das vesiculäre Athemgeräusch die Wahrnehmung des Bronchialathmens verdeckt, ist keine Rede, da man beim fortgeleiteten Bronchialathmen und auch unter anderen Verhältnissen (gemischtes Athmen, vgl. später) bronchiales und vesiculäres Geräusch sehr gut



zugleich hört. Es lässt sich meiner Ansicht nach das Vorkommen von fortgeleitetem Bronchialathmen nur dann erklären, wenn man annimmt, dass die infiltrierte Lunge das laryngeale Geräusch nicht nur gut durch die Bronchen zur Oberfläche leitet, sondern dass sie es auch verstärkt. Es ist nun klar, dass eine solche Verstärkung in einem infolge der Infiltration unbeweglichen Lungentheil am ehesten durch Resonanz oder Consonanz (Skoda) entstehen kann. Dass wirklich Resonanzerscheinungen in den Bronchen infiltrierter Lungentheile zustande kommen, ergibt sich schon aus den Verschiedenheiten der Klanghöhe des Bronchialathmens (S. 224). Wir werden übrigens bei der Besprechung der klingenden Rasselgeräusche diesen Gegenstand (die Frage der Resonanz) noch weiter zu erörtern haben.

Vielleicht kommt aber zu der Resonanz noch eine andere Ursache der Verstärkung des Bronchialgeräusches in infiltrierten Lungentheilen. Es stelle in Fig. 67 *abcd* einen infiltrierten, *afed* einen nichtinfiltrierten Bronchialbezirk dar mit den zugehörigen Bronchen *gh* und *gi*. Sobald infolge der Infiltration *abcd* die Strömung zwischen *h* und *g* erlischt, während diejenige von *i* nach *g* andauert, so sind natürlich die Strömungsverhältnisse in dem

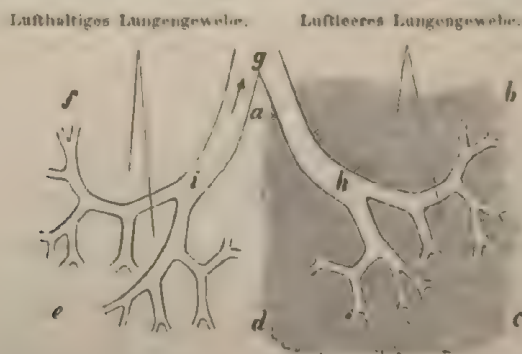


Fig. 67.

Punkte *g* wesentlich verändert. Der Luftstrom *ig* bläst über eine ruhende Luftsäule *gh* hinweg und es ist nicht undenkbar, dass dabei in ähnlicher Weise bronchiale Geräusche entstehen, wie wenn man mit dem Munde über die Höhlung eines Schlüssels bläst.

Für die letztere Art der Entstehung resp. Verstärkung des Bronchialathmens scheinen mir namentlich die allerdings seltenen Fälle zu sprechen, wo dasselbe nicht wie das laryngeale Geräusch expiratorisch, sondern inspiratorisch stärker zu hören ist, was der Erklärung durch blosse Fortleitung und Resonanz unüberwindliche Schwierigkeiten bietet.

Das Endresultat dieser Erörterungen geht dahin, dass die Theorie, nach welcher die pathologische Bronchialathmen bei Lungenverdichtungen aus Fortleitung des laryngotrachealen Geräusches zustande kommen, es man vielmehr annehmen muss, dass in dem luftleeren Lungengewebe allerdings das laryngeale Geräusch besser gehört werden kann, aber in den verdichteten Partien auch eine Verstärkung stattfindet.

Auf das nämliche hinaus, ob die Verdichtung infolge Infiltration der Alveolen mit Entzündung oder derselben durch Compression beruht, wie



wir sie bei pleuritischen Exsudaten, Pneumothorax, Hydrothorax, perikardialen Exsudaten etc. finden. Bei der Entstehung des Bronchialathmens durch Compression der Lunge muss allerdings die Bedingung erfüllt sein, dass die Compression nur bis zum Luftleerwerden des Parenchyms, nicht aber bis zum Verschluss der Bronchen gediehen ist. Dies ist das gewöhnliche, weil die Bronchen, wenigstens die grösseren, der Compression mehr Widerstand entgegensetzen als das Lungengewebe. Sobald durch Zunahme eines Pleuraergusses auch die Bronchen mehr und mehr comprimiert werden, wird das Bronchialathmen, das häufig schon wegen der Vorlagerung des Ergusses schwach zu hören war, schwächer und schwächer, um schliesslich ganz zu verschwinden.

Anders als Infiltrationen und Compressionsatelektasen verhalten sich dagegen die Obturationsatelektasen, welche durch Verstopfung eines Bronchus und nachherige Resorption der Luft aus den Alveolen zustande kommen. Hier verhindert die Verschlüssung des Bronchus das Zustandekommen des Bronchialathmens. Man hört hier trotz der existirenden Verdichtung des Lungengewebes und der daraus resultirenden Dämpfung kein Bronchialathmen, überhaupt kein Athmegeräusch, ausser wenn solches aus der Nachbarschaft fortgeleitet wahrnehmbar ist.

In Betreff der Verwertung des Bronchialathmens für die Diagnose von Lungenverdichtungen ist es von ganz besonderer Wichtigkeit, dass schon sehr kleine derartige Herde, welche sich nicht durch eine Dämpfung des Percussionsschalles zu verrathen brauchen, Bronchialathmen bedingen können, eine Erfahrung, welche sehr gegen die ausschliessliche Gültigkeit der Fortleitungstheorie des Bronchialathmens spricht.

Was nun das Bronchialathmen über lufthaltigen Hohlräumen, die mit den Bronchen communicieren, oder über Erweiterungen der Bronchen betrifft, so kommt für die Entstehung desselben zunächst die bessere Fortleitung des laryngealen Geräusches durch den erweiterten Bronchus oder den mit den Bronchen gewissermaassen ein Ganzes bildenden Hohlraum in Betracht, namentlich dann, wenn der Hohlraum oder die Bronchiektasie sehr oberflächlich liegt. Ausserdem liegen solche Hohlräume ja fast immer in infiltriertem Gewebe und unter diesen Verhältnissen werden die Resonanzphänomene ganz besonders zur Verstärkung der laryngealen Geräusche beitragen können. Dabei ist endlich nicht zu vergessen, dass unter Umständen eine Lungencaverne selbst athmet, indem ein respiratorischer Luftstrom die Einmündungsstelle des Hohlraumes in den Bronchus in abwechselnder Richtung durchstreicht, so dass hier autochthon, ähnlich wie im Larynx, Gelegenheit zur Entstehung eines hauchenden Athmegeräusches gegeben ist.

In Betreff des Nachweises von Bronchialathmen sei bemerkt, dass mitunter aus naheliegenden Gründen nur sehr tiefe Athmung das Bronchialathmen hörbar macht und dass Bronchialverschluss das Bronchialathmen unterdrückt. Falls der Verschluss auf Anwesenheit von Secret beruht, kommt häufig das bronchiale Geräusch wieder zum Vorschein, sobald man das Secret anhusten lässt. Bei Patienten, welche nicht zu willkürlicher tiefer Athmung zu bringen sind, besteht ein bewährter Kunstgriff zur Wahrnehmung schwachen Bronchialathmens darin, dass man sie, während man auscultiert, möglichst lange Zeit in einem Athemzuge zählen lässt. Die darauffolgende Inspiration fällt dann von selbst maximal aus. Dieses Verfahren hat den Vortheil, dass man dabei gleichzeitig auch über das Bestehen von Bronchophonie (vgl. später) aufgeklärt wird. Mitunter erleichtert man sich die Wahrnehmung eines schwachen Bronchialathmens wesentlich, wenn man statt mittelst des Stethoskops direct mit an den Thorax gelegtem Ohre auscultiert (S. 212).

### Die verschiedenen Arten des pathologischen Bronchialathmens. Das amphorische (cavernöse) und metallische Athmen.

Wir haben auf S. 215 f. erwähnt, dass das Bronchialathmen mehr oder weniger deutlich, jedenfalls aber immer viel deutlicher als das Vesiculärathmen eine bestimmte Klanghöhe erkennen lässt. Dieselbe kann sehr verschieden sein. Man kann Bronchialathmen von verschiedener Höhenlage sehr leicht reproduzieren, wenn man der Mundöffnung die zur Aussprache von h erforderliche Stellung gibt, dabei gleichzeitig die Mundhöhle zur Aussprache der verschiedenen Vocale formt und nun hörbar in- und expiriert, wenn man mit anderen Worten mit Flüsterstimme die Silben ha, he, hi, ho, hu ausspricht. Die Aehnlichkeit der dabei entstehenden Geräusche mit gewissen Formen des Bronchialathmens ist eine sehr vollständige.

Die Klanghöhe des Bronchialathmens ist im einzelnen Falle offenbar in erster Linie abhängig von den Resonanzverhältnissen und somit von der Weite der in Betracht kommenden Bronchien oder Cavernen. Eine grosse diagnostische Bedeutung hat dabei die Klanghöhe bis jetzt nicht erlangt, ausser vielleicht bei der Verwertung des sogenannten amphorischen Athmens:

Man versteht unter amphorischem oder cavernösem Athmen ein sehr tiefes und weiches, meist nicht sehr lautes Bronchialathmen, welches hauptsächlich über grossen Hohlräumen (Längencavernen und Pneumothorax) gehört wird und ausser durch seine Tiefe auch durch den metallischen Beiklang charakterisiert ist, den es offenbar den hohen, durch Resonanz in der Höhle zustande kommenden Obertönen verdankt. Dementsprechend ist das amphorische Athmen zuweilen mit metallischem Percussionsschalle verbunden. Das amphorische Athmen gleicht am meisten dem Laute eines aphonisch (mit Flüsterstimme) ausgesprochenen hu oder dem Geräusche, welches entsteht, wenn man über einen leeren Krug bläst. Daher der Name. Das amphorische Athmen ist ein ziemlich sicheres Cavernensymptom, vorausgesetzt, dass man nicht, wie es irrtümlich oft geschieht, jedes tiefe Bronchialathmen so nennt. Wesentlich ist der metallische Beiklang. Aehnlich wie percussorischer Metallklang, so entsteht amphorisches Athmen meist nur über Cavernen, die nicht zu klein sind, vielmehr — nach der gewöhnlichen Annahme — einen grössten Durchmesser von mindestens 6 cm haben. Jedoch können in selteneren Fällen auch kleinere Cavernen amphorisches Athmen geben.

Die Höhe des amphorischen Athmengeräusches, bezw. seines metallischen Beiklangles kann nach ähnlichen Gesetzen sich verändern, wie der percussorische Metallklang (vgl. den Abschnitt über den percussorischen Schallsel, S. 204 ff.).

Zuweilen wird vom amphorischen Athmen das metallische Athmen abgetrennt. Man nennt so ein bronchiales Athmengeräusch, bei dem nur die metallischen Obertöne ohne den tiefen Grundton zu hören sind. Die Ursache des metallischen Athmens ist wesentlich die nämliche, wie diejenige des amphorischen.

Obgleich soll in seltenen und noch nicht erklärten Ausnahmefällen auch ein metallisches Athmengeräusch ohne Höhlenbildung über der Lunge zustande kommen.

Wegen Resonanz des Athmengeräusches in physiologischen Luftwegen, z. B. im Magen und den meteoristisch aufgetriebenen Därmen kann auch in anderen Fällen amphorischen oder metallischen Charakter an-



Bei Pneumothorax kann amphorisches Athmen durch Resonanz auch dann zustande kommen, wenn derselbe, wie meistens, ein geschlossener resp. ein Ventilpneumothorax ist.

Bei starker Dyspnoë kann zuweilen pathologisches oder physiologisches Bronchialathmen einen amphorischen Beiklang annehmen, wenn durch die Mundstellung starke Resonanz in der Mundhöhle eintritt. Jedoch dürfte dies selten zu Verwechslungen führen, da in solchen Fällen das eigenthümliche Athemgeräusch schon auf Distanz auffällt und bei der Auscultation in Betreff seiner Ausbreitung sich ähnlich verhält wie das physiologische Bronchialathmen.

### Metamorphosierende Athemgeräusche.

Das metamorphosierende Athmen ist ein meist bronchiales Athemgeräusch, welches während ein und derselben Athmungsphase in eigenthümlicher Weise seinen Charakter verändert. Die häufigste Form des metamorphosierenden Athmens charakterisiert sich dadurch, dass man im Beginne der Inspiration ein scharfes, hauchendes Bronchialathmen hört, das plötzlich oder allmählig in ein viel weiches Bronchialathmen, mitunter in amphorisches Athmen übergeht. In anderen Fällen handelt es sich um einen deutlichen Stufenwechsel des Bronchialathmens innerhalb einer Respirationsphase. In beiden Fällen ist das metamorphosierende Athmen ein ziemlich sicheres Cavernensymptom, aber nur, wenn es dauernd zu hören ist. Es beruht offenbar darauf, dass nach einer gewissen Dauer der Inspiration die Caverne und ihre Mündung so weit gedehnt ist, dass der erwähnte Wechsel des Athemgeräusches entsteht. Vorübergehend können ähnliche, metamorphosierende Geräusche auch ohne Caverne dann entstehen, wenn ein Bronchus theilweise durch Secret versperret ist, das dann im Verlaufe des Inspiriums zur Seite weicht. Der „soufflé voilé“ (verschleierte Hauch) von Laënnec ist ein metamorphosierendes Athmen, das in Vesiculärathmen beginnt und dann in Bronchialathmen oder gemischtes Athmen (vgl. später) umschlägt. Der vesiculäre Bestandtheil dieser Erscheinung ist wohl bloss durch Fortleitung bedingt. Das metamorphosierende Athmen ist hauptsächlich bei tuberculöser Infiltration beobachtet worden. In einem Falle von Lungenabscess gelang es mir, durch den Nachweis zweier verschiedener metamorphosierender Athemgeräusche an zwei benachbarten Stellen (das eine Geräusch wurde inspiratorisch höher, das andere tiefer) die Diagnose auf zwei nicht zusammenliegende, kleine Abscesshöhlen zu stellen. Die Section bestätigte die Diagnose.

### Das unbestimmte Athemgeräusch.

Unbestimmt nennen wir ein Athemgeräusch, welches weder deutlich vesiculären noch auch bronchialen Charakter hat. Das normale Expirium mit einem zwischen f und h in der Mitte liegenden an w erinnernden Laut hat den Klangcharakter eines unbestimmten Athmungsgeräusches. Unbestimmt wird der Charakter eines Athemgeräusches dann, wenn es sehr schwach und undeutlich zu hören ist. So kann sowohl Bronchialathmen als Vesiculärathmen, wenn es z. B. durch ein pleuritisches Exsudat sehr abgeschwächt wird, in ein unbestimmtes Geräusch übergehen. Zuweilen ist das Athemgeräusch nur deshalb unbestimmt, weil es durch anderweitige stärkere Geräusche (Rasselgeräusche, Reibegeräusche etc.) verdeckt wird. Mitunter kann die wahre Natur eines unbestimmten Athemgeräusches dadurch erkannt werden, dass man den



Patienten zu sehr tiefem Athmen veranlasst. Ein laut und deutlich hörbares Athemgeräusch ist nie unbestimmt. Nicht zu verwechseln mit dem unbestimmten Athemgeräusch sind die gemischten Athemgeräusche (s. unten). Die letzteren sind bei einiger Uebung durchaus nicht unbestimmbar und sie geben uns deshalb auch, wie wir sehen werden, im Gegensatz zum unbestimmten Athmen deutliche Aufschlüsse über den Zustand der Lunge. Die diagnostische Bedeutung des unbestimmten Athemgeräusches ist gewöhnlich bloss die eines stark abgeschwächten Athmens, dessen vesiculärer, bronchialer oder gemischter Ursprung sich nicht beurtheilen lässt.

### Die gemischten Athemgeräusche.

Unter gemischtem Athemgeräusch versteht man ein solches, welches sowohl vesiculäre als bronchiale Elemente enthält. Es kommen hauptsächlich folgende Combinationen vor:

1. Inspirium vesiculär, Expirium bronchial.
2. Inspirium gemischt, d. h. gleichzeitig vesiculär und bronchial, Expirium bronchial.

Bei der Verschiedenheit der Entstehungsbedingungen des vesiculären und bronchialen Athemgeräusches erscheint es auf den ersten Blick schwer, diese gemischten Athemgeräusche zu erklären. Die Sache verhält sich aber einfacher, als sie aussieht. Es entstehen nämlich niemals die vesiculären und die bronchialen Elemente des gemischten Athmens an ein und derselben Stelle, vielmehr vollzieht sich die Mischung bloss dadurch, dass jedes der beiden Athemgeräusche durch Fortleitung noch in einiger Entfernung von seinem Entstehungsorte zu hören ist. Damit ist auch die Bedeutung der gemischten Athemgeräusche klar gestellt. Sie kommen unter pathologischen Verhältnissen dann zustande, wenn in unmittelbarer Nachbarschaft zueinander normale Lungentheile und anderseits Veränderungen existieren, welche Bronchialathmen hervorrufen. Dementsprechend hört man gemischtes Athmen über Lungentheilen, welche von kleinen Infiltrationen durchsetzt sind, über normalem Lungengewebe in der Nähe grösserer Infiltrationen, welche Bronchialathmen erzeugen, in der Nähe der Dämpfungsgrenze eines Pleuraergusses, welcher die unteren Theile der Lunge comprimiert, die oberen frei athmen lässt, über Cavernen, welche noch von athmendem Lungengewebe umgeben sind u. s. w. Die grösste Bedeutung hat das gemischte Athmen für den Nachweis der erwähnten kleinen Verdichtungsherde der Lunge, umso mehr, als dieselben sich keineswegs durch Dämpfung zu verrathen brauchen.

Wir haben früher gesehen, dass das physiologische Bronchialathmen fast mit Vesiculärathmen zusammen gehört wird, dass es sich also dabei fast ein gemischtes Athmen handelt. Es ist dies für die Unterscheidung zwischen dem physiologischen Bronchialathmen und dem pathologischen Bronchialathmen wichtig. Andererseits tritt das pathologische Bronchialathmen gemischt mit vesiculärem gemischtes Athmen in die Erscheinung treten und die Unterscheidung zwischen physiologischem und pathologischem gemischtem Athmen umso schwieriger als wichtiger. Für das physiologische gemischte Athmen ist in erster Linie charakteristisch, dass es hauptsächlich an den Prädispositionsstellen vorkommt, während das pathologische gemischte Athmen an jeder Stelle der Lunge gehört werden kann. Für das pathologische gemischte Athmen lässt sich ausserdem, selbst bei grosser Aufmerksamkeit, nachweisen, dass das bronchiale Element umso stärker

wird, je mehr man sich den grossen Bronchen resp. der Lungenwurzel nähert, dagegen umso schwächer, je mehr man sich davon entfernt. Verhält sich dies in einem gegebenen Falle so, so kann das gemischte Athmen physiologisch sein, während dies nicht angenommen werden darf, wenn der bronchiale Antheil des Geräusches mit der Entfernung von der Lungenwurzel zunimmt. Dabei achte man auch auf den Einfluss der Art der Athmung auf das Athmegeräusch. Das physiologische gemischte Athmen wird in viel höherem Maasse durch die Intensität des laryngealen Geräusches und sogar durch die Mundstellung beeinflusst als das pathologische, das seinen Ursprung zum Theil der Resonanz verdankt.

An Stellen, wo gemischtes Athmen zu hören ist, kommt die eigenthümliche Erscheinung hie und da vor, dass dasselbe bei wiederholter Untersuchung das einermal durch vesiculäres, das anderemal durch bronchiales Athmegeräusch ersetzt wird. Es kann nämlich das einermal in der infiltrirten Partie, das anderemal in der nicht infiltrirten ein Bronchus durch Secret verstopft werden. Im ersten Falle erfährt der bronchiale, im zweiten der vesiculäre Antheil des gemischten Athmens eine Abschwächung bis zum völligen Verschwinden.

Wir haben hier noch ein Vorkommnis des gemischten Athmens, das diagnostisch von Bedeutung ist, anzuführen. Man hört mitunter über der ganzen Lunge oder wenigstens über einem grösseren Theile derselben auffällig gemischtes Athmen, das in der örtlichen Vertheilung seiner Intensität entweder den Typus des physiologischen gemischten Athmens befolgt, indem es in der Nähe des Lungenhilus am stärksten zu hören ist, oder aber auch umgekehrt in der Nähe der Lungenränder sein Maximum hat. Wenn es sich dabei um einen chronischen Husten handelt, wenn ferner sonstige Erscheinungen, welche auf Infiltration bezogen werden könnten, fehlen, wenn keine Zeichen von Tuberculose da sind etc., so spricht der erwähnte Befund sehr für diffuse Bronchiektasie.

Die Kunstgriffe, welche wir früher (S. 223 f.) für die Erkennung schwachen Bronchialathmens angegeben haben, gelten natürlich auch, um gemischtes Athmen von rein vesiculärem zu unterscheiden.

### Die Rasselgeräusche (Ronchi).

Unter Rasselgeräuschen (Ronchi) versteht man alle diejenigen Geräusche, welche dadurch zustande kommen, dass in den Bronchen nicht nur Luft, sondern gleichzeitig Secrete oder andere Flüssigkeiten oder halbfüssige Massen in Bewegung gesetzt werden. Die Rasselgeräusche hören sich verschieden an, je nachdem sie herrühren von flüssigeren oder trockeneren Substanzen. Man unterscheidet hiernach feuchte und trockene Rasselgeräusche. Wenn es sich um eine sichere Constatierung und möglichst genaue Analyse von Rasselgeräuschen handelt, so ist es wünschenswert, den Patienten sowohl bei ruhiger wie bei tiefer Athmung, als auch während und nach dem Husten zu auscultieren. Kein anderes auscultatorisches Phänomen wird stärker durch diese verschiedene Art der Untersuchung beeinflusst, als die Rasselgeräusche. Namentlich durch den Husten können Rasselgeräusche hörbar gemacht, allerdings auch zum Verschwinden gebracht werden. Auch bei der Feststellung der Rasselgeräusche besteht eines der besten Mittel, um ungelehrige Patienten zu tiefer Athmung zu veranlassen, darin, dass man sie möglichst lange Zeit in einem Athemzuge



laut zählen lässt. Der darauf folgende Athemzug ist dann stets maximal und kann für die Auscultation verwendet werden. Für die Feststellung spärlicher Rasselgeräusche, deren Nachweis über der Lungenspitze unter Umständen für die Diagnose einer Lungentuberculose entscheidend sein kann, empfiehlt es sich, die Auscultation früh morgens vorzunehmen, bevor der Patient das während der Nacht angesammelte Secret expectoriert hat. Rasselgeräusche können mitunter auch durch die aufgelegte Hand gefühlt werden.

**Fortleitung der Rasselgeräusche.** Rasselgeräusche können wie jede andere auscultatorische Erscheinung auch noch in einiger Entfernung von ihrer Ursprungsstelle (durch Fortleitung) wahrgenommen werden. Jedoch nehmen sie dabei an Intensität gewöhnlich so rasch ab, dass die Feststellung ihres Entstehungsortes meist keine Schwierigkeiten darbietet.

### Feuchte oder blasige Rasselgeräusche.

Man kann sich die Schallerscheinung der feuchten oder blasigen Rasselgeräusche einigermaassen dadurch vergegenwärtigen, dass man in ein Gefäss mit Wasser mittelst einer Glasröhre Luft einbläst. Der Austritt der Luft in Blasen ist dann verbunden mit einem eigenthümlich knatternden Geräusche, das nach dem Caliber der Röhre und nach der Stärke des Blasens verschieden ist. Ist die Röhre weit, so entstehen grosse Blasen, deren Geräusch den sogenannten gross- oder grobblasigen Rasselgeräuschen entspricht, bei Anwendung einer feinen Röhre entstehen feine Blasen, welche die fein- oder kleinblasigen Rasselgeräusche nachahmen.

Es ist viel leichter, den akustischen Unterschied der gross- und der kleinblasigen Rasselgeräusche mit dem Ohre zu erfassen, als denselben wissenschaftlich zu definieren. Was zunächst bei jenem Versuche auffällt, ist, dass man bei den grossblasigen Rasselgeräuschen in der Zeiteinheit wenige, dafür intensivere und tiefere explosive Geräusche hört, bei den kleinblasigen zahlreichere, dafür leisere und höhere. Allein diese Unterschiede scheinen doch nicht das Wesentliche zu treffen; durch Beschleunigung des Luftstromes kann man die Zahl der Blasen vermehren und doch bleibt für das Ohr der grossblasige Charakter erhalten, wie anderseits durch Annäherung und Entfernung des Ohres von der Röhre die Intensität der Schallempfindung verändert werden kann, ohne dass der akustische Charakter der Grossblasigkeit dadurch verändert wird. Auch in der Klanghöhe kann nicht der entscheidende Unterschied liegen, da sich bei manchen Rasselgeräuschen eine solche überhaupt nicht erkennen lässt. Es muss also noch ein anderer durchgreifenderer Unterschied zwischen gross- und kleinblasigen Rasselgeräuschen existieren. Ich vermute, dass der Unterschied in der Grösse der in Bewegung gesetzten Massen liegt und darin besteht, dass bei den grossblasigen Rasselgeräuschen infolge der Grösse der bewegten Masse die lebendige Kraft der Schallschwingungen eine grössere ist, als bei den kleinblasigen und dass dies nicht bloss die Intensität der Schallschwingungen, sondern infolge des Gesetzes der Trägheit auch die Dauer des Schalles beeinflusst. Es wäre also der akustische Unterschied zwischen gross- und kleinblasigen Rasselgeräuschen wie der Unterschied des vollen und leeren Percussionsschalles (S. 144) ein Unterschied der Dauer der Schallempfindung. Das einzelne grossblasige Rasselgeräusch dauert länger als das kleinblasige. Unter der Voraussetzung, dass hierin der wesentliche Unterschied liegt, erklärt es sich, dass mitunter die Rasselgeräusche spärlich und, wenn sie nahe dem Ohre entstehen, laut sein können, ohne für das Ohr den kleinblasigen Charakter zu verlieren.



Der Umstand, dass man in der erwähnten Weise und auch noch durch andere Versuche, bei denen es zur Bildung und Bewegung von Luftblasen in Flüssigkeiten kommt, Rasselgeräusche nachahmen kann, sowie die Thatsache, dass da, wo man feuchte Rasselgeräusche über der Lunge hört, wirklich ein relativ flüssiges Secret in den Luftwegen vorhanden ist, berechtigt zu der Annahme, dass die feuchten Rasselgeräusche durch das Entstehen und die Sprengung von Luftblasen in dem flüssigen Secret zustande kommen. Deshalb wählte man für die in Frage stehende Erscheinung die Bezeichnung der blasigen Rasselgeräusche. Es ist dabei bloss dem Missverständnisse vorzubeugen, als ob es sich um frei durch Flüssigkeit aufsteigende Luftblasen handelte. Hierzu ist der Inhalt der Bronchen meist zu wenig flüssig. Vielmehr hat man sich zu denken, dass es sich bei der Entstehung der feuchten Rasselgeräusche um einen Vorgang handelt, der darin besteht, dass theils durch die Bewegungen der Lunge, theils durch den respiratorischen Luftstrom blasige Secretmembranen im Bronchiallumen ausgespannt und immer wieder zerrissen werden.

Die sogenannten grossblasigen Rasselgeräusche entsprechen dabei den grösseren, die kleinblasigen den kleineren Secretlamellen. Da man bei der Auscultation immer ein mehr oder weniger ausgedehntes Bronchialgebiet überhört, so kann auch auf diese Weise ein aus vielen Einzelgeräuschen sich zusammensetzendes „vielblasiges“ Geräusch entstehen. Wahrscheinlich handelt es sich nur in ganz vereinzelten Fällen bei den feuchten Rasselgeräuschen um Bildung, Verschiebung und Sprengung freier Blasen, nämlich da, wo die Lungen in Folge einer Lungenblutung, beim Lungenödem, beim Ertrinken, von dünner Flüssigkeit überflutet werden.

Die feuchten Rasselgeräusche können sowohl bei der Inspiration als der Expiration hörbar sein. Gewöhnlich sind sie während der Inspiration deutlicher, vermuthlich deshalb, weil die inspiratorische Bewegung der Lungen rascher ist als die expiratorische.

Das feinsblasige feuchte Rasseln wird auch Knisterrasseln oder besser subcrepitierendes Rasseln genannt, weil es eine gewisse Aehnlichkeit mit dem eigentlichen Knistern oder Crepitieren hat, das wir wegen seiner verschiedenen Entstehung von den eigentlichen Rasselgeräuschen getrennt besprechen werden. Die Differentialdiagnose zwischen subcrepitierendem Rasseln und eigentlichem Knistern soll bei der Besprechung des letzteren erörtert werden (S. 234 ff.). Zur Vermeidung der häufig vorkommenden Verwechslungen mit Knistern ist der Ausdruck Knisterrasseln für das subcrepitierende Rasseln besser zu vermeiden.

Zwischen dem feinen subcrepitierenden Rasseln und dem grobblasigen Rasseln, zu welchem z. B. das weithin hörbare Tracheal- und Pharyngealrasseln sterbender „röchelnder“ Menschen gehört, existiert eine ununterbrochene Reihe von Uebergängen.

Was die verschiedene diagnostische Bedeutung klein- und grossblasiger Rasselgeräusche betrifft, so ist es nach der hier gegebenen Darstellung ihrer Entstehungsweise klar, dass die kleinblasigen mehr in den feineren, die grossblasigen mehr in den grösseren Bronchen, unter Umständen auch in pathologischen Hohlräumen ihren Ursprung nehmen. Die Thatsache, dass beim kleinblasigen Rasseln die Einzelgeräusche im allgemeinen zahlreicher sind, erklärt sich aus der grösseren Anzahl feiner Bronchen.

Da feuchte Rasselgeräusche nur entstehen, wenn flüssige oder halbflüssige Massen in den Bronchen enthalten sind, so bedeuten sie in weitaus der Mehrzahl der Fälle einen Bronchialkatarrh, den wir je nach der Grossblasigkeit

der Rasselgeräusche in die grossen oder kleinen Bronchen verlegen. Da Katarrh der feineren Bronchen einerseits häufig zu bronchopneumonischen Infiltrationen führt, anderseits auch häufig von schon vorhandenen localen Veränderungen des Lungenparenchyms abhängig ist (entzündliche Infiltration, Tuberculose, Infarct), so hat das feinblasige Rasseln im allgemeinen eine ernstere Bedeutung als das grossblasige. Namentlich gilt dies von den Fällen, wo das feinblasige Rasseln localisiert, bloss an umschriebenen Stellen der Lunge zu hören ist. Bleibt dabei die übrige Lunge dauernd frei, während das localisierte Rasseln sich mit Hartnäckigkeit immer an derselben Stelle hält, so kann man in der Mehrzahl der Fälle, auch wo keine anderweitigen Zeichen vorhanden sind, mit grosser Wahrscheinlichkeit sagen, dass nicht ein unschuldiger Katarrh, sondern irgendeine schwerere Veränderung der Lunge vorliegt, die man je nach den begleitenden Umständen als Tuberculose, als lobuläre pneumonische Infiltration oder als Infarct diagnostizieren wird. Ein gewöhnlicher unschuldiger Katarrh pflegt, im Gegensatz dazu, sich weit mehr auszudehnen, weil eine sonst gesunde Schleimhaut dem Katarrh überall annähernd denselben „Nährboden“ darbietet. Es gibt nun aber auch Fälle, wo umgekehrt das grossblasige Rasseln eine besonders ernste Bedeutung erhält. Es gilt dies da, wo grossblasiges Rasseln umschrieben und an solchen Stellen auftritt, wo sich keine grösseren Bronchen befinden. Es liegt dann die Vermuthung nahe, dass dasselbe in pathologisch erweiterten Bronchen oder in einer Caverne entstehe. In diesem Sinne ist grossblasiges Rasseln über den Lungenspitzen ein wichtiges Symptom von tuberculösen Cavernen, während es da, wo es in den hinteren untersten Lungentheilen hörbar ist, häufiger auf Bronchiektasen zu beziehen ist. Bei diesen wesentlich auf die Localität der grossblasigen Rasselgeräusche gegründeten Schlüssen muss man selbstverständlich auch die Möglichkeit berücksichtigen, dass die Geräusche von den grossen Bronchen her an die betreffende Stelle fortgeleitet werden. Thatsächlich werden gerade grossblasige Rasselgeräusche oft ziemlich weit fortgeleitet. Man wird jene Möglichkeit ausschliessen können, wenn in der Gegend, wo sicher grosse Bronchen liegen, also in der Nähe der Lungenwurzel, von den grossblasigen Rasselgeräuschen nichts zu hören ist. Auch abgesehen von der Grösse der Blasen lassen hartnäckig an umschriebener Stelle localisierte feuchte Rasselgeräusche an eine schwere Herdläsion der Lunge denken.

Noch nicht erwähnt haben wir das gemischtblasige Rasseln. Der Name sagt deutlich, was darunter zu verstehen ist. Gemischtblasiges Rasseln kommt einerseits vor, wenn sowohl die grösseren als auch die kleineren Bronchen afficirt sind; es kann aber anderseits aus naheliegenden Gründen auch in grösseren Bronchen und in Lungencavernen entstehen.

Die durch ganz dünnflüssigen Bronchialinhalt erzeugten Rasselgeräusche (Lungenblutungen, Lungenödem) zeichnen sich, falls nicht auch die grosse Bronchen von der Flüssigkeit überschwemmt sind, in der Regel durch ihre Feinblasigkeit und Gleichblasigkeit, sowie dadurch aus, dass sie häufig bei der In- und Expiration sehr gleichmässig zu hören sind (continuirliche Rasseln). Die expectorirten Massen werden in diesen Fällen gewöhnlich intensiv schaumig gefunden.

Das Vorkommen feuchter Rasselgeräusche hat gegenüber demjenigen der trockenen (s. das Folgende) insofern eine ernstere Bedeutung, als das gewöhnlich katarrhalische Bronchialsecret vermöge seines starken Schleimgehaltes und seiner zäheren Consistenz eher zu trockenen als zu feuchten Rasselgeräuschen führt. Das Auftreten feuchter Rasselgeräusche ist an die flüssigere schleim-



arme Beschaffenheit des Secretes gebunden, wie man sie oft bei intensiveren Entzündungsprocessen der Schleimhaut oder des Lungengewebes, bei Oedem, Stauung und Hypostase, u. s. w. beobachtet. So deuten chronisch vorhandene feuchte Rasselgeräusche über den Lungenspitzen fast immer auf Tuberculose. Hier bedingen stark eitrige und destructive Processe die in dem Auftreten feuchter Rasselgeräusche sich äussernde Dünnsichtigkeit des Secretes.

### **Trockene Rasselgeräusche (knackende und musikalische Rasselgeräusche).**

Wenn das Secret der Bronchialschleimhaut sehr zähe ist, so sind die Bedingungen für die Entstehung der sogenannten trockenen Rasselgeräusche gegeben. Die trockenen Rasselgeräusche haben einen viel mannigfaltigeren Charakter als die feuchten. Während feuchte Rasselgeräusche sich immer zusammensetzen aus einer mehr oder weniger regelmäßigen Folge von Einzelgeräuschen, stellen die trockenen Rasselgeräusche entweder ganz vereinzelt bleibende knackende Geräusche dar, welche mit den Theilgeräuschen eines feuchten Rasselgeräusches Aehnlichkeit haben, oder aber es handelt sich um langgezogene, meist ausgesprochen musikalische Schallerscheinungen, die man dann als musikalische (schnurrende und pfeifende) Rasselgeräusche bezeichnet. Es ist den trockenen Rasselgeräuschen also das negative Merkmal des nicht reihenweisen Auftretens gegenüber den feuchten Rasselgeräuschen gemeinsam. Es hängt diese Eigenthümlichkeit offenbar mit der Schwebbeweglichkeit des zähen Secretes zusammen.

Die Entstehung der knackenden trockenen Rasselgeräusche hat man sich so vorzustellen, dass ähnlich wie bei der Entstehung der feuchten Rasselgeräusche, in den Bronchen in Form von Fäden oder Membranen ausgespanntes Secret theils durch den Luftstrom, theils durch die Verschiebungen der Lunge losgerissen wird, dass dasselbe aber nachher, vermöge seiner Zähigkeit, bis auf weiteres der Bronchialwand fest anhaftet, ohne eine weitere Reihe von Geräuschen zu erzeugen. Diese trockenen, knackenden Rasselgeräusche sind also, wenn man diese Deutung annimmt, in ihrer Entstehung nicht principiell verschieden von den feuchten; sie unterscheiden sich vielmehr von diesen nur dadurch, dass es bei ihnen infolge der Zähigkeit des Secretes nur selten, gewissermassen ausnahmsweise, zur Ausspannung und Zerreissung von Secretmembranen und Fäden kommt, wenn gerade die Lagerung des Secretes eine besonders günstige ist, während bei den feuchten die gesprengten Membranen sich jedesmal wieder herstellen, um sofort wieder gesprengt zu werden. Es sind also nach dieser Auffassung die trockenen, knackenden Rasselgeräusche wie die Theilgeräusche der feuchten aufzufassen.

Daneben ist es nicht undenkbar, dass gewisse Formen von knackenden „Rasselgeräuschen“ keine echten Rasselgeräusche, d. h. nicht von Secretbewegungen abhängig sind, sondern, besonders bei partiell infiltrierten tuberculösen Lungenspitzen, durch die infolge des ungleichmässigen Gefüges zustande kommenden ruckweisen Verschiebungen der Gewebe bedingt werden.

Dem gegenüber entstehen die musikalischen, trockenen Rasselgeräusche offenbar meist dadurch, dass das zähe Secret im Bronchiallumen ausgespannte Fäden oder Membranen bildet, welche vermöge ihrer Zähigkeit durch den Luftstrom nicht zerrissen, sondern nach den Gesetzen schwingender Saiten oder Zungen in tönende Schwingungen versetzt werden. In der That gleichen diese musikalischen Rasselgeräusche bald dem Schnurren einer Katze, bald dem Ton einer Bassgeige, bald dem Schnarchen eines Schlafenden, bald den



Tönen einer Aeolsharfe, bald einem Pfeifen oder einem Geigenton. Nach einer anderen Auffassung, die vielleicht für manche Fälle Geltung hat, können die tönenden Schwingungen ausser an den Secretlamellen auch da entstehen, wo die entzündlich geschwellten Bronchialwände einander so weit genähert sind, dass der Mechanismus von Lippenpfeifen ins Spiel treten kann. Dies dürfte hauptsächlich in feineren Bronchen vorkommen. Endlich kann vielleicht in manchen Fällen die Schleimhaut, welche die Kanten zwischen zwei zusammenstossenden Bronchen überzieht, infolge ihrer Schwellung die Rolle einer Pfeifenzunge übernehmen. Man sieht aus dem Gesagten, dass für die Entstehung musikalischer Geräusche bei Bronchitis mehrfache Ursachen in Betracht kommen. Da zweifellos diese musikalischen Geräusche sich den bekannten akustischen Gesetzen über die Schwingungen von Saiten, Membranen und Zungen fügen, so kann man wohl annehmen, dass die tieferen, schnurrenden Geräusche in den grösseren Bronchen, die höheren, pfeifenden in den engeren entstehen.

Was die Benennung der sehr verschiedenen trockenen Rasselgeräusche im einzelnen Falle betrifft, so thut man am besten, sich an solche Bezeichnungen aus dem gewöhnlichen Leben zu halten, welche die betreffenden Geräusche auch für den Laien am besten charakterisieren. Demgemäss spricht man ganz zweckmässig von knackenden, schnurrenden, pfeifenden Rasselgeräuschen oder kurzweg von Knacken, Schnurren, Pfeifen u. s. w.

Wir heben noch hervor, dass auch trockene Rasselgeräusche, wenn sie in hartnäckiger Weise immer an derselben Stelle localisirt vorkommen, die bei den feuchten erwähnte ernstere Bedeutung für die Diagnose von Lungenveränderungen haben können, selbst wenn andere auscultatorische oder percussorische Erscheinungen nicht vorhanden sind (vgl. S. 230). So kann eine Lungentuberculose sich lange Zeit bloss durch die Zeichen eines trockenen Katarrhs einer Lungenspitze verrathen.

Auch trockenes Rasseln wird oft ziemlich weit fortgepflanzt. Nicht selten werden schnurrende Rasselgeräusche palpatorisch durch die aufgelegte Hand in Form eines Schwirrens wahrgenommen. In Betreff der zuweilen schwierigen Unterscheidung zwischen Schnurren und pleuritischem Reiben vgl. dieses.

### Klingende (consonierende) und klanglose (nicht consonierende) Rasselgeräusche.

Entstehen Rasselgeräusche in Bronchen, in deren Umgebung das Lungengewebe luftleer geworden ist (Infiltrationen, Atelektasen) oder in pathologischen Hohlräumen der Lunge, so sind für die Fortleitung dieser Geräusche, sowie für die Verstärkung und Modification derselben durch Resonanz (Consonanz) günstigen Bedingungen vorhanden, wie bei der Entstehung des Bronchialathmens (vgl. S. 221 ff.). Die Rasselgeräusche nehmen dtnissen häufig einen eigenthümlichen ausserordentlich deutlichen Charakter an und werden dann als klingende oder consonierende während man die in lufthaltigem Lungengewebe entstehenden klanglos nennt. Hier kommen wir nun aber auf die Terminologie. Den musikalischen, trockenen Rasselgeräuschen kann vom akustischen Standpunkte aus der Name consonierende gegeben werden, sonst würden wir sie nicht als musikalische Geräusche bezeichnen und doch sind sie in dem erwähnten Sinne nicht als consonant modificirt. Es ist dies, meiner Erfahrung

nach, eine Schwierigkeit, die bei Anfängern in der Auscultation zu manchen Missverständnissen führt und es würde sich deshalb entschieden empfehlen, die alte Skodasche Bezeichnung der consonierenden Rasselgeräusche, die zu keiner Verwechslung mit musikalischen Rasselgeräuschen führen kann, wieder einzuführen. Denn zweifellos hat (vgl. unten) die Consonanz oder Resonanz einen wesentlichen Antheil an dem, was wir bei den Rasselgeräuschen als Klingen bezeichnen.

Die trockenen musikalischen Rasselgeräusche (Schnurren und Pfeifen) haben, schon wenn sie in lufthaltigem Lungengewebe entstehen, einen so bestimmten und scharfen, musikalisch gut gekennzeichneten Charakter, dass daran die Consonanz- oder Resonanzvorgänge nicht viel ändern können. Deshalb gelingt es denn auch nur einem ganz geübten Ohr, bei dieser Art von Rasselgeräuschen den Unterschied zwischen consonierend und nicht consonierend zu erkennen. Wenn ein derartiges musikalisches Rasselgeräusch Consonanz zeigt, so äussert sich dies bei dem starken Ueberwiegen eines Grundtones weniger in einer qualitativen Modification der Klangfarbe, als in einer Verstärkung des Geräusches. Aus letzterer allein können wir natürlich keine Schlüsse ziehen. Anders bei den feuchten, sogenannten blasigen, sowie den knackenden Rasselgeräuschen. Da wirkt die Consonanz nicht in erster Linie im Sinne einer Verstärkung, sondern bei der wirklichen Geräuschnatur dieser Art von Rasseln sucht sich die Resonanz aus dem Wellengewirre desselben gewisse hohe Partialtöne aus, welche, durch Resonanz verstärkt, nun dem Rasselgeräusche eine ganz wesentlich veränderte Klangfarbe verleihen, die wir eben als klingenden oder consonierenden Charakter bezeichnen. Rein abstract lassen sich alle diese Dinge nur schwer beschreiben, einige praktische Demonstrationen genügen aber gewöhnlich, um auch dem Anfänger die Unterschiede zwischen consonierenden und nicht consonierenden Rasselgeräuschen deutlich zu machen und ihm gleichzeitig zu erklären, weshalb man bei den musikalischen Rasselgeräuschen nur schwer oder gar nicht Consonanzerscheinungen wahrnimmt.

Die Annahme, dass das „Klingen“ der Rasselgeräusche eine wirkliche Consonanz- oder Resonanzerscheinung sei, wurde vielfach bestritten und an deren Stelle die Behauptung aufgestellt, das Klingen sei einfach eine Folge davon, dass die Rasselgeräusche bei infiltriertem Gewebe durch die Bronchen besser zur Oberfläche geleitet werden. Wir haben schon bei der Besprechung des Bronchialathmens den Beweis geliefert, dass in den Bronchen wirklich Resonanzerscheinungen vorkommen. Es liegt somit auch kein Grund vor, den Rasselgeräuschen die Fähigkeit, zu resonieren, abzusprechen. Ich muss es aber auch auf das entschiedenste bestreiten, dass die blosse bessere Fortleitung die Rasselgeräusche klingend machen könne. Starke und laut hörbare Rasselgeräusche sind deswegen noch lange nicht klingend. Es gibt sehr laute, selbst auf Distanz hörbare Rasselgeräusche (Trachealrasseln), die doch keine Spur von Klang darbieten. Der klingende Charakter beruht eben offenbar auf einer Beimischung hoher Obertöne. Einen Beweis für die Entstehung des klingenden Charakters von Rasselgeräuschen durch Consonanz, sehe ich in der starken Beeinflussung derselben durch die Beschaffenheit des Stethoskops (vgl. S. 243).

Ausser in verdichtetem Lungengewebe können, wie erwähnt, consonierende Rasselgeräusche auch in Lungencavernen zustande kommen. Dabei wird unter denjenigen Bedingungen, welche für das Auftreten von metallischem Percussionschall und von amphorischem Athmen entscheidend sind, der Klang der Rasselgeräusche zu einem eigentlichen Metallklange, dessen Vorkommen ein



ganz besonders deutlicher Beweis für die Richtigkeit der Resonanztheorie sein dürfte.

Das durch den Namen genügend charakterisierte sogenannte Geräusch des fallenden Tropfens („gutta cadens“), das man besonders bei tuberculöser Destruction der Lungen hie und da hört, ist wahrscheinlich hier nichts anderes, als ein (in einer Caverne) metallisch consonierendes, knackendes Rasselgeräusch (vgl. jedoch in Betreff einer anderen Bedeutung der nämlichen Schallerscheinung S. 239 f.).

Nach diesen Erörterungen über die Genese der consonierenden Rasselgeräusche können wir uns in Betreff ihrer diagnostischen Bedeutung kürzer fassen. Es ist nach dem Gesagten klar, dass der Nachweis der Consonanz von Rasselgeräuschen genau dieselbe Bedeutung hat, wie der Nachweis pathologischen Bronchialathmens. Es ist dem Anfänger nicht genug zu betonen, wie wichtig die Unterscheidung von Consonanz und Klanglosigkeit der Rasselgeräusche für die Diagnose von Infiltrationen ist. Wenn die Verhältnisse derart wären, dass Bronchialathmen, consonierendes Rasseln und vielleicht noch sogar Dämpfung des Percussionsschalles bei Lungeninfiltrationen stets coincidieren, so würde der Nachweis des einen oder anderen dieser Zeichen genügen und man könnte sich das Aufsuchen der übrigen ersparen. So liegen die Dinge aber nicht. Man hört sehr häufig, wie wir schon sahen, Bronchialathmen ohne Dämpfung, ebenso häufig aber consonierende Rasselgeräusche ohne Bronchialathmen, und gerade darin liegt ihre grosse praktische Bedeutung. Dass Consonanz des Athemgeräusches, resp. Bronchialathmen einerseits und Consonanz der Rasselgeräusche anderseits nicht immer gleichzeitig vorhanden zu sein brauchen, erklärt sich daraus, dass zwar allerdings im grossen die Bedingungen für beide Erscheinungen dieselben sind, dass aber doch bei den Rasselgeräuschen einerseits und beim Athemgeräusche anderseits ganz verschiedene Geräuschelemente durch Resonanz verstärkt werden müssen, um den consonierenden Charakter zu erzeugen.

Eines aber haben wir vom praktischen Standpunkte aus noch zu betonen. Damit ein Rasselgeräusch deutlich consonieren kann, muss es eine gewisse Stärke haben, sonst fehlt es für die Consonanz an lebendiger Kraft. Daher kommt es, dass über einer Infiltration oder Caverne bei sehr oberflächlicher Athmung oft klanglose Rasselgeräusche gehört werden, welche erst bei tiefer Athmung in consonierende Rasselgeräusche übergehen. Dies erklärt, weshalb bei sehr schweren Kranken oft lobuläre Pneumonien schwer nachzuweisen sind, umsomehr, als bei der oberflächlichen Athmung dieser Kranken auch das Bronchialathmen sehr schwach ausfällt. Die verschiedene Stärke der einzelnen Theilgeräusche ist auch eine der Ursachen, weshalb, besonders bei gemischtblasigen Rasselgeräuschen, einzelne „Blasen“ consonierend, andere klanglos erscheinen können.

### Das Knistern oder Crepitieren.

Im ersten Stadium einer Lungenentzündung, zur Zeit, wo die Auscultation kein Bronchialathmen, die Percussion noch keine Dämpfung nachweist, wo das Lungengewebe noch lufthaltig ist und anatomisch den Zustand der Anschoppung zeigt, hört man über den afficirten Lungenpartien das sogenannte Knistern oder Crepitieren (*Crepitatio indur.*). Das nämliche Geräusch hört man auch im Resolutionsstadium der Pneumonie (*Crepitatio redur.*), zu



einer Zeit, wo die zuvor luftleer gewesene Lunge wieder lufthaltig geworden ist und wo anatomisch noch eine Zeitlang ein ähnlicher anatomischer Zustand der Lunge weiter besteht, wie im Beginne der Infiltration. Es gilt dies ebenso wohl für croupöse als für katarrhalische Lungenentzündungen. Entsprechende Geräusche hört man auch in gewissen Stadien der tuberculösen Infiltration, des hämorrhagischen Infarktes und bei beginnendem Lungenödem. Das genannte, als Knistern bezeichnete Geräusch ist in den meisten Fällen nur bei der Inspiration zu hören und hat akustisch Aehnlichkeit mit einem ganz ausserordentlich feinblasigen Rasselgeräusche. Es kann am besten reproducirt werden, wenn man die eigenen Kopfhare vor dem Ohre zwischen den Fingern rollt.

Man hielt früher das Knistern für ein wahres, nur sehr feinblasiges Rasselgeräusch und glaubte, dass es entstehe, wenn flüssiges Secret in den feinsten Bronchen und Alveolen durch den Luftstrom in Bewegung gesetzt wird. Allein gegen diese Auffassung spricht manches. Vor allem kann man das Knistern auch an einer trockenen Leichenlunge durch Aufblasen oder Pressen zwischen den Fingern erzeugen. Ferner hört man Knistern mitunter auch bei ganz gesunden Menschen, welche sicher kein Secret in den Alveolen haben, in der Gegend der unteren Lungengrenze, wenn sie längere Zeit oberflächlich geathmet haben und dann tiefe Athmungen ausführen. Es verschwindet in diesem Falle meist nach wenigen Athemzügen. Ausserdem spricht gegen die Rasselgeräuschnatur des Knisterns der Umstand, dass es fast immer nur bei der Inspiration zu hören ist. Man nimmt deshalb gegenwärtig ziemlich allgemein an, dass das Knistern nicht nach Art der feuchten Rasselgeräusche oder, wie man es sich früher dachte, als Folge einer grossen Anzahl mikroskopischer Explosionen von Luftbläschen in flüssigem Inhalt der Alveolen entsteht, sondern vielmehr dadurch, dass der inspiratorische Luftstrom die vorher bis zur Berührung genähten Alveolenwände auseinanderreisst. Dass durch eine derartige Trennung adhätirender Flächen knisternde Geräusche entstehen können, zeigt der bekannte Versuch, bei dem man Knistern nachahmt, indem man die Kuppen des befeuchteten Daumens und Zeigefingers zusammenpresst und nun vor dem Ohre rasch auseinanderreisst. Dass das Knistern pathologisch unter den oben erwähnten Verhältnissen bei Anschoppungszuständen der Lunge, mit denen ja auch das erste Stadium des Lungenödems verwandt ist, zustande kommt, erklärt sich wohl aus der bei diesen Zuständen anzunehmenden Schwellung und Quellung der Alveolenwände, durch welche dieselben bis zur Berührung sich nähern. Es ist dabei klar, dass das Vorhandensein von etwas flüssigem Secret oder Exsudat in den Alveolen das jedesmalige expiratorische Verkleben der Alveolenwände nur begünstigen kann. Doch spielt die Flüssigkeit sicher nur eine secundäre Rolle dabei. Bei dem Lungenödem freilich gesellen sich, wenn die Transsudatbildung zunimmt, zu dem eigentlichen Knistern allmählig immer auch wirkliche feinblasige und später, wenn die Flüssigkeit auch in die grösseren Bronchen gelangt, auch gröbere Rasselgeräusche hinzu, und man hat dann gerade hier recht schön Gelegenheit, den Unterschied zwischen Knistern oder Crepitieren und feinblasigem, dem Knistern ähnlichem oder sogenanntem subcrepitierendem Rasseln zu studieren. Die Differentialdiagnose ergibt sich aus dem oben erörterten Klangecharakter des Knisterns und aus dessen inspiratorischem Auftreten leicht.

Das Knistern hat in den Fällen, wo es sich zu bronchitischen Geräuschen hinzugesellt, eine ungünstige Bedeutung, da es den Beginn einer Infiltration andeutet; dagegen ist es als Crepitatio redux am Ende einer Pneumonie ein erwünschtes Zeichen der beginnenden Lösung und ein Beweis, dass die Al-

veolen wieder für Luft zugänglich geworden sind. Da sich übrigens der croupös-pneumonische Process fast nie auf der ganzen Linie gleichzeitig abspielt, so gibt es Pneumonien, bei denen während der ganzen Dauer der Erkrankung an irgendeiner Stelle Knistern zu hören ist.

Wir haben nun schliesslich noch nachzutragen, dass in Ausnahmefällen Knistern, und zwar echtes Knistern, auch expiratorisch gehört wird. Es hängt dies wahrscheinlich davon ab, dass es unter besonderen Verhältnissen vorkommen kann, dass ein Theil der Alveolen bei der Expiration mit Luft gefüllt wird statt bei der Inspiration. Eine einfache Ueberlegung ergibt, wie leicht dies geschehen kann. Es braucht nur ein Theil der Lunge infolge von Adhäsionen oder infolge von partieller Steifung durch kleine Infiltrationsherde schlechter zu respirieren als die benachbarten Theile, welche ihre volle respiratorische Excursion behalten haben, so kann es vorkommen, dass der gut athmende Theil bei Existenz eines Widerstandes für seine Entleerung (Secret, Schwellung der Schleimhaut) die Expirationsluft jeweilen in den schlechter athmenden Theil hineinpumpt. Dieser bläht sich dann, während die übrige Lunge expiriert, und kann also Knistern zeigen, das, auf die Gesammatmung bezogen, expiratorisch, auf den afficierten Theil selbst bezogen, dagegen in Wirklichkeit auch inspiratorisch ist. (Ich habe dieses expiratorische Knistern bei lobulären Infiltrationen an den scharfen Lungenrändern gar nicht selten gefunden.)

### Kardiopneumatische Geräusche. (Kardiales Rasseln und Knistern.)

Im Anschlusse an die Besprechung der gewöhnlichen, durch die Respirationsbewegungen erzeugten Rasselgeräusche sei noch erwähnt, dass in seltenen Fällen auch die Bewegungen des Herzens bei bestehendem Katarrh der Bronchen Rasselgeräusche theils durch die directe mechanische Erschütterung der benachbarten Lungentheile, theils aber dadurch erzeugen können, dass die systolischen und diastolischen intrathoracischen Druckschwankungen infolge des Volumenwechsels des Herzens (Auxo- und Meïokardie) eigentliche Athmungsexcursionen der benachbarten Lungentheile hervorrufen, als deren Ausdruck wir auch schon das systolische Vesiculärathmen (S. 215) kennen gelernt haben. Am häufigsten kommt dieses kardiale Rasseln in der Form des systolischen Rassels dann vor, wenn die theilweise infiltrirte oder mit Cavernen durchsetzte Lunge in der Nähe des Herzens mit der Pleura verwachsen ist und dann energisch durch die Herzaction in Bewegung gesetzt wird.

In ähnlicher Weise kann auch Knistern, falls in der Lunge die Bedingungen dazu vorhanden sind, durch die Herzaction hervorgerufen werden. (Systolisches Knistern.)

Man fasst alle diese Geräusche unter dem Namen der kardiopneumatischen Geräusche zusammen.

### Pleurales Reiben.

Die in der Norm geräuschlose respiratorische Verschiebung der beiden Pleurablätter gegen einander verräth sich unter pathologischen Verhältnissen, wenn nämlich die Pleurablätter infolge von fibrinösen Auflagerungen bei Pleuritis, durch Tuberculose oder Tumoren oder infolge abnormer Trockenheit bei



Cholera rauh geworden sind, durch eigenthümliche Reibegeräusche. Je nach der Ausdehnung der Rauhigkeiten sind die Reibegeräusche entweder nur in geringer oder in sehr bedeutender Ausdehnung zu hören. Die Bedingungen zur Entstehung von Reibegeräuschen sind umso günstiger, je weiter man sich von dem Lungenhilus entfernt, da die Excursionen der Pleurablätter gegen einander dabei immer bedeutender werden. Selten sind Reibegeräusche über den Lungenspitzen zu hören, da sich diese bei der Respiration mehr durch centrifugale Blähung als durch Verschiebung ausdehnen. Je nach der Form der Rauhigkeiten kann das Reiben inspiratorisch oder expiratorisch oder beides zugleich sein.

Der akustische Charakter der pleuralen Reibegeräusche ist ein ziemlich mannigfaltiger, fast ebenso mannigfaltig wie derjenige der im täglichen Leben vorkommenden Reibegeräusche. Man kann die meisten Formen der pleuralen Reibegeräusche reproducieren, wenn man die flache Hand auf die eigene Ohröffnung legt und nun mit der Kuppe eines Fingers der anderen Hand den Rücken der aufs Ohr gelegten Hand langsam reibt. Die Art des Reibegeräusches wird dabei je nach der Intensität des ausgeübten Druckes eine ganz verschiedene. In der That sind auch die pleuralen Reibegeräusche sehr verschieden. Die einen sind ausserst laut und gleichen dann entweder schnurrenden Rasselgeräuschen oder dem Knarren von neuem Leder (Neuledergeräusch), während andere wieder viel leiser sind und Aehnlichkeit haben mit dem Geräusche, welches entsteht, wenn man zwei Stücke Seidenstoff aneinander reibt. Manchmal gleicht das Reiben auch dem Knistern, gewissen Rasselgeräuschen, dem saccadierten Athmen oder selbst einem leisen Bronchialathmen.

Welches auch der akustische Charakter des Reibens sein mag, so ist es für die Erkennung desselben besonders wichtig, dass es selten ganz gleichmässig sich über einen grösseren Theil der Athmungsphase erstreckt, sondern meist in Absätzen erfolgt, die man sehr gut bei dem erwähnten Versuche nachahmen kann.

Ausgesprochen rauhes, pleuritisches Reiben ist auch für den Anfänger leicht zu erkennen. Dagegen gibt es viele Fälle, wo das Reiben mit Rasselgeräuschen, namentlich mit schnurrenden oder knackenden Rasselgeräuschen, verwechselt werden kann. In solchen zweifelhaften Fällen ist es vor allem ein wichtiges diagnostisches Kriterium, dass Rasselgeräusche durch Hustenstösse naturgemäss viel stärker beeinflusst werden als Reibegeräusche. Sie ändern dabei oft vollkommen ihren Charakter oder verschwinden auch. Reibegeräusche werden im Gegensatze zu Rasselgeräuschen aus leicht ersichtlichen Gründen durch den Druck des Stethoskops oder, da dieser für die Patienten sehr schmerzhaft ist, besser durch Compression des Thorax mit der flachen Hand verstärkt. Man muss es bei diesem Versuche natürlich vermeiden, durch Verschiebung der Hand gegen die Haut Reibegeräusche künstlich hervorzurufen. Reibegeräusche sind endlich leichter für die palpierende Hand fühlbar als Rasselgeräusche, und die Palpation ergibt dann häufig die unverkennbare Empfindung des Reibens, Anstreichens. Gegen die Verwechslung eines weichen Reibens mit leisem Bronchialathmen oder saccadiertem Athmen, die auch erfahrenen Aerzten begegnen kann, schützt nur Uebung und möglichst genaue und wiederholte Untersuchung. Gewisse ziemlich seltene eigenthümliche Reibegeräusche, welche mit Knistern verwechselt werden können, unterscheiden sich vor allem dadurch von dem letzteren, dass sie ebenso gut expiratorisch wie inspiratorisch sein können und nicht so gleichmässig sind, wie das Knistern.



Pleuritische Reibegeräusche in der Nähe des Herzens können, wenn die Rauigkeiten auch die Pleura pericardiaca oder den das Herz bedeckenden scharfen Lungenrand betreffen, nicht bloss mit der Respiration, sondern auch mit der Herzaction synchron sein und dann mit perikarditischen Geräuschen verwechselt werden. Die Unterscheidung werden wir bei den letzteren besprechen. Man nennt solche Reibegeräusche auch pleuroperikardiale, pseudoperikardiale oder extraperikardiale Reibegeräusche.

Bei denjenigen Formen der Pleuritis, welche zur Bildung eines flüssigen Exsudates führen, ist das Reibegeräusch hauptsächlich am Anfange und am Ende der Erkrankung zu hören, da, so lange das Exsudat besteht, die beiden Pleurablätter, soweit nicht Verwachsungen existieren, durch Flüssigkeit von einander getrennt sind, so dass kein Reiben entsteht. Es kommt jedoch auch vor, dass während der ganzen Dauer des Exsudates Reiben an den Grenzen der Dämpfung, namentlich vorne, zu hören ist. Man muss dann annehmen, dass ober- oder unterhalb der Adhäsionen, welche das Exsudat abkapseln, eine Zone existiert, in welcher die Pleurablätter, ohne durch flüssiges Exsudat getrennt zu sein, fibrinöse Auflagerungen zeigen und dabei verschieblich geblieben sind. Das Wiedererscheinen eines zuvor verschwunden gewesenen Reibegeräusches innerhalb der Dämpfungszone ist bei pleuritischen Exsudaten insofern ein erwünschtes Symptom, als es beweist, dass die Pleuren nicht mehr überall durch flüssiges Exsudat getrennt sind. Dabei kann die Dämpfung an der betreffenden Stelle weiter bestehen; sie beruht dann gewöhnlich nicht mehr auf Exsudat, sondern auf dicken Fibrinschwarten. Jedoch ist zu bemerken, dass starke Reibegeräusche ziemlich weit aus der Nachbarschaft fortgeleitet werden, so dass sie auch über einer Stelle, wo noch Flüssigkeit liegt, hörbar sein können. In solchen Fällen gibt die Bestimmung der Stelle, wo das Geräusch am stärksten zu hören ist, Aufschluss darüber, ob es sich um ein bis in die Region eines Exsudates fortgepflanztes Geräusch handeln kann. Fühlbarkeit eines Reibegeräusches spricht für autochthone Entstehung, da die palpatorischen Erscheinungen nicht so leicht fortgeleitet werden wie die akustischen.

### Die respiratorischen Geräusche beim interstitiellen Lungenemphysem.

Wenn infolge von Ruptur einer oder mehrerer Alveolenwände Luft aus dem Innern der Lunge in das interstitielle Lungenbindegewebe dringt, so verräth sich die bei jeder respiratorischen Excursion der Lunge stattfindende Verschiebung der mehr oder weniger grosse Blasen bildenden ausgetretenen Luft mitunter durch Geräusche. Diese Geräusche erinnern im allgemeinen an feuchte, und zwar gewöhnlich an gross- und gemischtblasige Rasselgeräusche von klingendem Charakter (vgl. Rasselgeräusche). Der klingende Charakter beruht wohl auf Resonanz der Geräusche in den durch die Blasen gebildeten oft ziemlich grossen Hohlräumen. Es kann dabei, wenn sehr grosse Blasen vorhanden sind, auch zu Metallklang kommen. Mitunter hören sich diese Geräusche ähnlich an, wie das bekannte Emphysemknistern der Haut (vgl. S. 38). Mit dem eigentlichen Knistern im Sinne von S. 234 f. können sie schon wegen ihrer Grossblasigkeit nicht verwechselt werden. Sitzen grosse Emphysemlaschen unter der Pleura, so erfährt dadurch das Athemgeräusch zuweilen eine Abschwächung. Das interstitielle Emphysem kann an jeder Stelle der Lunge vorkommen und sich über die ganze Lunge und von da ins Mediastinum und ins subcutane Bindegewebe verbreiten. Mitunter wird erst durch den Nachweis des präcordialen Emphysemgeräusches (vgl. S. 287 f.) und des charakteristischen Hautknisterns die Diagnose des interstitiellen Lungenemphysems sicher, während sonst eine Verwechslung mit Rasselgeräuschen leicht vorkommen kann.

## Besondere, im Pneumothorax entstehende Geräusche.

### Die pleuralen Schüttelgeräusche (*Succussio Hippocratis*).

Schon von Hippokrates wurde das eigenthümlich plätschernde Geräusch beschrieben, welches entsteht, wenn man einen Patienten mit Sero- oder Pyopneumothorax schüttelt. Das Geräusch gleicht demjenigen, welches man beim Schütteln einer grossen, halb mit Wasser gefüllten Flasche erhält, und kommt auch in gleicher Weise zustande. Es ist mitunter schon auf Distanz, mitunter erst beim Anlegen des Ohres für den Untersuchenden wahrnehmbar. Der Patient selbst bemerkt das Geräusch häufig bei allen heftigen Bewegungen. Je nach der Form und Grösse der Pneumothoraxhöhle und der Spannung, unter der sich die Luft befindet, hat das Plätschern zuweilen einen deutlichen Metallklang.

Es ist klar, dass ausser in einem Pneumothorax ähnliche Schüttelgeräusche in jeder anderen physiologischen und pathologischen Körperhöhle zustande kommen können, welche Luft und Flüssigkeit enthält. So kann Plätschern bei Luft- und Flüssigkeitserguss im Herzbeutel und Peritoneum, hier und da auch in grossen Lungencavernen entstehen, und sehr häufig beobachtet man es bei ganz Gesunden, wenn im Magen grössere Mengen von Luft und Flüssigkeit vorhanden sind. Für die Unterscheidung der hippokratischen *Succussio* von diesen Vorkommnissen, namentlich von dem zuletzt erwähnten physiologischen Schüttelgeräusch des Mageninhaltes, kommt es ausser auf die Resultate der übrigen Untersuchung auf eine möglichst genaue Localisation der Entstehung des Plätscherns durch Annähern des Ohres und ausserdem auf die wiederholte Untersuchung bei gefülltem und nüchternem Magen an. Auch fühlen die den Thorax des Kranken umfassenden Hände des Untersuchenden oft deutlich im Momente des Schüttelns das Anschlagen der Flüssigkeitswelle im Bereich der Pleurahöhle.

### Das Wasserpeffengeräusch (*Lungenfistelgeräusch*).

Man versteht darunter ein eigenthümliches, an grossblasiges Rasseln erinnerndes, oft metallisch klingendes, gurgelndes Geräusch, welches man über einem Pneumothorax zuweilen beobachtet, wenn man die Luft oder Flüssigkeit durch Aspiration entleert und dabei den Druck in der Pleurahöhle unter Atmosphärendruck erniedrigt. Dieses Geräusch kommt dadurch zustande, dass bei einem Ventilpneumothorax, sobald der Druck im Innern der Pleurahöhle unter Atmosphärendruck vermindert wird, sofort Luft aus der noch offenen Lungenfistel nachströmt. Liegt diese Fistelöffnung unter dem Flüssigkeitsniveau, so entsteht durch das Aufsteigen der Luftblasen das betreffende Geräusch, das von Unverricht wegen seines akustischen Charakters sowie wegen seiner Entstehungsart als Wasserpeffengeräusch, von Riegel als Lungenfistelgeräusch bezeichnet wurde. Das nämliche Geräusch wird auch ohne Aspiration beobachtet, wenn bei einem Patienten mit in die Lunge perforiertem Pyopneumothorax während der Expectoration des Exsudates bei der Inspiration Luft angesogen wird, oder wenn bei einem durch die Thoraxwand eröffneten Pyopneumothorax mit noch vorhandener Lungenfistel beim Husten Luft aus der Lunge durch die Flüssigkeit gepresst wird. Diagnostisch hat die Erscheinung zuweilen Wert zur Erkennung des Bestehens einer Lungenfistel.

### Das Geräusch des fallenden Tropfens beim Pneumothorax.

Während bei der Lungentuberculose, wie wir gesehen haben, das sogenannte Geräusch des fallenden Tropfens wohl stets als ein einfaches metallisches, knackendes Rasselgeräusch aufzufassen ist (S. 233 f.), ist beim Pyopneumothorax die Möglichkeit hörbaren Tropfenfallens vorhanden. Richtet man einen solchen Patienten aus der



liegenden in die sitzende Stellung auf, so kann es vorkommen, dass zottenartige Vorsprünge der mit Fibrin bedeckten Pleura, die vorher benetzt waren, tropfenweise die Flüssigkeit frei fallen lassen, wodurch ein metallisches Tropfengeräusch entstehen kann.

## Die Auscultation der Stimme über dem Thorax. Die Bronchophonie.

Die Fortleitung der articulierten Stimme von Larynx und Trachea durch die Lunge an die Thoraxoberfläche folgt normalerweise denselben Gesetzen, wie die Fortleitung des laryngotrachealen Athemgeräusches. Die Stimme eines Kranken wird deshalb bei der Auscultation des Thorax am besten an denjenigen Stellen wahrgenommen, wo man das physiologische Bronchialathmen hört, also in der Nähe des Lungenhilus zwischen den Schulterblättern und auf dem oberen Ende des Sternums. Aber auch an diesen Stellen hört man unter physiologischen Verhältnissen bloss noch eine Andeutung der Articulation, während an den mehr peripheren Stellen der Lunge vollends fast gar nichts oder nur ein undeutliches Summen ohne eine Spur von Articulation wahrzunehmen ist. Man bezeichnet die relativ gute Fortleitung der Stimme nach den Stellen physiologischen Bronchialathmens als physiologische Bronchophonie. Die auscultatorische Wahrnehmung der Stimme kann nun durch pathologische Veränderungen der Lunge verstärkt werden: pathologische Bronchophonie. Man erhält dann eine stärkere, direct ins Ohr klingende, oft sogar eine fast schmetternde Schallempfindung, wenn der Patient spricht. Von einer vollen Verständlichkeit der Stimme ist aber auch bei hochgradiger Bronchophonie nicht die Rede, vielmehr erhält man eine Empfindung, die etwa demjenigen gleicht, was man hört, wenn ein Redner in einem unakustischen, hallenden Gewölbe in einiger Distanz unverständlich spricht. Etwas deutlicher als die laute Stimme wird gewöhnlich die Flüstersprache vernommen. Starke Bronchophonie gibt von derselben wenigstens einzelne Laute und den Silbenfall wieder. Die geringsten Grade der Bronchophonie werden als bronchiales Flüstern oder Lispeln bezeichnet. Die pathologische Bronchophonie entsteht unter ähnlichen Bedingungen und folgt ähnlichen Gesetzen wie das pathologische Bronchialathmen. Man nimmt sie wahr einerseits über luftleer gewordenem (comprimiertem oder infiltriertem) Lungengewebe mit offen gebliebenen Bronchen, anderseits über Bronchiektasien und Lungencavernen. Ueber Cavernen kann die Bronchophonie einen metallischen Beiklang erhalten. Die Entstehung der pathologischen Bronchophonie ist ähnlich wie das Bronchialathmen theils zurückzuführen auf die bessere Schalleitung in Bronchen, deren Umgebung infiltriert ist, theils auf Resonanz oder Consonanz. Da die physiologische Bronchophonie individuell verschieden stark ist, so kommt es für die Erkennung pathologischer Bronchophonie gewöhnlich darauf an, die symmetrischen Stellen des Thorax in Betreff ihres bronchophonischen Verhaltens zu vergleichen. Dabei ist zu berücksichtigen, dass physiologisch die Bronchophonie gewöhnlich rechts stärker ist, als links, ähnlich wie das physiologische Bronchialathmen. Bei der Prüfung wird mit Vortheil sowohl die laute als die Flüsterstimme benützt. Um durch die Fortleitung der Stimme durch die Luft nicht gestört zu werden, kann man das nicht auscultierende Ohr verschliessen.

Was nun die diagnostische Bedeutung der Bronchophonie betrifft, so ist zu sagen, dass in vielen Fällen die Constatierung pathologischer Bronchophonie zu dem, was schon klingendes Rasseln und Bronchialathmen ergeben, nichts



neues hinzufügt. Wir können ja alle diese Erscheinungen entsprechend ihrer gemeinsamen Entstehung und gemeinsamen Bedeutung als Consonanzerscheinungen zusammenfassen. Jedoch ist hervorzuheben, dass auch hier wieder, wie so oft, die Prüfung auf verschiedene, in ihrem Wesen gleichbedeutende Zeichen deshalb von grossem Werte ist, weil diese Zeichen trotz ihrer Gleichwertigkeit doch nicht alle zugleich und gleich ausgesprochen vorhanden zu sein brauchen. So kann z. B. Bronchophonie besonders für die Flüsterstimme über einer kleinen Infiltration vorhanden sein zu einer Zeit, wo man über das Vorhandensein von Bronchialathmen noch im Zweifel ist, und namentlich bei Patienten, welche z. B. wegen Schmerzen nicht dazu zu bringen sind, tief zu athmen, hat der Nachweis von Bronchophonie, wie ich mich öfters überzeugte, einen besonderen Wert.

Man hat von der Bronchophonie den höchsten Grad derselben, die Pectoriloquie und ferner die sogenannte Aegophonie (Ziegenstimme), eine Bronchophonie mit auffallend meckerndem Beiklange, als etwas besonderes abzutrennen versucht. Es scheint mir dies nicht gerechtfertigt zu sein, da die verschiedenen Formen der Bronchophonie ohne scharfe Grenze ineinander übergehen und da die vielfach gemachte Annahme einer besonderen diagnostischen Bedeutung der Pectoriloquie als Cavernensymptom und der Aegophonie als Symptom einer bis zur Abplattung der Bronchiallumina gehenden Compression der Lunge nicht haltbar ist. Pectoriloquie, als starke, bis zur deutlichen Wahrnehmung der Articulation, wenn auch nicht bis zur Verständlichkeit des Wortes gesteigerte Bronchophonie, kommt auch über Infiltrationen vor, und auch die Aegophonie wird bei Infiltrationen beobachtet. Ueber die Entstehung des meckernden Beiklanges bei der Aegophonie sind Erklärungen aufgestellt worden, die aber vom physikalischen Standpunkte aus nicht recht befriedigen. Jedenfalls dürfte beim Versuche einer Erklärung des meckernden Charakters der Aegophonie nicht vergessen werden, dass es sich dabei nur um eine quantitative Steigerung einer Erscheinung handelt, die in weniger ausgesprochener Weise auch der gewöhnlichen Bronchophonie zukommt. An Stellen, welche amphorisches Athmen und metallischen Percussionsschall geben, kann auch die Bronchophonie amphorischen oder metallischen Beiklang erhalten.

Mit der Prüfung der Bronchophonie lässt sich, wenn man mit dem blossen Ohre auscultiert, sehr gut die palpatorische Prüfung des Stimmfremitus (vgl. später) verbinden. Die Haut des Ohres fühlt den Stimmfremitus sogar viel feiner als die Hand.

### Ueber gewisse Täuschungen bei der Lungenauscultation.

Die Lungenauscultation, welche auch für den Geübten viel schwieriger ist als die Herzauscultation, wird dem Anfänger häufig durch eine Anzahl von Täuschungsmöglichkeiten noch weiter erschwert.

In erster Linie haben wir das sogenannte Haarknistern zu erwähnen. Auscultiert man über einer behaarten Stelle des Thorax, so kann durch die Verschiebung der Haare unter dem Stethoskop mit der Respiration synchron Knistern zustande kommen. Dies führt umso leichter zu Täuschungen, als die Behaarung dabei keineswegs eine auffällige zu sein braucht. Der Geübte wird auf die Täuschung gewöhnlich sofort aufmerksam dadurch, dass dieses Knistern im Gegensatz zum wahren Knistern (S. 234 ff.) bei der Expiration ebensogut wie bei der Inspiration zu hören ist und dass unsorgfältiges Aufsetzen des Stethoskops die Erscheinung verstärkt. Bei stärker behaarten Menschen ist jedoch

dieses Knistern, auch wo man seine Natur erkannt hat, wegen seiner Hochgradigkeit bei der Auscultation sehr störend, und es ist deshalb nützlich, zu wissen, dass es durch starke Befeuchtung der Haare mit Wasser oder Oel zum Verschwinden gebracht werden kann.

Ferner können zu Täuschungen führen Muskelgeräusche. Namentlich machen bei der Auscultation der Lungenspitzen die im Cneullaris infolge seiner Mitwirkung bei tiefer Athmung entstehenden Muskelgeräusche oft die Untersuchung sehr schwierig. Sie können sowohl rauhes Athmen als eigentliche Rasselgeräusche vortäuschen. Es ist wichtig, diese Möglichkeiten zu kennen, um dann durch Uebung die Täuschung allmählig vermeiden zu lernen.

Ausser durch die Muskelcontractionen bei forcierter Athmung kommen aber Muskelgeräusche, und zwar in sehr ausgedehnter Weise, zustande, wenn die Patienten infolge der Entblössung frieren und dadurch jene fibrillären Contractionen ihrer Muskeln bekommen, welche zum Symptomenbilde des Kältefrosts gehören. Dabei werden diese Geräusche hörbar, lange bevor sichtbares Schlottern vorhanden ist. Falls man an das Vorkommen derartiger Geräusche denkt, so sind sie leicht von Raubigkeiten der Athmung oder Rasselgeräuschen zu unterscheiden, indem man die Athmung anhalten lässt. Sie dauern dabei fort.

Neben diesen „activen“ Muskelgeräuschen gibt es nun aber auch „passive“, welche dadurch zustande kommen, dass sich Muskelbündel durch leichte Bewegungen des Stethoskops oder auch durch die Excursionen der Thoraxwand bei der Athmung unter dem Rande des Stethoskops knackend verschieben. Man erkennt diese Geräusche dadurch, dass man an der Stelle, wo man sie hört, versuchsweise absichtlich das Stethoskop um seinen Rand etwas dreht, wobei man sie dann auch, ohne dass der Patient athmet, reproducieren kann. Ausserdem verschwinden sie, wenn man mit dem blossen Ohre auscultiert oder das Stethoskop sehr vorsichtig aufsetzt.

Eine ähnliche Entstehung haben gewisse Geräusche, welche man hört, wenn das Stethoskop auf lappig angeordnetes Fett (z. B. in der Gegend der weiblichen Mamma) drückt. Diese Geräusche erinnern mitunter an eigentliches Knistern. Leises Aufsetzen des Stethoskops bringt sie zum Verschwinden und anderseits kann man sie willkürlich erzeugen, wenn man, während der Patient die Athmung aussetzt, mit dem Stethoskop leichte Druckbewegungen ausführt.

Typische Reibegeräusche erzeugt sich der Anfänger häufig künstlich, wenn er, besonders an schwer zugänglichen Körperstellen, in unbequemer Haltung auscultiert und dabei das Stethoskop nicht fest und nicht gerade genug aufsetzt, so dass sich die Haut unter demselben verschiebt. Mit Rücksicht hierauf wird der Untersuchende in jedem Falle, wo er Reiben zu hören glaubt, sich von der guten Application des Stethoskops zu überzeugen, eventuell eine bequomere Stellung beim Auscultieren einzunehmen oder die Auscultation mit blossen Ohre vorzunehmen haben.

Bei ungezogenen Patienten, welche sich bei der Untersuchung nicht stillen, oder sich während der Untersuchung am Thorax kratzen, ist bei kranken Patienten, die in sitzender Lage am Thorax gestützt sind, Gelegenheit zu allen möglichen Nebengeräuschen gegeben ist, welche zu veranlassen können, braucht nicht hervorgehoben zu werden. Aber möchte ich zur Vermeidung von Täuschungen vor dem Auscultiren der Lungen, wo der vielerorts herrscht, die Patienten zu auscultieren, ohne dass der Thorax vollkommen entblösst ist. Eine exacte Untersuchung der Lungenspitzen, ist schon schwierig genug, ohne dass sie in die Nebengeräusche, welche die Kleider veranlassen, er-



schwert wird. Der Misserfolg einer solchen Untersuchung „mit Hindernissen“ ist derselbe, ob nun die „Hindernisse“ auf die Bequemlichkeit und Flüchtigkeit des Arztes oder ob sie auf die Prüderie des Patienten, resp. auf seine Angst, sich zu erkälten, zurückzuführen sein mögen.

Um Irrthümer zu vermeiden, gewöhne sich ferner jeder Arzt an ein bestimmtes Stethoskop. Denn wenn man auch mit fast jedem der gebräuchlichen Stethoskope gut auscultieren kann, falls man es gelernt hat und an dasselbe gewöhnt ist, so ist es doch klar, dass es schon mit Rücksicht auf das correcte Aufsetzen von Vortheil ist, sich stets des gleichen Instrumentes zu bedienen. Ausserdem verhalten sich die Stethoskope in Betreff der Wiedergabe der consonierenden resp. der bronchialen Phänomene ziemlich verschieden. Die beliebten Hartgummistethoskope z. B., mit relativ weitem und langem Schalltrichter und dünner, glatter Wand, haben sehr stark resonierende Eigenschaften, auf welche ich die vielfach gemachte Erfahrung zurückführe, dass gemischtes Athmen, mit einem solchen Stethoskop angehört, einen viel deutlicher bronchialen Charakter annimmt, als mit einem cylindrisch durchbohrten Holzstethoskop. Aehnlich verhält es sich mit Rasselgeräuschen. Dieselben erscheinen viel klingender bei der Verwendung des weiten Hartgummistethoskops, als bei der Verwendung des engen Holzstethoskops. Wenn es noch eines experimentellen Beweises für die Annahme, dass klingende Rasselgeräusche durch Resonanz oder Consonanz zustande kommen, bedarf, so sehe ich ihn hierin. Es ist nach dem Mitgetheilten klar, dass ein Arzt, der sich nicht immer desselben Stethoskops bedient, zu keinem sehr sicheren Urtheile über das Gehörte gelangen kann.

Endlich muss ich noch auf eine andere Fehlerquelle bei der Thoraxauscultation aufmerksam machen, welche ich nirgends erwähnt fand. Wenn ein Anfänger, ohne es zu bemerken, beim Auscultieren das Stethoskop um seinen einen Rand dreht, so dass die Höhlung desselben zum Theile in die äussere Luft mündet, so kann er aufs deutlichste Bronchialathmen zu hören glauben, auch wenn kein solches vorhanden ist. Man kann sich von der Möglichkeit dieses Irrthums besonders mit den oben erwähnten stark resonierenden Hartgummistethoskopen leicht überzeugen. Die eigenthümliche Erscheinung beruht meiner Ansicht nach auf Resonanz, indem das vom Munde des Patienten aus auf Distanz hörbare Athemgeräusch in dem offenen Schalltrichter des Stethoskops resonierend zur Verstärkung gelangt und dann so gehört wird, als ob es unmittelbar aus dem Thorax herausträte. Es ist eine ähnliche Resonanzerscheinung wie das Wasserrauschen, welches das Kind infolge resonatorischer Verstärkung unbemerkter Geräusche der Aussenwelt zu hören glaubt, wenn es eine grosse Meermuschel mit der Mündung ans Ohr hält.

Es ist sehr zweckmässig, wenn Anfänger die sämtlichen hier angeführten Täuschungsmöglichkeiten durch den Versuch kennen lernen, sie gewissermassen absichtlich aufsuchen, um sie dann umso sicherer zu vermeiden.

### Die Auscultation des Herzens.

Man bedient sich zur Auscultation des Herzens fast ausschliesslich des Stethoskops, weil hier für die Diagnose nicht nur die Wahrnehmung, sondern auch die möglichst genaue Localisation der Schallerscheinungen von Wichtigkeit ist. Was die Körperlage des zu Untersuchenden bei der Herzauscultation betrifft, so kann nicht genug daran erinnert werden, dass die auscultatorischen Erscheinungen am Herzen in verschiedenen Körperstellungen unter pathologi-



sehen Verhältnissen oft wesentlich verschieden sind, so dass es sich besonders in schwieriger deutbaren Fällen immer lohnt, die Patienten sowohl in liegender als auch in sitzender resp. stehender Position zu untersuchen (vgl. später Mitralsuffizienz und Aortensuffizienz). Wir besprechen zunächst:

## Die normalen Auscultationserscheinungen am Herzen.

Was man über dem Herzen eines vollkommen Gesunden ausschliesslich hört, das sind die sogenannten Herztöne. Der Ausdruck Töne ist hier nicht in streng akustischem Sinne des Wortes aufzufassen. Die sogenannten Herztöne sind vielmehr, genau genommen, Geräusche, da sie nur in seltenen Fällen andeutungsweise eine bestimmte Tonhöhe erkennen lassen. Die französische Sprache bezeichnet denn auch die normalen Herztöne als *bruits normaux*. Die deutsche Sprache hat die Bezeichnung „Töne“ trotz besserer akustischer Erkenntnis beibehalten, weil die Bezeichnung Geräusche für gewisse pathologische Schallerscheinungen reserviert wird, die wir später besprechen werden. In Betreff des Unterschiedes zwischen Tönen und Geräuschen vgl. S. 260.

In der ganzen Herzgegend und bei kräftiger Herzthätigkeit zuweilen auch noch in einiger Entfernung vom Herzen hört man, in einem bestimmten Rhythmus sich wiederholend, zwei solche sogenannte Herztöne, die man am besten reproducieren kann, wenn man mit der Fingerkuppe rhythmisch ziemlich leise auf ein geschlossenes Buch klopft und die annähernd auch durch die Silbenfolge *tata-tata* wiedergegeben werden. Diese zwei Töne sind durch eine kurze Pause getrennt und wiederholen sich mit jeder Herzrevolution in rhythmischer Folge unter Einschaltung einer etwas längeren Pause. Dabei lässt sich nachweisen, dass der erste dieser Töne, der sogenannte systolische Ton, zusammenfällt mit dem systolischen, im fünften Intercostalraume fühlbaren Stoss der Herzspitze, d. h. mit dem Anfange der Systole. Der zweite Ton entspricht dem Beginne der Diastole des Herzens und heisst deshalb der diastolische Ton.

Die Physiologie lehrt uns nun bekanntlich, dass jeder der Herztöne in Wirklichkeit nicht eine einheitliche Schallerscheinung ist, dass vielmehr jeder derselben seine Schallschwingungen von mehreren Quellen her bezieht und dass nur deshalb an keiner Stelle des Herzens mehr als zwei Töne zu hören sind, weil die sämtlichen über dem Herzen gebildeten Töne entweder systolisch oder diastolisch sind und weil somit alle systolischen und andererseits alle diastolischen Töne zu je einer einheitlichen Schallempfindung zusammenfliessen. In der That entstehen über dem Herzen sechs verschiedene Töne, nämlich vier systolische und zwei diastolische.

Die vier systolischen Töne entstehen:

1. über dem linken Ventrikel resp. an der Mitralklappe;
2. über dem rechten Ventrikel resp. an der Tricuspidalklappe;
3. über dem Aortenanfange;
4. über dem Anfange der Arteria pulmonalis.

Die zwei diastolischen Töne entstehen:

5. über den Semilunarklappen der Aorta;
6. über den Semilunarklappen der Arteria pulmonalis.

Über den Atrioventricularklappen resp. den Ventrikeln entstehen also diastolische Töne nicht.

Schon frühzeitig war es klar, dass die diastolischen Töne nur durch olische Anspannung der Semilunarklappen entstehen können, dagegen war

man längere Zeit uneinig über die Entstehung der systolischen Töne. Wir müssen es uns versagen, auf die historische Darstellung dieser Frage einzugehen, und geben bloss die gegenwärtig herrschende und, wie es scheint, auch durch physiologische und klinische Beobachtungen erhärtete Auffassung wieder. Hiernach entsteht der systolische Ton über den Ventrikeln einerseits — und zwar nach den klinischen Beobachtungen hauptsächlich — durch die systolische Anspannung der schon am Ende der Diastole „gestellten“ Atrio-ventricularklappen, anderseits scheint sich aber, wie die Versuche am blutleeren Herzen ergeben, auch noch der Muskelton des Herzens dem Klappenton beizumengen. Der Ausdruck Muskelton hat am Herzen nicht den nämlichen Sinn wie an den Skelettmuskeln. Der Muskelton eines Skelettmuskels ist ein Klang, dessen Höhe direct abhängig ist von der Zahl der Einzelzuckungen, aus welchen sich sein Tetanus zusammensetzt. Da die Contraction des Herzens nicht ein Tetanus, sondern eine Einzelzuckung ist, so ist eine ähnliche Erscheinung wie der Skelettmuskelton am Herzen nicht denkbar. Was wir der Kürze wegen am Herzen als Muskelton bezeichnen, ist vielmehr eine Schallerscheinung, welche durch die plötzliche systolische Anspannung des Herzens zustande kommt, also ein systolischer Spannungston und insofern weder in seinem Wesen noch zeitlich von dem Atrioventricularklappenton und den systolischen Tönen an den grossen Arterien (Aorta und Pulmonalis) verschieden. Nach dieser Auffassung sind also die sämtlichen systolischen Töne am Herzen in ihrem Wesen identisch und das Product der Anspannung der gesamten Umwandlung der Herzhöhlen, inclusive der Klappen. Demgemäss beruhen die systolischen Töne an der Aorta und Pulmonalarterie auf der systolischen Anspannung des betreffenden Conus arteriosus und der noch geschlossenen Arterienklappen durch die plötzliche Zunahme des intrakardialen Druckes im Beginne der Systole. Die häufige Angabe, dass das systolische in die Aorta und Pulmonalis getriebene Blut den ersten Ton dieser Gefässe erzeuge, ist nicht correct, weil nach den Untersuchungen von Martius die ersten Töne in den Beginn der Verschlusszeit oder Anspannungszeit der Systole fallen und weil zu dieser Zeit die arteriellen Ostien noch geschlossen sind.

Die von klinischer Seite ziemlich allgemein gemachte Annahme, dass systolische Töne ausser an der Atrioventricularklappe und über den Ventrikeln auch an den grossen Gefässen (Aorta und Pulmonalis) entstehen, ist von physiologischer Seite angefochten worden; jedoch sehr ich den unzweideutigen Beweis für die Richtigkeit der klinischen Annahme in den nicht ganz seltenen Beobachtungen (Mitral- und Trikuspidalinsufficienzen), bei welchen man über der Auscultationsstelle der grossen Gefässe systolische Töne hört, während dieselben über den Ventrikeln fehlen.

Für die Deutung der pathologischen Veränderungen der systolischen Töne, welche über den Ventrikeln entstehen, wird von klinischer Seite bis jetzt fast ausschliesslich der von den Klappen herrührende Theil berücksichtigt, so dass man den über dem linken Ventrikel entstehenden systolischen Ton gewöhnlich als Mitralton und ebenso den systolischen Ton über dem rechten Ventrikel als Trikuspidalton zu bezeichnen pflegt. Der „Muskelton“ konnte bis jetzt diagnostisch schon deshalb schwer verwertet werden, weil er sich nicht leicht von dem Klappenton trennen lässt. Es ist aber nicht undenkbar, dass gewisse als „Unreinheiten“ bezeichnete Veränderungen der ersten Töne über den Ventrikeln, welche bisher meist auf die Atrioventricularklappen bezogen wurden, in Wirklichkeit auf den Muskelton zu beziehen sind und dass eine weitere Ausbildung der Untersuchungsmethoden uns lehren wird, dieselben für die Diagnose der Muskelerkrankungen des Herzens zu verwerten (vgl. S. 254).

Die Möglichkeit, genaue Diagnosen der Erkrankungen der einzelnen Herzabschnitte zu stellen, beruht nun darauf, dass, obschon nach dem oben Gesagten die sechs Töne des Herzens zu je einem gemischten systolischen und einem gemischten diastolischen Ton zusammenfliessen, so dass der Ungelübte über dem ganzen Herzen dasselbe zu hören glaubt, es gleichwohl möglich ist, die Elemente der gemischten Töne zu trennen, resp. sie bis zu einem gewissen Grade getrennt wahrzunehmen.

Man macht sich hierbei die Thatsache zunutze, dass sich die Ostien und Klappen in einiger Entfernung von einander auf der Brustwand projicieren. Es resultiert hieraus die Möglichkeit, je nach der Stelle, an welcher man auscultiert, nach Belieben bald mehr den einen, bald mehr den anderen Elementartypus des Herzens wahrzunehmen.

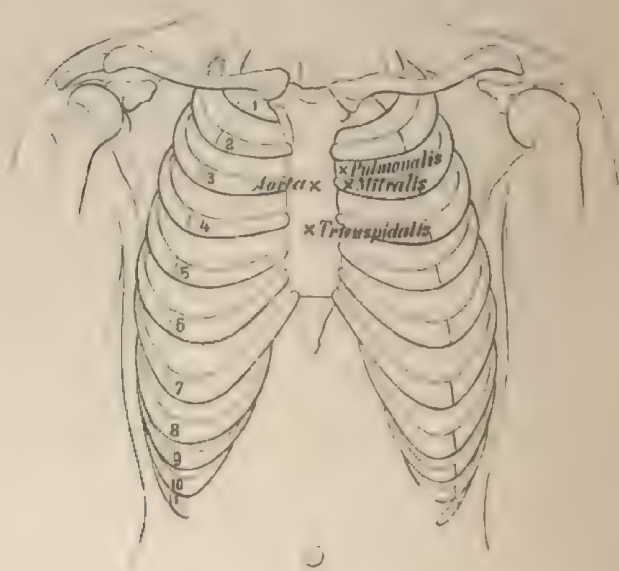


Fig. 68

Projectionsstellen der Herzklappen.

Es wäre aber ein Irrthum, voranzusetzen, dass diese akustische Trennung der Erscheinungen am besten in der Weise gemacht werden könne, dass man wirklich jede Klappe gerade an der Stelle ihrer Projection auf die Brustwand auscultiert. Diese Projectionsstellen liegen nämlich, wie Fig. 68 zeigt, ziemlich nahe bei einander, so dass an jeder Stelle immer noch die Schallerscheinung eine sehr gemischte ist. Man benutzt, um sich zu helfen, vielmehr einen Kunstgriff. Man bleibt zwar in der Nachbarschaft der zu auscultierenden Klappe, geht aber, ausser bei der Pulmonalklappe, die man an ihrer Projectionsstelle auscultiert, von der Projectionsstelle mit dem Stethoskop centrifugal weg, bis man an eine Stelle kommt, wo zwar der zu auscultierende Ton noch deutlich zu hören ist, die anderen Töne aber infolge der grösseren Entfernung möglichst abgeschwächt wahrgenommen werden, so dass man durch dieselben nicht mehr gestört wird. Es ist dieser Kunstgriff namentlich



deshalb von Erfolg begleitet, weil bekanntlich die Schallstärke im Verhältnis des Quadrates der Entfernung von der Schallquelle abnimmt. Es ist nun leicht verständlich, dass man durch genaue Aufzeichnungen über den Auscultationsbefund bei Klappenfehlern (Ersetzung der Töne erkrankter Klappen durch Geräusche) unter Berücksichtigung der nachher bei den Sectionen gemachten Klappenveränderungen willkommene Gelegenheit bekommt, um empirisch die Stellen ausfindig zu machen, wo man die einzelnen Klappen möglichst getrennt auscultieren kann.

Die Erfahrung hat nun folgende Beziehungen zwischen der Lage der Klappen (nach Luschka) und den zugehörigen Auscultationsstellen ergeben:

Die Mitralklappe liegt unter dem Ansatz des linken dritten Rippenknorpels an das Sternum; auscultiert wird ihr Ton aber am besten an der Stelle des Spitzenstosses.

Die Tricuspidalklappe liegt zwischen den Stellen, wo sich der linke dritte und rechte fünfte Rippenknorpel an das Sternum ansetzen. Auscultiert wird ihr Ton am besten über dem unteren Ende des Sternums.

Die Pulmonalklappen liegen etwas links vom linken Sternalrande im zweiten Intercostalraume. An dieser Stelle werden auch die Pulmonaltöne auscultiert.

Die Aortenklappen liegen ungefähr in der Mitte des Sternums, in der Höhe des dritten Rippenknorpels. Auscultiert werden sie im zweiten rechten Intercostalraume neben dem Sternum.

Der Grund, weshalb die Mitralklappe gerade an der Herzspitze am besten auscultiert werden kann, liegt darin, dass die Klappe selbst nicht nur durch die Lunge, sondern auch durch den rechten Ventrikel und die Tricuspidalklappe überlagert wird. Da in der Gegend der Herzspitze die überlagernde Lungenschicht sehr dünn ist und hier der linke Ventrikel, in welchem der Mitraltön ja zustande kommt, vom rechten nicht oder doch viel weniger bedeckt ist als weiter oben, ausserdem nach der Herzspitze schon vermöge ihrer excentrischen Lage die sämtlichen anderen Herztöne weniger gut fortgeleitet werden, so wählt man diese Stelle, um die Mitralklappe zu auscultieren.

Unter Berücksichtigung dieser Verhältnisse erklärt es sich nun, weshalb an den verschiedenen Stellen der Herzgegend der Rhythmus der Herztöne ein verschiedener ist. Wir geben zunächst die Thatsache und werden sie nachher zu erklären versuchen.

An den Auscultationsstellen der Aorta und Pulmonalis, sowie in deren Nachbarschaft folgen sich die Herztöne im Rhythmus eines Jambus (tá-tá -  $\angle$ ), auf dem unteren Theile des Sternums bis zur Herzspitze dagegen, d. h. an den Auscultationsstellen der Atrioventricularklappen, resp. der Ventrikel, bilden sie einen Trochäus (tá-tá-tá  $\angle$  - ).

Es erklärt sich dies folgendermaassen: An den Auscultationsstellen der Atrioventricularklappen wird, da daselbst ein diastolischer Ton nicht entsteht, der zweite Ton bloss durch Fortleitung von der Aorta und Pulmonalarterie her wahrgenommen. Er wird deshalb entsprechend abgeschwächt gehört. Daher der Trochäus mit dem Accent auf dem ersten Ton. Anders an den grossen Gefässen. Dort entsteht sowohl ein erster als auch ein zweiter Ton. Der erste ist, da er bloss durch die gegen einen bedeutenden Arterienruck wirkende, noch mässige Druckzunahme an den Arterienklappen im Beginne der Verschlusszeit der Systole zustande kommt, von Haus aus verhältnismässig schwach. Dagegen ist der zweite Ton, welcher durch die rasche und starke diasto-

lische Anspannung der sehr schwingungsfähigen Semilunarklappen unter dem Einfluss des gesamten Aorten- und Pulmonalidruckes entsteht, viel kräftiger und accentuierter. So kommt an den grossen Gefässen der Jambis zustande.

## Unterscheidung von Systole und Diastole bei der Auscultation.

Eine der wichtigsten Vorbedingungen für die Diagnostik der Herzkrankheiten ist es, dass man die systolische und die diastolische Phase der Herzaction respective die systolischen und diastolischen Töne mit Sicherheit von einander unterscheiden lernt. Unter normalen Verhältnissen ist dies nicht besonders schwierig. Schon die gewöhnliche Accentuierung der Töne macht es dem Geübten leicht. Der accentuierte Ton ist an den grossen Gefässen der diastolische, an der Herzspitze und an der Tricuspidalis der systolische.

Die Reihenfolge der Herztöne gestaltet sich also an der Herzbasis und den Auscultationsstellen der Atrioventricularklappen folgendermaassen ( $S$  = Systole,  $D$  = Diastole).

Grosse Gefässe:	$\text{h}_S$	$\frac{1}{D}$	$\text{h}_S$	$\frac{1}{D}$
Atrioventricularklappen:	$\text{h}_S$	$\frac{1}{D}$	$\text{h}_S$	$\frac{1}{D}$

Wir bezeichnen hier (wie in der Folge) den Beginn der Systole jeweilen mit einem verticalen Strich.

Es gibt nun aber Fälle, wo die in Betreff der Accentuierung aufgestellten Regeln Ausnahmen erfahren, wo erster und zweiter Ton mehr oder weniger gleich stark gehört werden. In diesem Falle dient als bestes Unterscheidungsmerkmal die Berücksichtigung der zwischen den Tönen eingeschalteten Pausen. Die Physiologie sowie die klinische Erfahrung lehrt, dass die Systole kürzer ist als die Diastole. Somit wird man sagen können, dass derjenige Ton sich als systolisch charakterisiert, welcher von dem vorhergehenden durch die längere Pause getrennt ist, oder mit anderen Worten: Wenn man sich die Reihe der Herztöne der Intervallgrösse nach in Gruppen von je zwei zusammengehörigen Tönen theilt, was sich beim Geübten schliesslich ganz instinctiv vollzieht, so ist der erste Ton einer solchen Gruppe der systolische, der zweite der diastolische. So gibt in der im Folgenden dargestellten Reihe der Herztöne, bei welcher uns wegen der fehlenden Accentuierung die frühere Methode im Stiche lässt, doch nach der Grösse der Intervalle der systolische Ton sich sofort als solcher zu erkennen:

$\text{h}_S$   $\frac{1}{D}$   $\text{h}_S$   $\frac{1}{D}$

Auch diese Methode lässt mitunter im Stiche, da es vorkommen kann, dass die Pausen zwischen den Tönen gleich lang werden (Pendelrhythmus), und da greift dann auch der Geübtere gerne zu dem von Anfängern meist bevorzugten Verfahren, die Systole durch die vergleichende Palpation des Spitzentosses zu bestimmen. Wenn die Herzaction nicht zu rasch und die betreffende palpatorische Empfindung deutlich ist, so geht dies in der That ganz gut; sobald aber die Herzaction sehr frequent ist, so wird das Intervall zwischen Beginn von Systole und Diastole im Verhältnisse zur physiologischen Zeit,

welche nothwendig ist, um eine palpatorische Wahrnehmung mit einer auscultatorischen zu associieren, so klein, dass das Resultat unsicher wird.

Die Vergleichung der Herztöne mit dem Carotispulse ist weniger sicher als die Vergleichung mit dem Herzstosse, da nur dieser mit dem ersten Tone streng zusammenfällt, indem der Carotispuls schon der Austreibungszeit angehört.

Die Methode vollends, den Radialpuls zur Bestimmung der Systole zu benützen, ist nur bei ganz langsamer Herzaction gestattet, weil der Radialpuls bei etwas frequenter Herzaction infolge seiner Verspätung gegen den Spitzenstoss (0.22 Secunden nach Landois) mehr mit der Diastole als mit der Systole zusammenfallen kann. Der Anfänger ist deshalb vor diesem Verfahren zu warnen.

So leicht die verschiedenen angeführten Methoden in der Regel es ermöglichen, Systole und Diastole zu erkennen, so schwierig wird dies in manchen pathologischen Fällen, bei ausserordentlich beschleunigter und namentlich bei unregelmässiger Herzaction. Es gibt Fälle, wo die Entscheidung bis zur spontanen oder durch Medicamente (Digitalis) herbeigeführten Beruhigung der Herzthätigkeit verschoben werden muss.

Bei manchen Herzfehlern bietet die Berücksichtigung gewisser gut charakterisierter pathologischer Herzgeräusche, nämlich der gegen ihr Ende an Intensität zunehmenden Geräusche, welche nur prä-systolisch, d. h. unmittelbar vor der Systole, vorkommen (vgl. S. 271 f.), ein Mittel, um, wo die anderen Verfahren im Stiche lassen, die Systole zu bestimmen.

In dem Vorhergehenden wurden die verschiedenen Methoden, die Herzphasen zu bestimmen, in der Reihenfolge ihrer Brauchbarkeit angeführt. Die empfehlenswerteste und von dem Geübten am häufigsten angewendete Methode ist die Bestimmung der Systole nach der Accentuierung der Töne und nach der Grösse der Pausen zwischen denselben. Es kann dem Anfänger nicht genug empfohlen werden, sich hierin zu üben und sich nicht zu gewöhnen, die Systole nur nach dem Spitzenstosse und Carotispuls oder fehlerhafterweise gar nach dem Radialpulse zu bestimmen. Denn es liegt in dem erwähnten Verfahren eine ausserordentlich gute Übung des Gehörs, die besonders dem nicht musikalisch gebildeten Mediciner durchaus nothwendig ist.

## Abnorme Auscultationserscheinungen am Herzen.

Wir besprechen hier bloss diejenigen abnormen Ergebnisse der Herz-auscultation, deren Feststellung der Auscultation eigenthümlich ist, während wir in Betreff der Abnormitäten der Schlagfolge, die sich meistens ebenso gut durch die Untersuchung des Pulses sowie des Herzstosses feststellen lassen, auf die Abschnitte verweisen, welche von Puls und Herzstoss handeln. Dort ist auch die Bedeutung derjenigen Vorkommnisse besprochen, bei welchen die Herzauscultation und die Untersuchung des Herzstosses in Betreff der Schlagfolge andere Resultate ergeben, als die Untersuchung des Radialpulses (vgl. S. 91 f. und später das Capitel: Verdoppelung des Herzstosses).

### Veränderungen der Stärke der Herztöne.

Die Stärke der Herztöne ist zum Theile abhängig von Bedingungen, welche ausserhalb des Herzens, zum Theile aber auch von solchen, welche innerhalb desselben liegen.



Je dicker die Thoraxwandungen sind, umso schwächer werden die Herztöne ins Ohr geleitet. Deshalb sind bei fetten und musculösen Leuten, namentlich auch bei Frauen mit stark entwickelten Brüsten, die Herztöne nur schwach zu hören, stark dagegen bei Abgemagerten. Oedem der Thoraxwand kann ebenfalls eine wesentliche Abschwächung der Herztöne bedingen.

Ebenso werden die Herztöne abgeschwächt, wenn das Herz auf irgend eine pathologische Weise durch Emphysem, flüssigen Perikardialerguss, präcordiales Emphysem von der Brustwand abgedrängt wird. Bei grösseren Perikardialergüssen werden nicht selten die Herztöne vollständig unhörbar. Umgekehrt sind sie verstärkt, wenn sich die Lunge vom Herzen durch Schrumpfung oder infolge einer Raumbeschränkung im Thorax (Kyphoskoliose, Hochstand des Zwerchfelles, Verschiebung des Herzens) zurückgezogen hat.

Infiltration der das Herz umgebenden Lungenränder verstärkt die Herztöne. Es scheinen sich hierbei die nämlichen Einflüsse geltend zu machen, wie bei der Entstehung des pathologischen Bronchialathmens über Infiltrationen (S. 221 f.), also einerseits bessere Fortleitung der Herztöne durch die lufthaltigen Bronchen der infiltrierten Lunge an die Oberfläche und anderseits Resonanz in den Lufträumen der Bronchen. Resonanz ist auch die Ursache, dass die Herztöne bei Pneumokard, sowie durch die Nähe von Lungencavernen, ferner bei einem gewissen Grad der Füllung des Magens mit Luft verstärkt werden können und dann oft auch einen metallischen Beiklang erhalten.

In anderen Fällen dagegen liegt die Ursache von Verstärkung und Abschwächung der Herztöne im Herzen selbst. Die Intensität der Herztöne ist wesentlich abhängig von der Herzkraft. Deshalb hört man im allgemeinen kräftigere Herztöne bei kräftigen Menschen und bei aufgeregter Herzthätigkeit, während bei Schwächlichen und Schwerkranken, im Collaps, bei schweren Erkrankungen des Herzmuskels, durch welche derselbe weniger leistungsfähig wird, die Herztöne schwächer sind. Ebenso sind bei compensierten Herzfehlern die Herztöne im allgemeinen stärker als bei Compensationsstörungen. Bei letzteren können sogar alle Töne verschwinden. Diese Regeln erfahren aber im einzelnen Fall eine Menge Ausnahmen, weil jeweilen, wie schon aus dem früher Gesagten hervorgeht, noch viele andere Momente ausser der Herzkraft die Stärke der Herztöne beeinflussen. Namentlich darf ein wichtiger, bis jetzt nicht erwähnter Factor nicht ausser Rechnung gelassen werden: die Zartheit und Schwingungsfähigkeit der Herzklappen. Darauf beruht es vielleicht, dass man mitunter gerade bei schwächlichen Individuen mit niedrigem Blutdrucke, bei Anämischen, ganz besonders laute Herztöne hört.

Bei bedeutender Verstärkung der Herztöne werden dieselben nicht nur in der Herzgegend, sondern auch in mehr oder weniger beträchtlicher Entfernung von derselben, im Interscapularraume, am Kopfe, im Epigastrium, ja mitunter selbst in einiger Distanz vom Körper des Untersuchten wahrgenommen.

Von grösserer Bedeutung als die gleichmässige Verstärkung oder Abschwächung sämtlicher Herztöne ist die Verstärkung oder Abschwächung bloss einzelner Töne. Um Intensitätsveränderungen bloss einzelner Töne nachzuweisen, muss man sich natürlich klar sein über das Stärkeverhältnis der verschiedenen Herztöne unter physiologischen Verhältnissen. In dieser Beziehung nimmt man gewöhnlich an, dass jeder Ton des linken Herzens mit dem entsprechenden Ton des rechten Herzens paarweise gleich stark gehört werde. Es ist dies trotz der grösseren Kraftentfaltung des linken Herzens deshalb möglich, weil es für die Stärke der Töne nicht auf die absolute Grösse des auf die Klappe wirkenden Druckes, sondern vielmehr auf die Grösse der

an ihren beiden Seiten im Momente der Spannung herrschenden Druckdifferenz und die Raschheit der Spannungszunahme ankommt. Ausserdem kann man annehmen, dass die Mitral- und Aortentöne, selbst wenn sie von links aus stärker sein sollten als die entsprechenden Töne des rechten Herzens, dadurch in ihrer Stärke gegenüber den letzteren ausgeglichen werden, dass die Aorten- und Mitralklappen von der Brustwand weiter entfernt liegen, als die Klappen des rechten Herzens. Da es aber auch unter normalen Verhältnissen vorkommen kann, dass die paarweise Gleichheit der Töne gestört ist, so darf man eine pathologische Verstärkung oder Abschwächung des einen oder anderen Tones nur dann annehmen, wenn der Unterschied gegenüber dem gewöhnlichen Verhalten sehr ausgesprochen ist.

Verstärkung des zweiten Aortentones beobachtet man bei Hypertrophie des linken Ventrikels, falls dabei die Klappen nicht wesentlich erkrankt sind und der hypertrophische Ventrikel seiner Aufgabe, einen erhöhten Blutdruck zu leisten, gewachsen ist. Man sieht dies namentlich bei Arteriosklerose und chronischer Nephritis. In ähnlicher Weise findet man Verstärkung des zweiten Pulmonaltones bei der Hypertrophie des rechten Ventrikels, wie sie bei den Mitralklappenfehlern und bei sonstigen abnormen Widerständen im Lungenkreisläufe (Emphysem) vorkommt. Verstärkung des zweiten Pulmonaltones ist deshalb ein wichtiges Zeichen der compensierten Mitralfehler. Abnahme der Intensität des vorher verstärkten zweiten Pulmonaltones kommt bei diesen Krankheiten vor bei Compensationsstörungen, wenn der rechte Ventrikel nicht mehr mit der genügenden Kraft arbeitet.

Man könnte erwarten, dass bei den erwähnten Zuständen von Mehrarbeit der Ventrikel immer auch die ersten Töne an Aorta und Pulmonalis, sowie die Atrioventricularklappentöne verstärkt sein müssen. Dies ist zwar zuweilen, aber weniger constant der Fall. Die Stärke des ersten Tones an der Aorta und Pulmonalis hängt nämlich, wie schon erwähnt, offenbar weniger von der absoluten Grösse des im Beginne der Systole von dem Ventrikel entfalteten Druckes als von der in diesem Momente existierenden Druckdifferenz zu beiden Seiten der geschlossenen Klappe und der Raschheit der Spannungszunahme ab. Ebenso ist die Intensität der Atrioventricularklappentöne weniger von der absoluten Herzkraft als von der Grösse und Raschheit der Klappenspannungszunahme abhängig, und beides braucht bei Mehrarbeit des Herzens nicht immer vermehrt zu sein, wenn das Blut in der Diastole reichlich in den Ventrikel einströmt und schon da die Klappe kräftig spannt.

Eine Ursache für eine Abschwächung bestimmter Herztöne liegt natürlich in der mehr oder weniger ausgiebigen Zerstörung der betreffenden Klappe. So wird hochgradige Deformierung der Mitralklappe eine Abschwächung der Mitraltöne, eine starke Zerstörung der Aortenklappen eine Abschwächung der zweiten Aortentöne bedingen können. Jedoch existieren über diesen Punkt vielfach unrichtige Anschauungen. Es braucht durch den Wegfall eines Theiles der schwingenden Klappenmembran der betreffende Ton keineswegs wegzufallen oder auch nur erheblich abgeschwächt zu werden, da ja der erhaltene Rest immer noch einen Ton producieren kann und da an der Erzeugung der Töne neben der Klappe immer auch deren Umgebung, bei den ersten Tönen die gewölbte Umwandung des Ventrikels und der Conus arteriosus, bei den diastolischen Tönen die Wandung des Anfangstheiles der Aorta und Art. pulmonalis mitwirken.

Infolgedessen kann geradezu als Regel gelten, dass bei Erkrankung einer Klappe neben den dadurch bedingten Geräuschen (vgl. später) zunächst die normal



dasselbst hörbaren Töne fortbestehen. Ein Geübter kann in vielen Fällen die Töne neben den Geräuschen erkennen; am leichtesten gelingt dies, wenn man das Ohr etwas vom Stethoskop entfernt, wodurch die Geräusche etwas abgeschwächt werden. Es kann also die Erkrankung einer Klappe zur Abschwächung der ihr angehörigen Töne führen, sie muss es aber nicht. So ist namentlich der vielgehörte Satz, dass zur Diagnose einer Aorteninsuffizienz ein Verschwinden des zweiten Aortentones gehöre, durchaus unrichtig. Bei den meisten Aorteninsuffizienzen hört ein geübtes Ohr deutlich den zweiten Aortenton, wenn auch häufig abgeschwächt. Damit ist nun natürlich nicht ausgeschlossen, dass mitunter umgekehrt das Fehlen oder die auffällige Schwäche des zweiten Aortentones für die Existenz einer Aorteninsuffizienz diagnostisch verwendet werden kann.

Es sei noch die interessante und diagnostisch nicht unwichtige Erscheinung erwähnt, dass bei erheblicher Insuffizienz der Atrioventricularklappe nicht bloss der Atrioventricularklappenton, sondern sämtliche Töne der betreffenden Herzhälfte sehr schwach werden und vollkommen verschwinden können. Das Verschwinden des ersten Tones rührt dabei nicht bloss davon her, dass an der hochgradig zerstörten Klappe kein systolischer Ton mehr entstehen kann, denn der systolische Ton entsteht, wie wir sahen, über dem ganzen durch die Systole angespannten Theile des Herzens, also auch über der Ventrikelwand und den arteriellen Ostien. Wenn also z. B. bei einer hochgradigen Mitralinsuffizienz nirgends über dem linken Herzen mehr ein systolischer Ton entsteht und dabei vollends nicht bloss der systolische, sondern auch der diastolische Aortenton verschwindet, so liegt der Grund dieser auf den ersten Blick schwer verständlichen Erscheinung in Folgendem: Durch die Existenz einer Mitralinsuffizienz verliert das Herz seine Verschlusszeit; dieselbe wird ersetzt durch eine Periode, in welcher das Herz sich um seinen Inhalt zwar anspannt, in welcher aber die Spannungszunahme eine sehr langsame ist, weil sofort ein Theil des Blutes nach dem Vorhofe entweicht. Infolgedessen kommt es zu keiner raschen und erheblichen Anspannung der Mitralklappe, und zwar umso weniger, als im Momente, wo das Blut nach dem Vorhofe entweicht, die beiden Flächen der Klappe unter annähernd gleichen Druck gesetzt werden. Infolgedessen kommt ein Mitralton entweder gar nicht mehr oder doch nur schwach zustande. Eine weitere Folge der Regurgitation wird aber die sein, dass auch die Ventrikelwand, der Conus arteriosus und die geschlossene Aortenklappe infolge des Fehlens einer Verschlusszeit beim Beginn der Systole nicht erheblich und namentlich nicht in der plötzlichen Weise gespannt werden, wie es für die Entstehung eines kräftigen systolischen Tones erforderlich ist. Es entsteht also auch über dem Ventrikel und an der Aorta kein systolischer oder nur ein rudimentärer systolischer Ton. Ausserdem aber kann eine erhebliche Mitralregurgitation auch eine Schwäche oder ein Verschwinden des zweiten Aortentones bedingen, weil das in den Vorhof unter Ventrikeldruck zurückgetriebene Blut im Beginn der Diastole mit Wucht in den linken Ventrikel zurückströmt, sodass in der Diastole der Unterschied des Druckes zu beiden Seiten der Aortenklappe und damit auch die Anspannung der Aortenklappe geringer wird als in der Norm. Dasselbe gilt mutatis mutandis auch für das rechte Herz, respective für die Insuffizienz der Trikuspidalklappe. Bei combinierter Mitralinsuffizienz und Trikuspidalinsuffizienz können also alle Herztöne schwach werden oder ganz verschwinden. Die diagnostische Bedeutung dieses Schwundes der Töne bei den Atrioventricularinsuffizienzen liegt nach zwei Richtungen hin. Einerseits gestattet er quantitative Schlüsse auf den Grad der Insuffizienz. Eine



Mitralinsufficienz, welche zur Vernichtung der sämtlichen Töne des linken Herzens führt, muss eine hochgradige sein. Jedoch gilt dieser Satz nur für das Stadium der Compensation, während bei der Compensationsstörung die verminderte systolische Kraft die Ursache der Abschwächung der Herztöne sein kann. Andererseits aber gestattet der Schwund der Herztöne mitunter Schlüsse auf die Existenz einer Atrioventricularklappeninsufficienz, die sich sonst wegen der Abwesenheit eines systolischen Geräusches nicht diagnostizieren lässt. Wenn man z. B. bei der Constatierung einer Mitralstenose (im Stadium der Compensation) jenen auffälligen Schwund der linksseitigen Herztöne findet, so liegt der Wahrscheinlichkeitsschluss nahe, dass die Stenose, wie so häufig, mit einer Insufficienz der Mitralklappe combinirt sei.

Endlich will ich in Betreff der Hörbarkeit der Töne bei den Klappenfehlern, welche sogenannte Geräusche hervorrufen, noch bemerken, dass die vielfach gehörte Behauptung, „der Ton werde durch ein Geräusch verdeckt“, auf einer unrichtigen Vorstellung beruht. Es ist nach den soeben gemachten Auseinandersetzungen ja möglich, dass die Veränderung, welche die Function der Klappen stört und gleichzeitig das Geräusch erzeugt, die Entstehung eines Tones daselbst verhindert oder denselben abschwächt. Eine Verdeckung eines Tones durch Geräusche ist aber unmöglich. In der langgezogenen und gleichmässigen Schallerscheinung eines sogenannten Geräusches (vgl. S. 260) ist die schlagartige Empfindung eines Tones für den Geübten stets zu erkennen, falls ein Ton an der betreffenden Stelle überhaupt zustande kommt, besonders durch den schon erwähnten Kunstgriff, dass man das Ohr etwas vom Stethoskop entfernt.

Es sei noch bemerkt, dass wir in unseren graphischen Darstellungen der Auscultationsbefunde die Intensität der Herztöne durch die Stärke der zu ihrer Bezeichnung verwendeten metrischen Zeichen und Accente ausdrücken (vgl. z. B. Fig. 80, Verstärkung des zweiten Pulmonaltones).

### Veränderungen des Timbres der Herztöne.

Die Qualität der Schallempfindung, die man von den Herztönen bekommt, ist schon unter normalen Verhältnissen nicht immer ganz gleich. Es hängt von vielen, sich der genauen Analyse entziehenden Umständen, insbesondere wohl von der Schwingungsfähigkeit der Klappen und der Wandungen der grossen Arterien ab, ob die normalen Töne rein geräuschartig ausfallen oder eine gewisse mehr oder weniger ausgesprochene Aehnlichkeit mit musikalischen Klängen resp. mit Paukenschlägen erhalten. Jedoch ist bei Gesunden eine paukende oder, wie man es auch nennt, eine klingende Beschaffenheit der Herztöne selten. Mitunter sind die Herztöne auch beim Gesunden, wie man sich ausdrückt, unrein, sie stellen dann nicht einen einheitlichen kurzen Schlag, sondern eine raue, ungleichmässige Schallempfindung dar. Woher bei vollkommen normalen Herzen diese Unreinheit rührt, lässt sich nicht bestimmt sagen.

Unter pathologischen Verhältnissen kommen ausgesprochene Veränderungen des Timbres der Herztöne vor. So beobachtet man, dass der zweite Aortenton bei Arteriosklerose nicht nur verstärkt, sondern auch eigenthümlich klingend, bald mehr klirrend, bald mehr paukend wird. Ferner haben wir schon erwähnt, dass Resonanz in lufthaltigen Hohlräumen die Herztöne nicht nur verstärken, sondern auch ihnen einen eigenthümlichen metallischen Beiklang verleihen kann. Wir haben ferner anzuführen den von den Franzosen als „*Cliquetis métallique*“ bezeichneten auffallend klirrenden systolischen Ton über den Ventrikeln, welcher bei allen Zuständen erregter Herzaction, sowohl bei sonst gesundem als auch bei

krankem Herzen, bei Anfällen von nervösem Herzklopfen, bei allen möglichen Formen von Herzhypertrophie u. s. w. vorkommen kann, mitunter sogar aus einiger Entfernung hörbar ist und wahrscheinlich auf die heftige Miterseitterung der Brustwand (vielleicht auch des Magens) durch die verstärkte Herzhätigkeit zurückzuführen ist. Unreinheit der Herztöne, die mitunter, wie erwähnt, auch bei Gesunden vorkommt, ist viel häufiger bei kranken Herzen. Sie beruht dann oft auf wenig ausgesprochenen Klappenveränderungen, die zum Theile die eigentliche Function der Klappe nicht zu stören brauchen (Rauhigkeiten, Starre der Klappen), die zum Theile aber auch wirkliche Klappenfehler darstellen, welche bloss nicht hochgradig genug sind, um die für dieselben sonst charakteristischen Geräusche zu erzeugen. Unter letzteren Verhältnissen kann ein unreiner Ton als ein rudimentäres Geräusch aufgefasst werden, wie sich daraus ergibt, dass die Unreinheit bei aufgeregter Herzaction, wenn man den Patienten z. B. mehrmals sich rasch aufsetzen und niederlegen lässt, häufig durch ein wirkliches Geräusch ersetzt wird. Mitunter machen die Sectionsbefunde es auch wahrscheinlich, dass Unreinheiten der systolischen Töne auf Veränderungen des Muskeltones durch Structurveränderungen des Herzmuskels (Herzschwielen etc.) zu beziehen sind.

### Scheinbare oder wirkliche Vermehrung der Herztöne.

Während in der Norm an jeder Stelle des Herzens nur zwei Schallerscheinungen, eine systolische und eine diastolische, zu hören sind, so kann es unter gewissen zum Theile physiologischen, zum Theile pathologischen Verhältnissen vorkommen, dass man statt dessen drei oder gar vier von einander getrennte Töne wahrnimmt. Dies kann offenbar einen doppelten Grund haben: Es handelt sich entweder um eine bloss scheinbare Vermehrung, d. h. darum, dass, während in der Norm alle systolischen einerseits und alle diastolischen Töne anderseits zusammenfallen, diese Coincidenz im gegebenen Falle gestört ist, oder aber, es ist eine wirkliche Vermehrung der Töne vorhanden, indem über dem Herzen abnorme Töne zustande kommen, welche sonst fehlen.

### Spaltung und Verdoppelung der Herztöne ( $\frac{3}{4}$ -Tact).

Hört man an der Stelle eines der Herztöne eine zeitlich eng verbundene Gruppe von zwei Tönen, so nennt man dies eine Spaltung oder Verdoppelung des betreffenden Tones. Charakteristisch ist dabei, dass die drei Töne nicht etwa im  $\frac{3}{4}$ -Tact sich folgen, sondern dass der Herzrhythmus seinen normalen  $\frac{2}{4}$ -Tact bewahrt. Ist die Verbindung der beiden zusammengehörigen Töne eine sehr nahe, so spricht man von einer Spaltung der Töne, während man die Bezeichnung Verdoppelung für diejenigen Fälle reserviert, wo die beiden Töne durch ein grösseres Intervall getrennt sind. Verdoppelung des ersten Tones macht auf das Ohr den Eindruck eines Anapästes  $\cup \cup -$  (tatatüm), Verdoppelung des zweiten Tones den eines Daktylus  $- \cup \cup$  (tämтата<sup>\*)</sup>. Bei den Spaltungen, die nur graduell von den eigentlichen Verdoppelungen verschieden sind, liegen die Doppeltöne zeitlich so nahe beisammen, dass bloss der

<sup>\*)</sup> Die normale Accentuierung der Systole über den Atrioventricularklappen und der Diastole über den grossen Arterien wird bei diesen Spaltungen verwischt, so dass Verdoppelung und Spaltung des ersten Tones nicht bloss an den grossen Gefässen, sondern auch an den Atrioventricularklappen in der Form eines Anapästes und ebenso die Spaltung des zweiten Tones nicht bloss an den Atrioventricularklappen, sondern auch an den grossen Gefässen als Daktylus sich darstellt.



Eindruck eines Tones mit Vor- resp. Nachschlag entsteht. Man pflegt dies durch Zusammenhängen der betreffenden metrischen Zeichen auszudrücken:  $\sim$  — und —  $\sim$  und kann den akustischen Eindruck, den die Erscheinung bedingt, am besten durch die Silbencombination *tratam* und *tāmtra* wiedergeben.

Solche Spaltungen und Verdoppelungen können sowohl durch unvollkommene Coincidenz der zusammengehörenden Töne des rechten und des linken Herzens, als auch infolge des Zustandekommens abnormer Töne entstehen.

#### a) Spaltung und Verdoppelung durch unvollkommene Coincidenz der Herztöne.

Es kann uns nicht verwundern, dass die normale Coincidenz der Herztöne unter sehr verschiedenen Verhältnissen gestört ist. Vielmehr erscheint umgekehrt, bei der ausserordentlichen Zahl von Factoren, welche den Ablauf der Herzthätigkeit beeinflussen können (nervöse Einflüsse, Druckveränderungen in den verschiedenen Abschnitten des Herzens und der übrigen Strombahn), das normale Zusammenfallen aller systolischen, resp. aller diastolischen Erscheinungen als das Wunderbarere und als der Ausdruck einer ungemein vollkommenen Einrichtung des Herzens.

Verdoppelung und Spaltung des ersten Tones durch unvollkommene Coincidenz beruht vielleicht hie und da auf ungleichzeitigem Beginn der Contraction beider Ventrikel. In diesem Falle muss aber verlangt werden, dass die Spaltung über dem ganzen Herzen gehört wird. Näher liegt für die meisten Fälle eine Erklärung, welche die Spaltung oder Verdoppelung des ersten Tones in das Gebiet der wirklichen Vermehrungen der Herztöne verweist und demgemäss in dem folgenden Abschnitte (b) besprochen werden soll.

Verdoppelung oder Spaltung des zweiten Tones durch unvollkommene Coincidenz der Action beider Herzen beobachtet man beim Gesunden häufig auf der Höhe der Inspiration, pathologisch bei Mitralfehlern, und zwar sowohl bei der Insufficienz als bei der Stenose der Mitralklappe. Für diese Spaltungen des zweiten Tones wird häufig die Erklärung gegeben, dass dieselbe von einem ungleichzeitigen Schluss der Semilunarklappen der Aorta und Pulmonalis abhängig sei und dass dieser ungleichzeitige Schluss dann zustande komme, wenn unter den angeführten Verhältnissen die Druckdifferenz zwischen Aorta und Pulmonalis grösser ist, als in der Norm. Höherer Druck schliesse die Klappe frühzeitiger als niedriger Druck. Der zweite Theil dieser Erklärung ist wohl sicher unrichtig, weil ja schon physiologischerweise die Drücke in der Aorta und der Art. pulmonalis enorm verschieden sind und weil ausserdem der Schluss der Semilunarklappen, wie Ceradini nachgewiesen hat, momentan und unabhängig von der Höhe des Druckes in der Arterie eintreten muss, sobald das Ausströmen von Blut aus dem Herzen aufhört. Der zweite Ton kommt ja gar nicht durch den Schluss, sondern durch die plötzliche Anspannung der schon geschlossenen Semilunarklappen zustande, welche in dem Momente erfolgt, wo nach der Verharrungszeit der Ventrikel die Diastole beginnt. Es könnte somit die Spaltung des zweiten Tones, soweit sie sich auf eine mangelhafte Coincidenz des linksseitigen und rechtsseitigen zweiten Tones zurückführen lässt, eher auf einen ungleichzeitigen Beginn der Diastole bezogen werden. Allein diese Annahme ist nicht durchaus nothwendig. Wenn man von dem erwähnten Vorkommen der Erscheinung ausgeht, so liegt folgende Erklärung näher: Durch die starke diastolische Drucksenkung in den Ventrikeln werden im Beginn der Diastole die schon am Ende der Systole geschlossenen Semilunarklappen durch den Druck in Aorta und Pulmonalis plötzlich stark nach dem Ventrikel zurückgedrängt und gespannt. Hierdurch entsteht bekannt-



lich der diastolische Ton. Es ist nun wahrscheinlich, dass jeder Factor, welcher einer raschen diastolischen Drucksenkung im Ventrikel entgegenwirkt, den Eintritt des zweiten Tones der betreffenden Herzhälfte verzögert, während Factoren, welche die Drucksenkung begünstigen, denselben beschleunigen. Derartige Factoren wirken nun auf den Ventrikel unter den Bedingungen, welche wir für das Zustandekommen der Spaltung des zweiten Tones kennen gelernt haben, in der That ein. Betrachten wir zunächst die Wirkung der Inspiration beim gesunden Menschen. Dieselbe bedingt bei mässig frequenter Athmung nach S. 109b durch die Zurückhaltung von Blut in den sich erweiternden Lungengefässen eine Verzögerung der Füllung des linken Ventrikels. Infolge dessen wird das Zustandekommen der Druckdifferenz zwischen Aorta und linkem Ventrikel, welche die plötzliche diastolische Anspannung der Aortenklappe hervorruft, beschleunigt, so dass der zweite Aortenton gegenüber dem zweiten Pulmonalton zu früh auftritt. Dies bedingt bei der Untersuchung die Spaltung des zweiten Tones. Aehnlich verhält sich die Sache bei der Mitralstenose: hier ist das Einströmen des Blutes in der Diastole des linken Ventrikels wegen des Hindernisses an der Klappe verlangsamt, folglich kommt hier ebenfalls die Anspannung der Aortenklappe etwas zu rasch zustande. Umgekehrt bei der Mitralinsufficienz: hier füllt sich der linke Ventrikel während der Diastole besonders rasch durch das gestaute Blut aus dem linken Vorhof, folglich kommt eine stärkere Anspannung der Aortenklappe erst in einem späteren Momente der Diastole zustande und der zweite Aortenton erscheint gegenüber dem zweiten Pulmonalton verspätet. Wenn diese Erklärung richtig ist, so muss sich zeigen lassen, dass bei der Spaltung des zweiten Tones während der Inspiration des gesunden Menschen, sowie bei der Mitralstenose der zweite Aortenton verfrüht, bei der Mitralinsufficienz dagegen verspätet erfolgt. Dies ist in der That der Fall, wie man daraus erkennt, dass bei der Mitralstenose und beim gesunden Menschen im zweiten Intercostalraume links der zweite, bei der Mitralinsufficienz der erste Theil des Doppeltones durch seine starke Hörbarkeit an dieser Stelle sich als zweiter Pulmonalton charakterisiert.\* Mit Rücksicht auf die Häufigkeit seines Vorkommens bei Mitralfehlern ist die Spaltung des zweiten Tones nicht ganz ohne diagnostischen Wert für die Diagnose der Mitralfehler, aber nach dem Gesagten nur dann, wenn die Spaltung nicht bloss an eine bestimmte Phase der Athmung gebunden ist.

#### b) Spaltung und Verdoppelung durch Neubildung von Tönen.

In anderen Fällen liegen, wie gesagt, Gründe vor, anzunehmen, dass die Verdoppelung der Töne nicht auf mangelhafter Coincidenz der normal gleichzeitigen Töne beruht, sondern dass wirklich eine abnorme neu hinzutretende Schallerscheinung die Verdoppelung oder Spaltung bedingt.

So ist es denkbar, dass eine Verdoppelung oder Spaltung des ersten Tones an den Atrioventricularklappen dann zustande kommt, wenn infolge mechanischer Verhältnisse die einzelnen Segel nicht genau gleichzeitig gespannt werden, so dass sie gesonderte systolische Töne geben.

Für manche andere Fälle von Verdoppelung oder Spaltung des ersten Tones, welche bloss an den grossen Arterien wahrgenommen wird, liegt die

\*) Zur weiteren Prüfung der Richtigkeit der gegebenen Erklärung wäre darauf zu achten, ob beim gesunden Menschen durch Verlangsamung der Athmung sich die inspiratorische Spaltung in eine expiratorische überführen lässt, da nach S. 108 L die Respirationsphasen bei langsamer Athmung entgegengesetzt auf die Füllung des linken Ventrikels einwirken, wie bei rascher Athmung.

Annahme nahe, dass das erste Schallmoment der normale erste Ton ist und als solcher durch die Ausspannung der geschlossenen Arterienklappen im Beginne der Verschlusszeit entsteht, während das zweite Schallmoment in der Austreibungszeit durch die in die Aorta oder Pulmonalis eindringende Puls-  
welle hervorgerufen wird. In der That ist nicht einzusehen, weshalb die Puls-  
welle, die ja normal die Carotis zum Tönen bringt (vgl. Auscultation der Ge-  
fässe), nicht auch in der Aorta einen Ton hervorrufen sollte. Dass nicht schon in der Norm diese Art der Spaltung zustande kommt, liegt wohl an der Kürze der Verschlusszeit, wodurch der Ton der Verschlusszeit und derjenige der Aus-  
treibungszeit zu einer Wahrnehmung confluieren. Es würde also die Spaltung des ersten Tones, soweit sie ausschliesslich an den grossen Gefässen hörbar ist, wesentlich auf einer Verlängerung der Verschlusszeit beruhen und somit nicht ganz ohne klinisches Interesse sein. Mit der gegebenen Erklärung stimmt überein, dass man physiologischerweise die Spaltung des ersten Tones an den grossen Gefässen hauptsächlich bei derjenigen Athmungsphase wahrnimmt, wo der arterielle Druck steigt, also nach S. 109 bei langsamer Athmung im Verlaufe der Inspiration, bei rascher Athmung im Verlaufe der Expiration.

Auch manchen Fällen von Verdoppelung oder Spaltung des zweiten Tones mag Neubildung eines Tones und nicht bloss eine mangelhafte Coincidenz zugrunde liegen. So ist es denkbar, dass unter Umständen stark ausgebildete secundäre Elevationen (dicrote Welle, Elasticitäts-elevationen oder reflectierte Wellen) des Aortenpulses einen überzähligen zweiten Ton hervorrufen. Auch ein bei Mitralstenose neugebildeter diastolischer Mitral-  
klappenton kann zuweilen statt eines dreitheiligen Rhythmus (s. u.) den Rhythmus einer Spaltung hervorrufen (S. 258).

Die hier besprochenen, zur Gruppe der wirklichen Vermehrung der Töne gehörigen Spaltungen und Verdoppelungen sind gewöhnlich daran zu erkennen, dass die Spaltung nicht mitten zwischen zwei Klappen, sondern an einer einzelnen Klappe am deutlichsten zu hören ist. Erhebliche diagnostische Bedeutung kommt diesen Befunden meines Wissens nicht zu.

### Dreitheilige Rhythmen ( $\frac{3}{4}$ -Tact).

1. Der dreitheilige Rhythmus der Herztöne bei der Mitralstenose. Diese Erscheinung charakterisiert sich dadurch, dass entweder nur an der Herzspitze und gegen die Projectionsstelle der Mitralklappe zu oder doch an diesen Stellen am deutlichsten drei ungefähr gleichwertige Töne zu hören sind, bei denen die oben als Spaltung oder Verdoppelung charakterisierte Zusammengruppierung von zwei Tönen fehlt, so dass also das Herz statt wie in der Norm im  $\frac{2}{4}$ -Tact, vielmehr im  $\frac{3}{4}$ -Tact schlägt. Der Accent ist dabei gewöhnlich auf dem zweiten der drei Töne. Die Erscheinung lässt sich also durch die Silbenfolge tatáta, tatáta reproducieren. Daneben kann das präsys-  
tolische Geräusch der Mitralstenose (vgl. später) vorhanden sein oder auch fehlen. Häufig tritt in letzterem Falle bei aufgeregter Herzaction an der Stelle des ersten von den drei Tönen das Geräusch auf. Es beweist dies, dass der erste der drei Töne ein abnormer präsys-  
tolischer Ton ist. Der zweite dagegen fällt mit dem Spitzenstoss zusammen und ist der normale systolische, der dritte folglich der diastolische Ton. Die Localisation des abnormen Tones (des ersten Schläges des dreitheiligen Rhythmus) an der Auscultationsstelle der Mitralis spricht dafür, dass derselbe wirklich an dieser Klappe entsteht und also ein abnormer präsys-  
tolischer Mitralton ist, von dem man annehmen kann, dass er



durch die Vorhofcontraction an der bei der Diastole des Ventrikels infolge der Verwachsungen gespannt bleibenden Mitralklappe entsteht. Die verwachsene Mitralklappe bildet in diesen Fällen nicht bloss wie in der Norm während der Systole, sondern auch während der Diastole ein Diaphragma zwischen Vorhof und Ventrikel, und wie die systolische Erschütterung dieses Diaphragmas den systolischen Ton, so erzeugt die präsysstolische Anspannung desselben durch den sich contractierenden Vorhof den neuen präsysstolischen Ton. Diese Art des dreitheiligen Rhythmus ist in typischen Fällen an dem präsysstolischen Charakter des einen Tones leicht zu erkennen und diagnostisch für die Erkennung der Mitralklappenstenose in Fällen, wo sich dieselbe nicht durch ein Geräusch verräth (vgl. später), von Wichtigkeit. Man darf die Erscheinung nicht verwechseln mit der nach S. 255 f. ebenfalls bei Mitralklappenfehlern besonders häufig vorkommenden Spaltung oder Verdoppelung des zweiten Tones durch mangelhafte Coincidenz des zweiten Aorten- und Pulmonaltones. Der Rhythmus ist hier ein anderer (vgl. S. 254), und besonders charakteristisch ist für den präsysstolischen Ton auch die Localisation an der Mitralklappe.

Es muss jedoch erwähnt werden, dass der diastolische Mitralklappenton der Mitralklappenstenose nicht in allen Fällen präsysstolisch ist. Derselbe kann vielmehr auch in einem anderen Zeitpunkt der Diastole auftreten, nämlich dann, wenn die tongebende Spannung der Mitralklappe nicht bloss durch die präsysstolische Contraction des Vorhofes, sondern schon durch den Anprall des Blutes an die verwachsene Mitralklappe in einem früheren Theile der Diastole zustande kommt. In solchen Fällen kann vollkommen der Rhythmus der Spaltung oder Verdoppelung des zweiten Tones (S. 254 f. und 257) entstehen, und bloss die Localisation der Erscheinung an der Mitralklappe gestattet dann die Deutung.

2. Der Galopprrhythmus. Man versteht darunter einen meist über dem ganzen Herzen hörbaren dreitheiligen Rhythmus der Herztöne, bei welchem sich drei Herztöne gewöhnlich in annähernd gleichen Intervallen folgen und bei welchem an der Herzspitze gewöhnlich der zweite, an den grossen Gefässen der dritte der Töne accentuirt ist, also:

Spitze:             $\cup \quad \swarrow \quad \cup \quad \cup \quad \swarrow \quad \cup$

Grosse Gefässe:  $\cup \quad \cup \quad \swarrow \quad \cup \quad \cup \quad \swarrow$

Es spricht dieser Rhythmus dafür, dass es sich beim Galopprrhythmus um eine in die Diastole, d. h. vor den normalen ersten Ton fallende überzählige Schallerscheinung handelt.

Die Erscheinung des Galopprrhythmus kann für die Herzspitze reproducirt werden durch die Silbenfolge *tatātā tatātā*, für die grossen Gefässe durch *tatātā tatātā*. Von dem präsysstolischen Ton der Mitralklappenstenose unterscheidet sich der Galopprrhythmus hauptsächlich nur durch seine ziemlich gleichmässige Hörbarkeit über einem grösseren Theile des Herzens.

Ueber die Erklärung ist man noch nicht ganz einig. Physiologisch denkbar ist die Erklärung, wonach dem Galopprrhythmus eine in zwei Absätzen erfolgende Contraction der Ventrikel zugrunde liegt. Nach einer anderen ursprünglich meines Wissens von Potain\*) stammenden Erklärung ist der erste der drei Töne ein Erzeugnis der auch die Ventrikelwand spannenden Vorhofcontraction, eine Annahme, welche in den Untersuchungen von Kriege und

\*) Union médicale, 1875, 11. u. 18. Nov., 1876, 6. u. 27. Jan., 29. Febr. u. 11. März



Schmall\*) durch kardiographische Aufzeichnungen eine Stütze erhalten hat. Potain hat jedoch in neuester Zeit\*\*) seine Auffassung vom Wesen des Galopp-  
rhythmus dahin modificiert, dass er die Ursache des in die Diastole resp. vor  
die Systole fallenden überzähligen Tones nicht mehr wie früher ausschliesslich  
in der die Herzwände spannenden Vorhofscontraction sieht, sondern ganz all-  
gemein eine abnorme plötzliche passive Spannung der Ventrikelwand in der  
Diastole für denselben verantwortlich macht, eine Spannung, welche in den einen  
Fällen schon durch die Vis a tergo des einströmenden Blutes, in den anderen  
Fällen im Sinne der älteren Erklärung erst durch die Vorhofscontraction her-  
vorgeufen wird. Es stimmt mit dieser Auffassung gut überein, dass zwar  
häufig der überzählige Ton in die Präsysstole fällt, dass er aber mitunter zeit-  
lich in der Diastole soweit nach vorn gerückt sein kann, dass er dem vor-  
ausgehenden diastolischen Ton näher steht als dem folgenden systolischen,  
wodurch dann der Rhythmus ein anderer wird. Auch der Umstand, dass man  
bei Galopp-  
rhythmus häufig neben dem normalen systolischen auch noch einen  
mit dem überzähligen Ton zusammenfallenden diastolischen oder präsysstolischen  
Stoss der vorderen Herzwand fühlt und sieht, womit die Kriege-Schmall'schen  
Kardiogramme übereinstimmen, spricht für die Richtigkeit dieser Erklärung.

Bei dieser Erklärung des Galopp-  
rhythmus liegt es nahe, denselben als  
den Ausdruck einer abnorm erregten Herzthätigkeit aufzufassen, welche entweder  
zu einer abnorm raschen diastolischen Erschlaffung der Ventrikelwand mit  
consecutiver plötzlicher passiver Spannung der letzteren durch das einströmende  
Blut oder zu einer verstärkten Contraction des Vorhofs führt. Es dürfte durch  
diese Deutung am ersten verständlich werden, dass der Galopp-  
rhythmus bei  
scheinbar entgegengesetzten Zuständen vorkommt, nämlich auf der einen Seite  
bei Herzinsufficienz, die ja wohl stets mit einem Erregungszustand des Herzens  
verbunden ist und auf der anderen Seite bei der aufgeregten Herzaction von  
Gesunden und von Nephritikern mit gespanntem Puls, sowie beim Morbus  
Basedowii. Es sei noch bemerkt, dass Potain einen Galopp des rechten und  
des linken Herzens unterscheidet, je nachdem die Erscheinung über dem rechten  
oder linken Herzen deutlicher hörbar ist.

Nach der dargestellten Auffassung ist der Galopp-  
rhythmus ein diastolisches  
Phänomen. Die von Potain demgegenüber als systolischer Galopp-  
rhythmus be-  
schriebene Erscheinung ist dasjenige, was wir auf Seite 257 als Verdoppelung  
des ersten Tones an den grossen Arterien durch Verlängerung der Verschluss-  
zeit beschrieben haben. Es dürfte jedoch zweckmässiger sein, die Bezeichnung  
Galopp-  
rhythmus auf die in der vorliegenden Darstellung beschriebene dia-  
stolische Erscheinung zu beschränken.

### Der pendelartige Rhythmus der Herztöne. Embryokardie.

Man versteht unter pendelartigem Rhythmus der Herztöne einen  
Rhythmus, bei welchem die Pause zwischen dem systolischen und diastolischen  
Ton derjenigen zwischen dem diastolischen und dem nächstfolgenden systo-  
lischen gleichkommt. Der pendelartige Rhythmus wurde bisher hauptsächlich  
bei erhöhter Spannung im Arteriensystem (Nephritis) beobachtet. Nach den  
Untersuchungen von Pawinski\*\*\*) erscheint es wahrscheinlich, dass der pendel-  
artige Rhythmus durch eine Verlängerung der Systole, und zwar hauptsächlich

\*) Zeitschrift für klinische Medizin, 1891, Bd. XVIII, Heft 3 und 4.

\*\*) Sem. médicale, 1900, S. 22.

\*\*\*), Deutsche medicinische Wochenschrift, 1891, Nr. 4.

durch eine Verlängerung der Verschlusszeit derselben zustande kommt. Diese Verlängerung der Verschlusszeit steht wohl im Zusammenhange mit dem erhöhten Arteriendrucke, welchen der Ventrikel zu überwinden hat, bevor er die Semilunarklappen öffnet.

Von Huchard wurde eine eigenthümliche Form der Herzaction, welche in schweren Infectionszuständen und im Terminalstadium von Herzfehlern beobachtet wird, als Embryokardie bezeichnet. Dieselbe charakterisiert sich, wie der Name sagt, durch ihre Aehnlichkeit mit der fötalen Herzthätigkeit, indem bei enorm hoher Frequenz der Herzaction die Dauer der beiden Herzpausen, sowie auch der Klangcharakter beider Töne nahezu vollständig ausgeglichen erscheint. Embryokardie wäre also zu definieren als Tachykardie plus Pendelrhythmus. Die nämliche Erscheinung wurde übrigens schon früher durch Stokes unter dem Namen der fötalen Herztöne beschrieben. Die Entstehung der Embryokardie ist noch unerklärt.

### Die Herzgeräusche.

In pathologischen Fällen und seltener auch bei Gesunden hört man über dem Herzen bei der Auscultation neben den Tönen oder dieselben zum Theile ersetzend eigenthümliche, wesentlich anders geartete Schallerscheinungen, die man ganz allgemein im Gegensatze zu den Tönen als Geräusche bezeichnet.

Der Unterschied von Ton und Geräusch wird mit Unrecht von manchen Autoren darin gesucht, dass den Tönen regelmässige, den Geräuschen unregelmässige Schallschwingungen zugrunde liegen. Diese Angabe beruht auf einem Irrthum, der durch die Bezeichnung Ton hervorgerufen wurde, die, wie wir schon früher erwähnten, den normalen Auscultationsercheinungen über dem Herzen in akustisch unrichtiger Weise gegeben wurde. Die streng akustische Definition von Ton und Geräusch kommt hier nicht in Betracht. Die Herztöne sind im Sinne der Akustik ebensogut Geräusche, wie die Geräusche im engeren Sinne. Beide beruhen auf aperiodischen Schallschwingungen, und wenn ausnahmsweise von einer annähernden Periodicität oder Regelmässigkeit der Schwingungen und damit einer Annäherung an eine bestimmte Tonhöhe bei diesen Schallerscheinungen die Rede sein kann, so ist dies zweifellos weit häufiger bei den „Geräuschen“ der Fall, als bei den „Tönen“; gibt es doch manche Geräusche, die direct als musikalisch bezeichnet werden. Der Unterschied zwischen Ton und Geräusch im diagnostischen Sinne bezieht sich vielmehr auf die Art des Abklingens, die mit der Art der Entstehung zusammenhängt. Die Töne des Herzens (und der Gefässe) entstehen durch eine einmalige plötzliche Gleichgewichtsstörung des schallgebenden Körpers, die Geräusche dagegen durch eine sich wiederholende Gleichgewichtsstörung. Wenn daher den beiden Erscheinungen eine gewisse Dauer zukommt, so beruht dieselbe bei den Tönen bloss auf den Nachschwingungen der Theile infolge der Trägheit, bei den Geräuschen dagegen auf sich wiederholenden Bewegungsanstössen. Ein „Ton“ ist also zu vergleichen mit der Schallerscheinung, welche entsteht, wenn man einmal auf eine Trommel schlägt, ein „Geräusch“ dagegen mit dem Schall, welcher entsteht, solange man in ein Rohr bläst. In beiden Fällen handelt es sich im akustischen Sinne des Wortes um Geräusche, die sich allerdings (und zwar in beiden Fällen) mehr oder weniger einem Ton oder besser einem Klang nähern können. Demnach unterscheiden sich die „Töne“ von den Geräuschen wesentlich durch ihre Kürze und ihr momentanes Abklingen. Alles, was hier von den Herztönen und Herzgeräuschen gesagt wurde, gilt auch von den Tönen und Geräuschen über den Gefässen (vgl. später S. 288 ff.).



Ein Theil der über dem Herzen hörbaren Geräusche entsteht im Inneren des Herzens, ein anderer Theil an der äusseren Oberfläche desselben. Die ersteren heissen endokardiale, die letzteren können unter der Bezeichnung parakardiale Geräusche zusammengefasst werden.

Wir besprechen zunächst

### Die endokardialen Geräusche.

Dieselben werden eingetheilt in Klappengeräusche, welche von einer Störung der Function der Herzklappen abhängig sind, und in accidentelle, welche mit einer gestörten Klappenfunction nichts zu thun haben.

Die endokardialen Geräusche sind mehr oder weniger langgezogene Schallerscheinungen und haben in der Mehrzahl der Fälle einen blasenden oder hauchenden, seltener einen schabenden oder musikalischen, singenden oder pfeifenden Charakter. Während die Herztöne wegen ihrer Kürze für unser Ohr scharf begrenzt erscheinen, laufen die endokardialen Geräusche wenigstens an dem einen Endpunkte ihrer zeitlichen Ausdehnung allmählig verschwommen aus. Wir pflegen deshalb, während die Herztöne durch die metrischen Zeichen — und — symbolisch dargestellt werden, die endokardialen Geräusche durch Crescendo- und Decrescendozeichen auszudrücken. Man kann nach dem Gegebenen folgende zwei elementare Geräuschformen unterscheiden:

1. > Geräusch, welches scharf einsetzt und allmählig ausläuft;
2. < Geräusch, welches allmählig einsetzt und scharf aufhört.

Durch Zusammensetzung dieser Geräusche entstehen dann die Combinationsformen:

3. <> Geräusch, welches allmählig zu- und wieder abnimmt;
4. X Geräusch, welches scharf einsetzt und aufhört und in der Mitte ein Minimum von Intensität besitzt.

Die endokardialen Geräusche sind in den meisten Fällen bloss bei der Auscultation hörbar, jedoch kommt es ausnahmsweise auch vor, dass sie auch für die Patienten selbst und sogar auf Distanz wahrnehmbar werden. Es sind dies die sogenannten Distanzgeräusche, welche besonders häufig einen musikalischen, singenden oder pfeifenden Charakter haben.

Die geschilderten akustischen Eigenthümlichkeiten der endokardialen Geräusche entsprechen vollkommen dem Verhalten derjenigen Geräusche, welche experimentell bei rhythmischen Strömen von Flüssigkeiten in Röhren hervorgerufen werden können. Und in der That fasst man gegenwärtig die endokardialen Geräusche allgemein als Geräusche auf, welche durch das Strömen des Blutes im Herzen bedingt sind. Da normalerweise das Blut im Herzen geräuschlos strömt, so müssen für die Entstehung von Geräuschen abnorme Bedingungen vorhanden sein, welche am besten an der Hand der Experimente verständlich werden, welche zur Aufklärung des Gegenstandes vermittelst Röhren, durch welche Flüssigkeit strömt, vorgenommen worden sind. Solche Untersuchungen verdanken wir namentlich den Arbeiten von Corrigan, Kiwisch, Heynsius, Th. Weber, Chauveau, Marey, Thann, Nolet u. a.\*)

\*) Eine gute historische Darstellung der Lehre von den Herzgeräuschen findet sich in der Bearbeitung der Herzkrankheiten von Rosenstein in dem Ziemssen'schen Handbuch der spec. Pathol. u. Therapie, Bd. VI.



Wenn in einer Glasröhre *ab* (Fig. 69 I), die in Verbindung mit einer Wasserleitung zu denken ist, Wasser strömt, so geschieht dies bei geringer Strömungsgeschwindigkeit zunächst, ohne dass der bei *c* Auscultierende ein Geräusch wahrnimmt. Wenn dann aber die Geschwindigkeit der Strömung durch allmähig stärkeres Aufdrehen des Wasserhahnes einen gewissen Grad erreicht hat, so nimmt der Beobachter bei *c* ein blasendes Geräusch wahr, welches — entsprechend der kontinuierlichen Strömung — kontinuierlich ist, im übrigen aber in seinem Klangcharakter mehr oder weniger einem endokardialen Geräusche entsprechen kann. Wir lernen in diesem Versuche den ersten Factor kennen, welcher für die Entstehung endokardialer Geräusche wesentlich ist: die Geschwindigkeit der Strömung, welche natürlich bei sonst gleichbleibenden Verhältnissen abhängig ist von dem die Strömung bedingenden hydraulischen Drucke.

Es gibt aber ausser der Vermehrung der Geschwindigkeit noch ein anderes Mittel, um die geräuschlose Strömung zur Erzeugung eines Geräusches

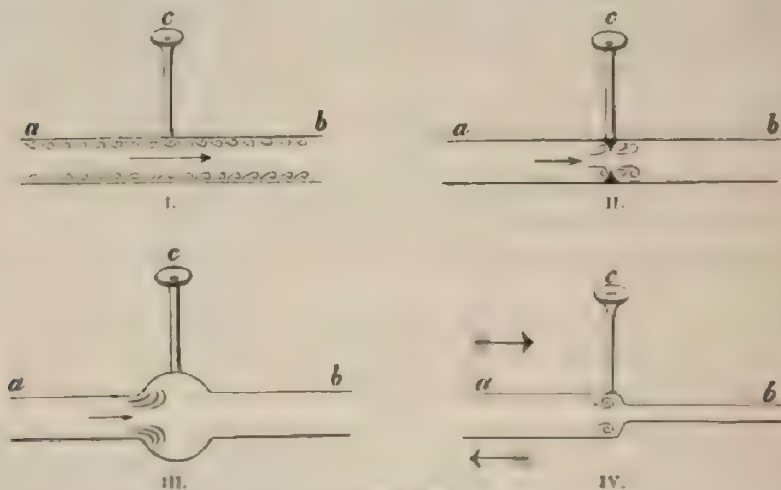


Fig. 69.

Die Entstehung der Strömungsgeräusche. *ab* Wasserleitung, *c* Stethoskop

zu veranlassen. Man braucht nämlich nur an der Stelle des überall gleich weiten Rohres *ab* ein solches einzuschalten, welches an einer Stelle eine Verengung oder Erweiterung besitzt (Fig. 69, II, III und IV). Sofort hört dann der Beobachter bei *c*, falls der Grad der Verengung oder Erweiterung richtig getroffen und falls die Geschwindigkeit nicht gar zu gering ist, ein ähnliches kontinuierliches Geräusch. Dabei kann man leicht nachweisen, dass, falls der Lumenwechsel des Rohres an und für sich nicht genügen sollte, um ein Geräusch zu erzeugen, dasselbe sofort zum Vorschein gebracht wird durch eine leichte Beschleunigung der Strömung, die ihrerseits an sich nicht genügen würde, um im cylindrischen Rohre Fig. 69 I ein Geräusch zu erzeugen. Damit haben wir den zweiten Factor der endokardialen Geräuschbildung kennen gelernt, die Lumenveränderung des Strombettes.

Zur Erklärung dieser fundamentalen Thatsachen gehen wir am besten vom Fall der Fig. 69 III aus, indem wir annehmen, dass die Flüssigkeit aus einem engen Theile der Leitung in eine Erweiterung derselben strömt. Die Experimentalphysik

lehrt, dass unter diesen Verhältnissen die Flüssigkeit auf ihre Umgebung ansaugend wirkt. Diese Saugwirkung strömender Flüssigkeiten, die in geringeren Grade auch in gleichweiten Röhren stattfindet, wird bekanntlich in der Wasserluftpumpe und in der Sprengel'schen Quecksilberluftpumpe praktisch verwertet. Für unseren Fall hat diese Saugwirkung zur Folge, dass der erweiterte Theil der Gefässwand, die ja mehr oder weniger elastisch ist, zunächst nach innen schwingt. Hierdurch vermindert sich die Differenz des Lumens, die Saugwirkung nimmt ab und die Röhrenwand schwingt deshalb wieder nach aussen. Dieses Spiel wiederholt sich so lange, als die Flüssigkeit strömt. Das Strömen der Flüssigkeit erzeugt also transversale Schwingungen der Röhrenwand des erweiterten Theiles. Secundär geräth aber auch der enge Theil der Leitung in Schwingungen, weil durch die wechselnde Saugkraft bald mehr, bald weniger Flüssigkeit aus dem engen Theile abfließt. Die Schwingungen des engen Theiles alternieren mit denen des weiten Theiles, befolgen aber den nämlichen Rhythmus. Durch diese Schwingungen der Röhrenwand entstehen nach Th. Weber die Geräusche, und zwar wie aus dem Gesagten hervorgeht, sowohl stromaufwärts als stromabwärts von der Stelle des Lumenwechsels. Ähnlich gestaltet sich die Sache, wenn, wie in Fig. 69 II, sich in der Röhre eine ganz locale Verengung befindet, da hier der stromabwärts von der letzteren gelegene Theil der Röhre ähnlich wirkt wie in III die Erweiterung. Aber auch da, wo, wie in IV, der Lumenwechsel der Strombahn ein definitiver ist, d. h. wo ein weites Rohr in ein enges übergeht oder umgekehrt, sind die Verhältnisse für die Entstehung von Schwingungen der Wand ähnliche, mag nun die Strömung in der Richtung des unteren oder des oberen Pfeiles stattfinden. Im ersteren Falle haben wir die Saugwirkung wie bei III, in letzterem Falle, wenn die Flüssigkeit aus dem weiten Theile in den engeren strömt, wirkt die durch die Verengung bedingte Druckwirkung bei  $\alpha$  ähnlich, wie in III die Saugwirkung. Es ist leicht verständlich, dass auch in gleichweiten Röhren wie I bei genügender Strömungsgeschwindigkeit resp. lebendiger Kraft Geräusche hervorgerufen werden: denn da beim Strömen stets Reibung in den äusseren Flüssigkeitsschichten stattfindet, so werden die ruhenden Wandschichten der Flüssigkeit, an denen sich die centraleren Stromfäden reiben, ähnlich wirken, wie unendlich viele mikroskopische Sinosen. Th. Weber hat gezeigt, dass bei diesen Versuchen die Geräusche über dem weiteren Theile der Röhren immer stärker zustande kommen als über dem engeren. Es ist dies leicht verständlich, weil nach dem Pascal'schen Gesetze (dem Gesetz der hydraulischen Presse) die Schall erregenden Excursionen der Wand im Verhältnisse der Grösse der Berührungsfäche zwischen Flüssigkeit und Wand zunehmen. Es ist dies von grosser Wichtigkeit für die Erklärung der sogenannten Fortleitungsverhältnisse der Herzgeräusche. Die Thatsache selbst lässt sich experimentell nur an Kautschukröhren nachweisen, weil feste Röhren (aus Glas oder Metall) den Schall zu gut auf Distanz fortleiten.

Von weiteren experimentellen Thatsachen, die Th. Weber gefunden hat, erwähnen wir wegen des Interesses, das sie für die Pathologie darbieten, folgende:

1. Geräusche entstehen leichter, wenn die Wandungen der Röhren dünn als wenn sie dick sind.

2. Rauigkeiten auf der inneren Oberfläche der Röhren bewirken durch die Vermehrung der Friction, dass Geräusche leichter entstehen, so dass nur eine geringere Geschwindigkeit der strömenden Flüssigkeit notwendig ist.

3. Es ist eine viel grössere Strömungsgeschwindigkeit nöthig, damit Geräusche in gläsernen oder messingenen Röhren hervorgebracht werden, als um Geräusche in hegsamen und ausdehnbaren Röhren (Kautschukröhren, Därmen, Venen) zu erzeugen.

4. Quecksilber bringt leichter Geräusche hervor als Wasser, Wasser leichter als Milch, Milch leichter als mit Wasser vermisches Blut, vollkommene und schwere Flüssigkeiten leichter als zähe und leichte.

5. Bisweilen sind die Schwingungen der Röhren so stark, dass sie nicht nur durch das Ohr, sondern auch mit den Fingern wahrgenommen werden können und ein ähnliches Gefühl erregen, wie Sand, der über die Finger läuft.

6. Bei einem gewissen Grade der Strömungsgeschwindigkeit und Verengung des Rohres wird bisweilen ein feiner, singender Ton gehört (musikalische Geräusche).

7. Eine vermehrte oder verminderte Spannung der Wand (durch vermehrten Druck der Flüssigkeit) hat wenig Einfluss auf das Geräusch, so lange die Strömungsgeschwindigkeit gleichbleibt.

8. Wird eine Röhre, durch welche Flüssigkeit strömt, durch Compression allmählig verengt, so entsteht bei einem gewissen Grade der Compression ein Geräusch, dasselbe wächst bei immer zunehmender Compression, erreicht ein Maximum, nimmt wieder ab und hört endlich auf.



In den Figuren ist überall angedeutet, dass unter den Bedingungen, welche Strömungsgeräusche hervorrufen, an der betreffenden Stelle Wirbelbewegungen der Flüssigkeit zustande kommen. Man kann dieselben in der That leicht sichtbar machen, wenn man in der strömenden Flüssigkeit ein leichtes, unlösliches Pulver (*Lycopodium*) suspendiert. Man sieht dann, falls man Glasröhren verwendet, diese Partikelchen an den in den Figuren bezeichneten Stellen in wirbelnder Bewegung. Man hat diese Wirbelbewegungen als die Ursache der Strömungsgeräusche aufgefasst.<sup>\*)</sup> allein dies ist nur theilweise richtig, weil als eigentliche Schallerreger nur solche Theile anerkannt werden können, welche sich in stehenden Schwingungen befinden. Nun gerathen aber Flüssigkeiten nur schwer in stehende Schwingungen und die zuweilen annähernd bestimmbare Schwingungszahl der Strömungsgeräusche ist mit der möglichen Schwingungszahl der in Betracht kommenden Flüssigkeitssäulen, falls es sich dabei um stehende Schwingungen handeln würde, unvereinbar. Andererseits ist es aber klar, dass die Wirbelbewegungen ein integrierender Theil des ganzen Vorganges sind, dass sie somit wahrscheinlich auch für die Entstehung der stehenden Schwingungen der Röhrenwand wesentlich sind. Die Wirbelbewegungen sind ebenso wenig ohne die Schwingungen der Röhrenwand denkbar, wie diese ohne jene. Das Verhältniss dürfte, wie schon Th. Weber treffend bemerkte, am besten zu illustriren sein durch die Annahme, dass die Flüssigkeit resp. die Wirbelbewegungen bei den Strömungsgeräuschen die Rolle des bewegten Violinbogens spielen, die Gefässwand dagegen die Rolle der tönenden Saite.

Nach diesen für alle endokardialen Geräusche gültigen Auseinandersetzungen gehen wir über zur speciellen Besprechung der Klappengeräusche.

#### Die Klappengeräusche.

*Die Klappengeräusche im allgemeinen. Organische und functionelle Klappengeräusche.*

Für die Erläuterung der elementarsten Verhältnisse bei den Klappengeräuschen können wir zunächst den Factor der Strömungsgeschwindigkeit vernachlässigen und die Entstehung derselben folgendermaassen erklären:

Die Klappengeräusche entstehen an den betroffenen Klappen dadurch, dass der Blutstrom entweder während der Systole oder während der Diastole durch eine gegenüber den benachbarten Herzabschnitten verengte Stelle hindurch passieren muss. Diese für die Genese der Geräusche entscheidende Strommenge kommt nun auf zwei verschiedene Weisen zustande, nämlich entweder dadurch, dass die Klappe sich dem normal gerichteten Blutstrom nicht vollkommen öffnet, oder dadurch, dass sie unvollständig schliesst und somit einen abnorm gerichteten Blutstrom durch eine enge Oeffnung entweichen lässt. Im ersteren Falle spricht man von Stenose, im letzteren von Insufficienz der Klappe.

Anatomisch kommt eine Stenose an den Semilunarklappen durch Verwachsung der einzelnen Segel, an den Atrioventricularklappen ebenso oder durch Schrumpfung des Ostiums zustande. Insufficienzen der Klappen können zustandekommen durch Schrumpfung der Segel in ihrer Längsrichtung, durch partielle Zerstörung und Durchlöcherung der Klappe, durch Losreissung ganzer Klappensegel, durch höckerige, neugebildete Auflagerungen, welche einen dichten Schluss der Klappen mechanisch verhindern u. s. w. In all diesen Fällen spricht man von organischen oder anatomischen Klappenfehlern.

Ausserdem kann aber eine Klappe auch, ohne dass sie anatomisch erkrankt ist, dadurch schlussunfähig werden, dass das Ostium, in welchem sie befestigt ist, sich erweitert. Man spricht dann von relativen Insufficienzen und erklärt dieselben durch die Annahme, dass die Segel bei denselben zur Deckung der erweiterten Ostien nicht mehr genügen resp. dass

<sup>\*)</sup> Der Hauptbegründer dieser Auffassung ist Heynsius.



bei den Atrioventricularklappen die Lage der Papillarmuskeln durch die Erweiterung des Ventrikels so verschoben wird, dass die Klappen nicht mehr in diejenige Stellung kommen können, welche zum richtigen Schlusse nöthig ist. Die Erweiterung des Ostiums bei der relativen Insufficienz der Semilunarklappen kommt dadurch zustande, dass sich die Aorta oder Pulmonalarterie entweder durch gesteigerten Blutdruck oder durch Elasticitätsverlust ihrer Wandungen (Arteriosklerose) oder durch Einlagerung histologischer Elemente in dieselben (entzündliche Schwellung) dehnt. Bei der relativen Insufficienz der Atrioventricularklappen dagegen handelt es sich meist um eine verstärkte diastolische Dehnung der Ventrikel, welche bei sufficienter Herzkraft durch zu reichliches Einstromen von Blut aus den Venen oder aber bei ungenügender Herzkraft durch unvollständige Entleerung der Ventrikel bei nicht in gleichem Maasse vermindertem Zufluss zu denselben zustande kommen kann. Auch Innervationsstörungen der Papillarmuskeln (Chorea) können relative Atrioventricularinsufficienzen hervorrufen. Wenn solche relative Insufficienzen nicht dauernd, sondern von einer vorübergehend gestörten Function (vorübergehenden Dehnungszuständen) abhängig sind, so bezeichnet man sie auch als functionelle Insufficienzen.

Bei einer Klappenstenose ist der Blutstrom, welcher das Geräusch erzeugt, normal gerichtet, bei einer Insufficienz erfolgt er rückläufig in entgegengesetzter Richtung wie in der Norm. Daraus ergibt sich ohne weiteres, dass ein Stenosengeräusch in derjenigen Phase der Herzaction hörbar wird, bei welcher sich die Klappe öffnet, ein Insufficienzgeräusch dagegen in derjenigen Phase, in welcher sich die Klappe schliessen sollte.

Es ergibt sich hienach folgende schematische Uebersicht der zu den einzelnen Klappenläsionen gehörigen Geräusche:

	Systolische Geräusche	Diastolische Geräusche
Insufficienzen	Mitralis	Aorta
	Tricuspidalis	Pulmonalis
Stenosen	Aorta	Mitralis
	Pulmonalis	Tricuspidalis

Es sei noch bemerkt, dass, wenn auch das Zustandekommen von Geräuschen bei den Klappenfehlern die Regel ist, man doch nicht selten bei Sectionen zweifelloso Klappenfehler findet, die vielleicht auch klinisch nach den begleitenden Umständen vermuthet wurden, ohne dass sie sich durch Geräusche verriethen. Es ist dies leicht verständlich, wenn wir uns erinnern, dass für jeden Grad von Strommenge auch ein bestimmtes Minimum von Strömungsgeschwindigkeit erforderlich ist, damit ein Geräusch entsteht. Besonders häufig bleiben in dieser Weise die Stenosen der Atrioventricularklappen, insbesondere die Mitralstenose, geräuschlos, vermuthlich deshalb, weil die diastolische Strömungsgeschwindigkeit, welche hier die Geräusche bedingt, eine verhältnissmässig geringe ist, da ja die Diastole viel länger dauert als die Systole. Aus diesem Grunde muss bei allen nicht mit Geräuschen verbundenen Herzaffectionen die Möglichkeit eines geräuschlosen Klappenfehlers mit in Erwägung gezogen werden.

#### *Bedeutung des Timbres (Schallcharakters) und der Lauthheit der Klappengeräusche.*

Man war früher vielfach geneigt, dem Timbre, d. h. dem Schallcharakter der endokardialen Geräusche eine bestimmte diagnostische Bedeutung beizulegen und daraus Schlüsse zu ziehen auf die Beschaffenheit der veränderten

Klappe, eventuell auch auf den Grad eines Klappenfehlers. Es hat sich jedoch gezeigt, dass alle Schlussfolgerungen daraus, ob ein Geräusch rau schabend oder weich blasend, oder ob es musikalisch pfeifend oder singend ist, vollkommen trügerisch sind. Es hängt dieser specielle Charakter eines Geräusches so sehr von Zufälligkeiten der Configuration der lädierten Klappe ab, dass wir es gegenwärtig als wenig wichtig betrachten, welche der erwähnten Eigenschaften wir an einem Geräusche constatiren. Dagegen kann doch in diagnostischer Beziehung festgehalten werden, dass aus naheliegenden Gründen ein musikalischer oder kratzender Charakter eines Herzgeräusches gegen dessen accidentelle Natur (vgl. S. 278 ff.) spricht.

Ja, selbst der Lautheit der Geräusche kommt für die Diagnose des Grades eines Klappenfehlers nicht diejenige Bedeutung zu, die noch jetzt manche Aerzte ihr beizulegen geneigt sind. Es ergibt sich dies zunächst aus der einfachen Ueberlegung, dass bei einer bestimmten Strömungsgeschwindigkeit, wie die Versuche mit Röhren beweisen (vgl. S. 263, Satz 8), die Strommenge einen ganz bestimmten Grad besitzen muss, um das Maximum des Geräusches hervorzurufen. Ist die Verengerung der Röhre zu gering, so ist das Geräusch schwächer, ist sie zu stark, so wird es, offenbar wegen des grossen Verlustes an lebendiger Kraft, ebenfalls schwächer. Bei jedem Klappenfehler wird also in dem Masse, als derselbe sich mehr und mehr ausbildet, das Geräusch zunehmen, um aber dann unter Umständen, nachdem das Maximum erreicht ist, trotz weiterer Zunahme des Klappenfehlers wieder abzunehmen, und zwar gilt dies sowohl von Insufficienzen als von Stenosen. Da es nun auscultatorisch nicht möglich ist, im gegebenen Falle zu unterscheiden, ob der Klappenfehler resp. die Strommenge ihr akustisches Maximum, wenn man sich so ausdrücken darf, schon überschritten oder noch nicht erreicht hat, so ist bloss nach der Stärke des Geräusches kein sicherer Schluss auf den Grad des Fehlers möglich. Viel zuverlässigere Schlüsse ergeben sich nach dieser Richtung hin aus der Berücksichtigung der Herzfunction und aus den übrigen Untersuchungsmethoden, namentlich aus der Bestimmung der Herzgrösse.

Wie wenig die Lautheit des Geräusches für die Schwere eines Klappenfehlers beweist, ergibt sich aus der Erfahrung, dass Herzranke mit den intensivsten Geräuschen noch jahrelang leben können, während Patienten mit kaum hörbaren oder fehlenden Geräuschen sehr bald ihrem Klappenfehler zum Opfer fallen können.

Bekanntlich wechseln auch bei einem und demselben Patienten die Geräusche je nach der Art der Herzthätigkeit sehr, und auch eine kurze ärztliche Erfahrung lehrt dabei, dass es den Patienten keineswegs am besten geht, wenn die Geräusche am schwächsten zu hören sind. Häufig genug ist das gerade Gegentheil der Fall. Es ist dies auch leicht zu erklären, wenn man den zweiten der in unseren theoretischen Auseinandersetzungen erwähnten Factoren für die Entstehung der Geräusche, nämlich die Strömungsgeschwindigkeit, berücksichtigt. Wenn es den Patienten gut geht, so geht eine kräftige Strömung durch die erkrankte Klappe, das Geräusch wird kräftig gehört. Wenn das Befinden des Patienten sich durch das Erlahmen der Herzkraft verschlechtert, so nimmt auch die geräuscherzeugende Strömung ab, das Geräusch wird schwächer und kann sogar ganz verschwinden. Der letztere Umstand erschwert mitunter die Diagnose der Klappenfehler sehr, umsomehr, als man die Patienten meist zu einer Zeit zur Untersuchung bekommt, wo es ihnen schlecht geht. Es bleibt dann häufig gar nichts übrig, als die therapeutische Verbesserung der Herzaction abzuwarten, um eine exacte Diagnose zu stellen. Es sei hier be-



merkt, dass es uns der erwähnte Einfluss der Strömungsgeschwindigkeit ermöglicht, in manchen zweifelhaften Fällen, wo die Herzgeräusche nicht deutlich sind, uns die Diagnose dadurch zu erleichtern, dass wir die Herzthätigkeit der Patienten durch Ausführenlassen activer Bewegungen etwas aufregen und dadurch die Strömung beschleunigen, wobei dann mitunter sofort deutliche Geräusche erscheinen.

Die ausserhalb des Herzens liegenden Einflüsse, welche die Lautheit der Klappengeräusche modificieren, sind dieselben wie bei den Herztönen (vgl. S. 250).

Es wurde schon früher erwähnt, dass es sich bei der Herzauscultation überhaupt empfiehlt, die Patienten der Reihe nach in verschiedenen Stellungen, namentlich stehend und liegend, zu untersuchen. Diese Forderung ist namentlich in Betreff der Constatierung von Geräuschen wichtig, weil die Körperstellung des Untersuchten auf den Charakter und die Lautheit desselben grossen Einfluss hat. Es kommt sehr häufig vor, dass gewisse Geräusche nur im Liegen oder nur im Stehen gehört werden, oder dass die Stärke und der Charakter derselben sich je nach der Stellung verändert. Nicht immer lässt sich hiefür eine bestimmte Erklärung geben, obschon die Thatsache im allgemeinen verständlich ist, da ja Blutdruck und Blutströmung durch die Körperstellung beeinflusst werden. Die dem physikalischen Verständnis zugänglichen hierher gehörigen Thatsachen sollen später bei den einzelnen Klappenfehlern erwähnt werden.

Wenn auch, wie aus dem Gesagten erhellt, die Lautheit der Herzgeräusche für die Bestimmung des Grades der Klappenfehler eine untergeordnete Bedeutung hat, so kann doch erhebliche Stärke eines Geräusches als Argument für die Annahme eines Klappenfehlers gegenüber accidentellen Geräuschen (S. 278 ff.) mit einer gewissen Reserve verwertet werden, da natürlich ohne Klappenläsion die Bedingungen zur Entstehung von Geräuschen weniger günstig sind als bei veränderten Klappen. Immerhin gibt es auch accidentelle Geräusche von erheblicher Lautheit.

#### *Die Localisation der Klappengeräusche bei den einfachen Klappenfehlern.*

Eine nothwendige Bedingung für eine exacte Diagnose eines Klappenfehlers ist die Möglichkeit, die Geräusche zu localisiren, d. h. zu erkennen, an welcher Klappe dieselben ihren Ursprung nehmen. Es wird dies natürlich einigermaassen erschwert dadurch, dass die Geräusche im allgemeinen nicht nur da gehört werden, wo sie entstehen, sondern durch Fortleitung auch anderswo. Immerhin haben wir bei der Besprechung der Herztöne gesehen, dass man gerade nach den klinischen Befunden bei den einzelnen Klappenfehlern es gelernt hat, die Schallerscheinungen der einzelnen Klappen durch Auswahl bestimmter Auscultationsstellen voneinander zu unterscheiden. Es gelten nun im ganzen für die Geräusche die nämlichen Regeln der Localisation wie für die Töne (vgl. S. 246 f.), d. h.:

Geräusche der Mitralis werden auscultirt über der Gegend der Herzspitze, Geräusche der Tricuspidalis auf dem unteren Ende des Sternums, solche der Pulmonalarterie im zweiten Intercostrraum links vom Sternum und endlich solche der Aorta im zweiten Intercostrraum rechts vom Sternum.

Allein diese Regeln erfahren eine Anzahl von Ausnahmen, die in dem Nachfolgenden zusammengestellt und erklärt sind. Dieselben sind zum Theil davon abhängig, dass nach den Untersuchungen von Th. Weber die Geräusche nicht bloss an der Stromenge, sondern zu beiden Seiten derselben entstehen (S. 263) und dass, falls die zu beiden Seiten der Stromenge



liegenden Abschnitte der Blutbahn ungleich weit sind, über dem weiteren Theil ein stärkeres Strömungsgeräusch entsteht als über dem engeren (vgl. S. 263). Weitere Ausnahmen werden durch die Bedingungen der Fortleitung der Geräusche an die Oberfläche erklärt. So kann, falls der Entstehungsort eines Geräusches von der Thoraxwand entfernt liegt, unter Umständen das Geräusch an einer anderen Stelle durch Fortleitung stärker wahrgenommen werden als an der Projectionsstelle des Entstehungsortes. Für die Richtung der Fortleitung ist erstens die Continuität des Blutstromes massgebend, d. h. das Geräusch wird am deutlichsten wahrgenommen an denjenigen Stellen der Brustwand, die dem Wege des geräuscherzeugenden Blutstromes stromaufwärts oder stromabwärts nahe kommen. Nicht nur wirkt hierbei der betreffende Blutstrom als continuierlicher Schalleiter, sondern die theoretischen Erörterungen haben ja auch, wie soeben erinnert wurde, ergeben, dass das Geräusch nicht bloss an der Stelle der Stromenge, sondern auch stromauf- und stromabwärts von derselben entsteht. Bei dieser Hörbarkeit der Geräusche fern von der erkrankten Klappe (die man also nur mit theilweiser Berechtigung als Fortleitung bezeichnet), kommt ausserdem die Richtung des Blutstromes in Betracht, indem die Erfahrung lehrt, dass die Geräusche nicht nur ganz allgemein am stärksten im Bereiche der geräuscherzeugenden Blutbahn, sondern innerhalb dieser Region bei sonst gleichen Verhältnissen auf derjenigen Seite deutlicher gehört werden, nach welcher die geräuscherzeugende Strömung hingeht. Die letztere Erfahrung ist in den nämlichen akustischen Verhältnissen begründet, welche die bekannte Thatsache erklären, dass, wie man sich ausdrückt, der Wind „den Schall trägt“.

Mit Berücksichtigung dieser mannigfaltigen Einflüsse auf die Stärke und Fortleitung der Geräusche erklären sich folgende Erfahrungen:

1. Die systolischen Geräusche, welche an den Aortenklappen entstehen, sind zwar gewöhnlich am stärksten an der Auscultationsstelle der Aortentöne, da hier die Aorta der Thoraxwand nahe kommt und der geräuscherzeugende Blutstrom nach dieser Seite gerichtet ist; sie pflanzen sich aber auch stark nach oben gegen die Carotiden fort. Das letztere kann in zweifelhaften Fällen für die Differentialdiagnose zwischen Mitralinsufficienz und Aortenstenose verwertet werden. Nicht selten werden die systolischen Aortengeräusche aber auch über dem linken Ventrikel resp. an der Herzspitze stark wahrgenommen, da sie ja nach S. 263 auch im linken Ventrikel entstehen.

2. Das diastolische Geräusch bei der Aorteninsufficienz (vgl. S. 343) ist an der Auscultationsstelle der Aortentöne gewöhnlich nicht am deutlichsten zu hören, vielmehr weiter unten, mehr gegen die Herzspitze zu, und zwar meist auf der Mitte oder links vom unteren Theil des Sternums, weil die Aortenklappen selbst tiefer liegen als die gewöhnliche Auscultationsstelle der Aortentöne (vgl. S. 247), weil ferner das Geräusch hauptsächlich im diastolisch sich erweiternden linken Ventrikel entsteht (S. 263) und ausserdem der das Geräusch erzeugende Blutstrom von der Aorta nach dieser Gegend gerichtet ist. Das Geräusch ist häufig auch noch über den Halagesässen zu hören.

3. Das systolische Geräusch der Mitralinsufficienz (vgl. S. 336) wird gewöhnlich nicht an der Projectionsstelle der Mitralklappe, sondern an der Auscultationsstelle des Mitraltones, d. h. an der Herzspitze, am besten gehört, weil der Einfluss der Lage der Klappe und die bessere Fortleitung des Geräusches durch den Blutstrom nach oben mehr als ausgeglichen wird durch die stärkere Bedeckung des oberen Theiles des linken Ventrikels seitens des rechten Ventrikels und der Lunge und weil (nach S. 263) das systolische Mitral-

geräusch am stärksten über dem linken Ventrikel entsteht, da dieser zur Zeit des Beginnes der Systole weit geräumiger ist als der Vorhof, der sich erst zu füllen beginnt. Es gibt nun aber auch Fälle, wo das systolische Mitralgeräusch an der Herzbasis in der Nähe des linken Vorhofes, links vom Sternum, am besten gehört wird. Wahrscheinlich ist dies hauptsächlich dann der Fall, wenn der linke Vorhof stark erweitert ist. Diese Erweiterung bedingt nämlich (S. 263), dass auch in dem linken Vorhof das Geräusch stark entsteht und ausserdem lagert sich dabei derselbe unter Zurückdrängung der Lunge ausgedehnt dem Thorax an, was natürlich die Wahrnehmung des Geräusches an dieser Stelle erleichtert. Ausserdem ist ja auch die geräusch-erzeugende Strömung nach der Gegend des linken Vorhofes hin gerichtet. Auch starke Dilatation des linken Ventrikels verschiebt das Maximum des systolischen Mitralgeräusches von der Herzspitze nach oben, weil ein stark dilatierter linker Ventrikel unter Verdrängung des rechten sich dem Thorax in grösserer Ausdehnung anlagert.

4. Bei der Mitralstenose (vgl. S. 340) ist die Richtung des geräusch-erzeugenden Blutstromes ein besonderer Grund, um das diastolische Geräusch dieses Klappenfehlers mehr noch als den Mitralton (vgl. S. 247) an der Stelle der Herzspitze zu suchen. In der That hört man mitunter das diastolische Geräusch der Mitralstenose, wenn es schwach ist, nur an der äussersten Herzspitze. Dies gilt speciell für die sogenannten präsys-tolischen Geräusche (vgl. S. 271 f.), bei welchen diese Erscheinung noch einen anderen Grund hat. Zur Zeit der Prä-systole ist nämlich der linke Vorhof eng, der linke Ventrikel weit, und es kommt deshalb (nach S. 263) das präsys-tolische Geräusch am stärksten über dem linken Ventrikel zustande. Die rein diastolischen Mitralgeräusche (S. 272) dagegen werden häufig trotz der nach der Herzspitze gehenden Richtung des Blutstromes mehr gegen den Vorhof zu am besten gehört, weil sie im Anfang der Diastole entstehen, wo der linke Vorhof weit, der linke Ventrikel dagegen noch eng ist.

5. Das systolische Geräusch der Tricuspidalinsufficienz (vgl. S. 348 f.) wird trotz der nach oben gerichteten Strömung, durch welche es entsteht, am besten an der Auscultationsstelle des Tricuspidaltones auf dem unteren Ende des Sternums oder etwas rechts davon auscultiert, weil hier rechter Ventrikel sowohl als rechter Vorhof der Thoraxwand nahe liegen (Fig. 47, S. 155) und diese Stelle einen excentrisch gelegenen Punkt darstellt, nach welchem sich andere systolische Geräusche, ausser etwa das systolische Geräusch der seltenen Pulmonalstenose, nicht leicht fortpflanzen.

6. Das diastolische Geräusch der Tricuspidalstenose (vgl. S. 350), eines seltenen Klappenfehlers, hat sein Maximum an der Auscultationsstelle des Tricuspidaltones auf dem unteren Ende des Sternums, weil der das Geräusch erzeugende Blutstrom von der etwa höher liegenden Klappe nach dieser Stelle gerichtet ist und weil beide Höhlen, in welchen das Geräusch entsteht, nämlich der rechte Vorhof und der rechte Ventrikel, hier der Thoraxwand nahe liegen.

7. Das systolische Geräusch der Pulmonalstenose (vgl. S. 354) wird auscultiert an der Auscultationsstelle der Pulmonaltöne im zweiten linken Inter-costalraume und über dem rechten Ventrikel.

Häufig ist das Pulmonalstenosengeräusch über dem grössten Theil der Vorderfläche des Herzens stark zu hören. Es rührt dies davon her, dass der grösste Theil der vorderen Herzfläche, besonders bei der Dilatation des rechten Ventrikels, zu der dieser Klappenfehler zu führen pflegt, von dem rechten Ventrikel eingenommen wird. Nach S. 263 entsteht ja das Geräusch nicht bloss an der stenosierten Klappe, sondern



auch über dem rechten Ventrikel. Es ist dies ein Punkt, der, wenn er nicht berücksichtigt wird, diagnostische Schwierigkeiten verursachen kann.

In einzelnen Fällen ist es für die sichere Diagnose von Bedeutung, nachzuweisen, dass sich das Pulmonalstenosengeräusch stark in das Innere der Lunge fortpflanzt, dass es also z. B. sehr laut unter der linken Clavicula (wohin sich Aortengeräusche nur schwach fortpflanzen) oder hinten zwischen den Schulterblättern zu hören ist, während es sich im Gegensatz zu dem Geräusch der Aortenstenose gar nicht oder sehr wenig in die Halsgefässe fortpflanzt.

8. Das diastolische Geräusch der Pulmonalinsufficienz wird auscultiert an der Auscultationsstelle der Pulmonaltöne, kann aber, ähnlich wie das Aorteninsufficienzgeräusch, auf dem unteren Ende des Sternums stärker hörbar sein, weil es wesentlich im rechten Ventrikel entsteht (S. 263) und weil der geräuscherzeugende Blutstrom nach unten gerichtet ist. Im Gegensatz zu dem Aorteninsufficienzgeräusch pflanzt es sich nicht in die Halsgefässe fort.

Ein Theil der hier angeführten Regeln über die Geräuschlocalisation gilt natürlich nur so lange, als das Herz gegenüber der Norm nicht wesentlich verschoben ist, was unter anderem durch die Grössenveränderung der einzelnen Herzabschnitte infolge des Klappenfehlers selbst der Fall sein kann.

*Genaueres zeitliches Verhältniss der Klappengeräusche zu den Herztönen. Einfach diastolische und modificirt diastolische oder präsysstolische Geräusche. Prädiastolische Geräusche. Unterschied der an den arteriellen Ostien und der an den Atrioventriculartien entstehenden systolischen Geräusche.*

Ganz gewöhnlich hört man neben den Geräuschen bei Klappenfehlern auch noch Töne, und zwar nicht nur über den intacten, sondern sehr häufig noch über den erkrankten Klappen, an welchen die Geräusche entstehen. Denn einerseits können auch an der erkrankten Klappe, da diese ja kaum je ganz zerstört ist, neben den Geräuschen noch Töne entstehen (S. 251 f.), umso mehr, als nach den Auseinandersetzungen auf S. 245 nicht bloss die Klappen selbst, sondern auch die benachbarten Wandungen des Herzens und der grossen Gefässe die Töne erzeugen, und anderseits werden die Töne, welche an den anderen Ostien entstehen, auch an der erkrankten Klappe durch Fortleitung gehört. Es ist diese Thatsache, dass man neben den Geräuschen gewöhnlich auch noch Töne hört, für die Herzdiagnostik von grossem Vortheile, denn die Erkennung, welcher Phase der Herzaction ein Geräusch angehört, wird dadurch nach den auf S. 248 f. niedergelegten Principien ungemein erleichtert. Der Geübte hört die Herzgeräusche ohnweiters in dem durch die Töne gegebenen zeitlichen Rahmen.

Dabei muss betont werden, dass wir den Beginn der Systole nach der Lehre der Physiologie genau auf den Moment des Einsetzens des systolischen, den Beginn der Diastole genau auf den Zeitpunkt des Einsetzens des diastolischen Tones zu verlegen haben. Alles, was also zwischen systolischem und nächstfolgendem diastolischen Ton fällt, gehört der Systole an; alles, was da gegen zwischen diastolischem und nächstfolgendem systolischem Ton liegt, ist diastolisch. Es ist wichtig, sich hieüber klar zu sein, da Anfänger zuweilen glauben, ein Geräusch gehöre jeweilen zu derjenigen Phase der Herzaction welcher es zeitlich am nächsten kommt. Dies ist ganz unrichtig. Ein Geräusch welches vor dem systolischen Ton erfolgt, ist diastolisch, mag es (wie die präsysstolischen Geräusche) zeitlich dem systolischen Ton noch so sehr genähert und von dem diastolischen noch so weit getrennt sein.



Es sind in dem Folgenden die Geräusche der Klappenfehler sammt den Tönen in ihrem richtigen zeitlichen Verhältnisse aufgezeichnet:

Mitralinsuffizienz:		K>~	K>~
Tricuspidalinsuffizienz:		K>~	K>~
Aortenstenose:		T>^	T>^
Pulmonalstenose:		T>^	T>^
Aorteninsuffizienz:		T	^>T
Pulmonalinsuffizienz:		T	^>T
Mitralstenose:		<K	<K
Tricuspidalstenose:		<K	<K

Auch hier bezeichnen die senkrechten Striche, wie früher, jeweilen den Beginn der Systole.

Es ergibt sich aus dieser Zusammenstellung, dass das akustische Bild der Klappenfehler ein sehr verschiedenes ist. Der Anfänger kann sich diese Schallerscheinungen einigermaassen vergegenwärtigen, wenn er die Töne durch die Silben ta-ta, resp. ta-tá reproduciert, die Geräusche durch den Laut f. Hiernach würde man hören bei der

Mitralinsuffizienz und Tricuspidalinsuffizienz: táta táta,  
Aortenstenose und Pulmonalstenose: taftá taftá,  
Aorteninsuffizienz und Pulmonalinsuffizienz: tatáf tatáf,  
Mitralstenose und Tricuspidalstenose: ftáta ftáta.

Man sieht, dass die acht möglichen Klappenfehler sich so gruppieren, dass jeweilen zwei derselben einander akustisch sozusagen verwandt sind. Dabei sind aber natürlich die Geräusche bei den akustisch verwandten Klappenfehlern an verschiedenen Auscultationsstellen zu hören und wir können hier schon vorausnehmen, dass auch die Folgeerscheinungen für die Circulation, sowie die sämtlichen übrigen Symptome bei diesen akustisch verwandten Klappenfehlern so verschieden sind, dass meist die Unterscheidung leicht wird.

Eine genauere Betrachtung des obigen Schemas zeigt, dass die Geräusche das einmal als Decrescendo-, das anderemal als Crescendozeichen dargestellt wurden. Dies fordert noch eine Erklärung.

Da die Intensität der Geräusche abhängig ist von der Geschwindigkeit, die das Blut bei dem Durchtritte durch die Stromenge besitzt (vgl. S. 262 f.), so werden die Herzgeräusche gewöhnlich in ihrem Beginne die grösste Intensität zeigen, da der betreffende Blutstrom im allgemeinen im Beginn der betreffenden Phase der Herzaction die grösste Geschwindigkeit hat. Deshalb verlaufen die meisten Herzfehlergeräusche decrescendo, was wir durch das der Musik entnommene Zeichen > ausdrücken. Eine Ausnahme machen, wie ein Blick auf die obige Zusammenstellung ergibt, nur die diastolischen Geräusche bei den Stenosen der Atrioventricularklappen. Es rührt dies davon her, dass der diastolische Blutstrom, welcher bei seiner Passage durch das verengte Atrioventricularostium das Geräusch erzeugt, zunächst nur durch die Saugkraft des linken Ventrikels erfolgt, dass dann aber, und zwar, wie uns die Physiologie lehrt, kurz vor dem Eintritte der Ventrikelcontraction dieser Blutstrom durch die Vorhofcontraction eine Beschleunigung erfährt. Infolge dieser prä-

systolischen Beschleunigung wird das diastolische Geräusch präsysstolisch verstärkt. Es kann daraus zwar theoretisch kein gleichmässiges Crescendo entstehen, bei der kurzen Dauer der ganzen Schallempfindung erhält aber das Ohr doch den Eindruck eines solchen und wir bezeichnen deshalb diese präsysstolisch verstärkten oder modificiert diastolischen Geräusche mit dem Crescendozeichen  $<$ . Ein solches gegen das Ende hin verstärktes Geräusch kann bei keinem anderen Klappenfehler als den Stenosen der Atrioventricularklappen vorkommen. Da ausserdem die Stenose der Tricuspidalklappe ein äusserst seltener Klappenfehler ist, so kann in den meisten Fällen aus der Existenz eines gegen den Schluss verstärkten Geräusches ohneweiters eine Mitralstenose diagnosticirt werden. Da nur durch die Vorhofcontraction in der erwähnten Weise ein Geräusch an seinem Schlusse verstärkt werden kann, so ist eine solche Verstärkung charakteristisch für die Präsysstole, so dass in schwierigen Fällen die Phase der Herzaction danach bestimmt werden kann.

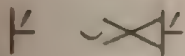
Obschon das soeben beschriebene diastolische, präsysstolisch verstärkte Geräusch nach den hydraulischen Verhältnissen der Atrioventricularstenosen für die letzteren als das typische bezeichnet werden muss, so kommen doch auch noch andere Formen der Geräuschbildung bei diesen Klappenfehlern vor. Zunächst ist es weitaus das häufigste, dass von dem ganzen Stenosengeräusche nur der präsysstolisch verstärkte Antheil zu hören ist, so dass zwischen diastolischem Ton und Geräusch eine Pause erscheint. Man spricht dann von einem rein präsysstolischen Geräusche und pflegt auch dieses mit einem (verkürzten) Crescendozeichen zu bezeichnen. Andererseits kommt es vor, dass das diastolische in der gewöhnlichen Weise präsysstolisch verstärkte Geräusch ausserdem auch eine Verstärkung im Anfange zeigt, welche davon herührt, dass im Anfange der Diastole das Blut mit grösserer Geschwindigkeit in den noch leeren Ventrikel stürzt als in der Mitte der Diastole, wo die Druckdifferenz zwischen Vorhof und Ventrikel sich zum grossen Theile schon ausgeglichen hat. Weitaus am seltensten ist es schliesslich, dass die präsysstolische Verstärkung fehlt und dass das Geräusch sich unmittelbar an den diastolischen Ton anschliesst und von da decreseendo verläuft, wie es für alle nicht durch Atrioventricularstenose entstehenden Geräusche die Regel ist (rein diastolisches Geräusch). Es kommen also bei Atrioventricularstenose folgende Varietäten des Geräusches vor:



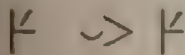
Präsysstolisch verstärktes diastolisches Geräusch.



Rein präsysstolisches Geräusch (am häufigsten).



Diastolisches Geräusch mit doppelter Verstärkung.



Rein diastolisches (nicht präsysstolisch verstärktes) Geräusch (am seltensten).

Alle diese Modificationen des Geräusches sind offenbar abhängig von dem gegenseitigen Verhältnisse der die Intensität des Geräusches in jedem Momente beeinflussenden Factoren, des Grades der Stenose und der Geschwindigkeit der Strömung. Es ist deshalb verständlich, dass man je nach

der Schnelligkeit der Herzaction in einem und demselben Falle bald die eine, bald die andere Modification zu hören bekommt. \*)

Es ist nun noch eine eigenthümliche Art von systolischen Klappen-geräuschen zu erwähnen, die man als prädiastolische Geräusche bezeichnet. Der Name drückt aus, was darunter zu verstehen ist. Es sind an den Atrio-ventricularklappen entstehende Geräusche, welche zwar in die Systole fallen, aber nicht im Beginn, sondern erst gegen Schluss derselben gehört werden. Sie wären symbolisch so auszudrücken:

$f \sim$

und durch den Laut  $ta \dots ta$  zu reproducieren. Dieselben kommen vielleicht an den Atrioventricularklappen dadurch zustande, dass die Klappe im Anfang der Systole, also vielleicht während des grösseren Theiles der Verschlusszeit noch schliesst und erst zuletzt, wenn der intraventriculäre Druck eine gewisse Höhe erreicht hat, also kurz vor oder während der Austreibungszeit, sei es infolge ungenügenden Contactes der Segel, sei es durch eine Anomalie der Sehnenfäden oder Papillarmuskeln, nachgibt und gegen den Vorhof umschlägt. Wenn diese Auffassung richtig ist, so würde ein prädiastolisches Geräusch für eine Atrioventricularklappeninsufficienz geringeren Grades sprechen, die sich von den gewöhnlichen Insufficienzen dadurch unterscheidet, dass die sogenannte Verschlusszeit zum Theil oder ganz erhalten ist. Es wären also dann die prädiastolischen Geräusche positiver als die gewöhnlichen systolischen Geräusche, die auch accidentell sein können (vgl. später) für die Diagnose von Insufficienzen der Atrioventricularklappen, seien dieselben nun relativer (functioneller) oder anatomischer Natur, verwertbar. Es ist jedoch auch denkbar, dass ein Insufficienzgeräusch der Atrioventricularklappen dadurch den prädiastolischen Charakter erhält, dass die starke Erweiterung des Vorhofs am Schlusse der Systole des Ventrikels für die Entstehung des Geräusches nach den Th. Weber'schen Fundamentalsätzen (S. 263) besonders günstig ist.

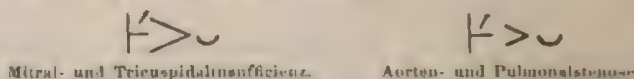
Endlich muss noch auf einen zuerst durch v. Noorden angeführten Unterschied der systolischen Geräusche aufmerksam gemacht werden, welchen dieselben darbieten, je nachdem sie an den grossen Gefässen oder an den Atrioventricularostien entstehen. Ausser in den soeben erwähnten Fällen, wo eine Insufficienz der Atrioventricularklappen erst am Ende der Systole durch das Nachgeben der Klappenzipfel unter dem Ansteigen des intraventriculären Druckes zustande kommt und wo aus diesem Verhalten der prädiastolische Charakter des systolischen Geräusches resultiert, bezeugen die systolischen Atrioventriculargeräusche genau im Anfang der Systole in unmittelbarem Anschluss an den ersten Ton, da bei insufficienten Atrioventricular-

\*) Schon aus diesem Grunde ist eine sichere diagnostische Verwertung der im gegebenen Falle vorliegenden Modification des Geräusches nicht möglich, jedoch würde sich empfehlen, an der Hand von Sectionsbefunden die Frage zu prüfen, ob nicht bei normaler Stromgeschwindigkeit, d. h. bei compensierten Fehlern, das rein diastolische Geräusch den geringsten, das diastolische prädiastolisch verstärkte Geräusch den mittleren und das rein prädiastolische Geräusch den höchsten Graden der Stenose entspricht. Es ist diese Auffassung naheliegend, weil offenbar bei geringgradiger Stenose die geräuscherzeugende Strömung im Beginne der Diastole, bei mittelgradiger am Anfang der Diastole und am Schluss derselben (während der Vorhofscontraction) maximal sein wird, während bei den ganz hochgradigen Stenosen wohl erst durch die active Contraction des Vorhofes eine genügende Strömung in den Ventrikel hinein strömende kommt.

Nach S. 269, Satz 4, ist es verständlich, dass man mitunter bei ein und demselben Fall an der Herzbasis mehr den rein diastolischen, gegen die Herzspitze dagegen mehr den prädiastolischen Antheil hört.



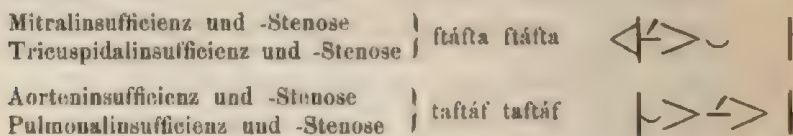
klappen eine eigentliche Verschlusszeit des betreffenden Ventrikels fehlt und das Blut bei dem ersten Beginn der Ventrikelcontraction, den niedrigen Vorhofsdruck überwindend, regurgitiert. Anders bei den systolischen Aorten- und Pulmonalisgeräuschen. Hier tritt das Geräusch erst im Beginne der Austreibungszeit, nämlich dann auf, wenn nach Ablauf der Verschluss- oder Anspannungszeit der intraventriculäre Druck den Aorten- resp. Pulmonalisdruk überwunden hat. Es bedingt dies eine leichte Verspätung des systolischen Geräusches gegenüber dem ersten Ton, welche allerdings gering ist, aber doch öfters durch ein geübtes Ohr wahrgenommen werden kann und einen nicht unwichtigen diagnostischen Unterschied der systolischen Geräusche, welche an den grossen Gefässen und denjenigen, welche an den Atrioventricularklappen entstehen, ausmacht. Graphisch wird der Unterschied dadurch ausgedrückt, dass man die beiden Geräuscharten in folgender Weise bezeichnet:



Wie in der Figur der Unterschied nur bei genauer Aufmerksamkeit zu erkennen ist, so auch bei der Auscultation. Die Verschlusszeit, welche sich zwischen den systolischen Ton und die an den grossen Arterien entstehenden Geräusche einschaltet, ist so kurz (nach Martius\*) 0·07—0·14 Secunde), dass das Intervall nicht als eine eigentliche Pause imponiert, sondern vielmehr bloss den Eindruck eines etwas weniger innigen Anschlusses zwischen Geräusch und Ton erweckt. Eine Verwechslung von prädiastolischen Geräuschen ist also nicht zu fürchten, indem diese vom systolischen Ton durch eine deutliche längere Pause getrennt sind und dafür mit dem folgenden diastolischen Ton in innigem Contact stehen.

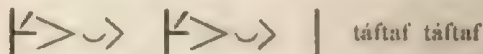
#### *Geräuschcombinationen bei multiplen Klappenfehlern.*

Da sich häufig Stenosen und Insufficienzen an einer und derselben Klappe combinieren, so können dadurch folgende Combinationen von Geräuschen und Tönen entstehen:

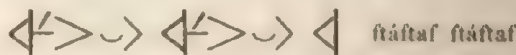


Wenn vollends gleichzeitig mehrere Klappen erkrankt sind, so entstehen da ja die Geräusche, wenn sie stark genug sind, sich über das ganze Herz fortpflanzen können, mitunter noch andere Geräuschcombinationen. Ich gebe nur ein Beispiel:

Wenn es sich, wie so häufig, um eine Combination einer Mitralsinsufficienz und Aorteninsufficienz handelt, so hört man an der Herzspitze, falls der Aortengeräusch sich bis dorthin fortpflanzt, Folgendes:



Kommt dazu noch eine Stenose der Mitralis, so lautet der Auscultationsbefund an der Herzspitze:



u. s. w.

\*) Zeitschrift f. klin. Medicin, Bd. XIII, 1888.

der Schnelligkeit der Herzaction in einem und demselben Falle bald die eine, bald die andere Modification zu hören bekommt.\*)

Es ist nun noch eine eigenthümliche Art von systolischen Klappen-geräuschen zu erwähnen, die man als prädiastolische Geräusche bezeichnet. Der Name drückt aus, was darunter zu verstehen ist. Es sind an den Atrio-ventricularklappen entstehende Geräusche, welche zwar in die Systole fallen, aber nicht im Beginn, sondern erst gegen Schluss derselben gehört werden. Sie wären symbolisch so auszudrücken:

$\text{K} \sim$

und durch den Laut tá . . ita zu reproducieren. Dieselben kommen vielleicht an den Atrioventricularklappen dadurch zustande, dass die Klappe im Anfang der Systole, also vielleicht während des grösseren Theiles der Verschlusszeit noch schliesst und erst zuletzt, wenn der intraventriculäre Druck eine gewisse Höhe erreicht hat, also kurz vor oder während der Austreibungszeit, sei es infolge ungenügenden Contactes der Segel, sei es durch eine Anomalie der Sehnenfäden oder Papillarmuskeln, nachgibt und gegen den Vorhof umschlägt. Wenn diese Auffassung richtig ist, so würde ein prädiastolisches Geräusch für eine Atrioventricularklappeninsufficienz geringeren Grades sprechen, die sich von den gewöhnlichen Insufficienzen dadurch unterscheidet, dass die sogenannte Verschlusszeit zum Theil oder ganz erhalten ist. Es wären also dann die prädiastolischen Geräusche positiver als die gewöhnlichen systolischen Geräusche, die auch accidentell sein können (vgl. später) für die Diagnose von Insufficienzen der Atrioventricularklappen, seien dieselben nun relativer (functioneller) oder anatomischer Natur, verwertbar. Es ist jedoch auch denkbar, dass ein Insufficienzgeräusch der Atrioventrikularklappen dadurch den prädiastolischen Charakter erhält, dass die starke Erweiterung des Vorhofs am Schlusse der Systole des Ventrikels für die Entstehung des Geräusches nach den Th. Weber'schen Fundamentalsätzen (S. 263) besonders günstig ist.

Endlich muss noch auf einen zuerst durch v. Noorden angeführten Unterschied der systolischen Geräusche aufmerksam gemacht werden, welchen dieselben darbieten, je nachdem sie an den grossen Gefässen oder an den Atrioventricularostien entstehen. Ausser in den soeben erwähnten Fällen, wo eine Insufficienz der Atrioventricularklappen erst am Ende der Systole durch das Nachgeben der Klappenzipfel unter dem Ansteigen des intraventriculären Druckes zustande kommt und wo aus diesem Verhalten der prädiastolische Charakter des systolischen Geräusches resultiert, beginnen die systolischen Atrioventriculargeräusche genau im Anfang der Systole in unmittelbarem Anschluss an den ersten Ton, da bei insuffizienten Atrioventricular-

\*) Schon aus diesem Grunde ist eine sichere diagnostische Verwertung der im gegebenen Falle vorliegenden Modification des Geräusches nicht möglich, jedoch würde es sich empfehlen, an der Hand von Sectionsbefunden die Frage zu prüfen, ob nicht bei normaler Strömungsgeschwindigkeit, d. h. bei compensierten Fehlern, das rein diastolische Geräusch den geringsten, das diastolische präsysstolisch verstärkte Geräusch den mittleren und das rein präsysstolische Geräusch den höchsten Graden der Stenose entspricht. Es ist diese Auffassung naheliegend, weil offenbar bei geringgradiger Stenose die geräuscherzeugende Strömung im Beginne der Diastole, bei mittelgradiger im Anfang der Diastole und am Schluss derselben (während der Vorhofcontraction) maximal sein wird, während bei den ganz hochgradigen Stenosen wohl erst durch die active Contraction des Vorhofes eine genügende Strömung in den Ventrikel hinein zustande kommt.

Nach S. 269, Satz 4, ist es verständlich, dass man mitunter bei ein und demselben Fall an der Herzbasis mehr den rein diastolischen, gegen die Herzspitze dagegen mehr den präsysstolischen Antheil hört.

wahrscheinlich um zwei Geräusche verschiedenen Ursprunges handelt. Immerhin sei man in dieser Beziehung etwas vorsichtig, da bei der mit der Fortleitung verbundenen Abschwächung des Schalles auch der Schallcharakter etwas modificiert werden kann.

Da, wo sich ein qualitativer Unterschied der Geräusche nicht ergibt, kann man die Unterscheidung gewöhnlich machen durch die genaue Berücksichtigung der Intensität, in welcher das Geräusch an den verschiedenen Punkten hörbar ist. Da existieren nun folgende Möglichkeiten:

1. Das Geräusch ist an beiden Ostien ziemlich gleich stark. In diesem Falle ist es wahrscheinlich, dass an jeder Stelle ein Geräusch autochthon entsteht, da durch Fortleitung die Geräusche einen Theil ihrer Intensität einbüßen. Jedoch gilt dies nicht von den ganz starken Geräuschen, die durch Fortleitung oft so wenig abgeschwächt werden, dass sie über dem ganzen Herzen fast gleich stark wahrgenommen werden.

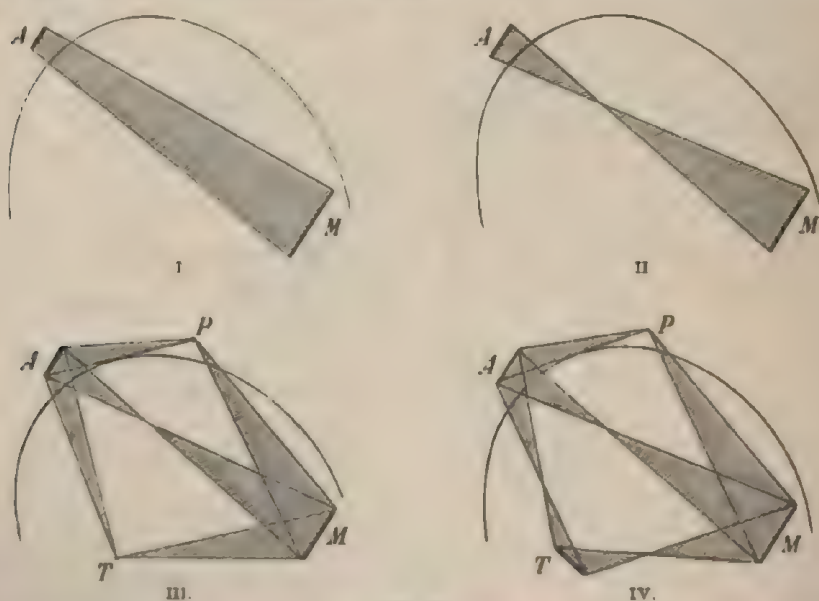


Fig. 71.

Graphische Darstellung der Fortleitungsverhältnisse der Herzgeräusche. *Puncta maxima und minima.*

2. Das Geräusch ist an beiden Ostien verschieden intensiv. Wir nehmen z. B. an, es sei an der Aorta bedeutend schwächer zu hören, als an der Mitralis. (In umgekehrtem Falle bleiben die Ueberlegungen ganz dieselben.) Unter diesen Umständen wird man zu der Vermuthung berechtigt sein, dass das schwächere Geräusch bloss durch Fortleitung des stärkeren entstanden sei. Allein dies braucht sich nicht nothwendig so zu verhalten, da ja an der Aorta ein schwaches, an der Mitralis ein starkes Geräusch entstehen kann. Um hierüber ins Klare zu kommen, auscultiert man von dem einen Ostium bis zum anderen (auf der Linie *A M* Fig. 71). Ist wirklich Geräusch *A* bloss von *M* fortgepflanzt, so wird die Intensität des Geräusches von *A* bis *M* kontinuierlich zunehmen. Wir drücken dies symbolisch aus durch eine Keilfigur (Fig. 71 I), deren Breite uns für jede Stelle die Intensität des Geräusches darstellen soll. Finden wir also die in dieser Figur dargestellten Verhältnisse, so ist es sehr



wahrscheinlich, dass das Geräusch *A* bloss von *M* fortgepflanzt ist. Findet man dagegen, von *A* nach *M* auscultierend, dass die Intensität des Geräusches zunächst abnimmt, irgendwo zwischen *A* und *M* ein Minimum erreicht, um dann bis *M* wieder zuzunehmen und hier ein zweites Maximum zu erreichen, ein Befund, der in Fig. 71 II durch zwei mit der Spitze gegen einander gerichtete Keile ausgedrückt ist, so kann man mit Wahrscheinlichkeit sagen: Trotzdem dass das Geräusch schwächer ist in *A* als in *M*, so wird doch sowohl in *A* als in *M* ein Geräusch erzeugt; es liegen also zwei Geräusche vor. Denn anders lassen sich die zwei Maxima der Fig. 71 II nicht erklären.

Vorausgesetzt, das systolische Geräusch sei, wie das wohl meist der Fall sein wird, nicht nur in *A* und *M*, sondern auch (Fig. 70) in *T* und *P* (Tricuspidalis und Pulmonalis) zu hören, so wird man die Frage, ob es sich an diesen Stellen um fortgeleitete oder um autochthone Geräusche handle, wiederum durch die Berücksichtigung des Klangcharakters und ausserdem dadurch entscheiden, dass man einerseits auf der Linie *A P* und *A T*, andererseits auf den Linien *M T* und *M P* vorwärts auscultiert. Erhält man an den verschiedenen Stellen die in Fig. 71 III nach demselben Principe ausgedrückten Stärkeverhältnisse, so ist es klar, dass die Geräusche *P* und *T* bloss von *A* und *M* her fortgeleitet sind, während ein Befund wie in Fig. 71 IV ausdrücken würde, dass ausser in *A* und *M* auch noch in *T* ein autochthones Geräusch entsteht, während das Geräusch *P* bloss fortgeleitet ist.

In dieser Weise lernt auch der Anfänger, sich bei den complicierten Klappenfehlern über den Entstehungsort der Geräusche zu orientieren. Die Hauptsache ist bloss, recht systematisch vorzugehen. Sind zugleich systolische und diastolische Geräusche vorhanden, so analysiert man zunächst die diastolischen, ohne sich weiter um die systolischen zu bekümmern, und nachher verfolgt man mit den systolischen denselben Gedankengang. Bei den diastolischen Geräuschen vereinfacht sich häufig die Sache durch den Umstand, dass modificiert diastolische, d. h. präsysstolische oder präsysstolisch verstärkte Geräusche nur an den Atrioventricularklappen entstehen können, während für die Erkennung der Aortengeräusche der Umstand sehr wichtig ist, dass sich dieselben, besonders die systolischen, stark in die Halsgefässe fortleiten.

Es muss jedoch bemerkt werden, dass diese ganze Methode der Localisation multipler Herzergeräusche nur dann zuverlässige Resultate gibt, wenn auf geringe Differenzen der Intensität kein Gewicht gelegt wird. So muss für die Annahme, dass den Verhältnissen der Fig. 71 II, III und IV zwei resp. drei verschiedene Geräusche zugrunde liegen, verlangt werden, dass die Minima und Maxima sehr deutlich ausgesprochen sind, denn geringfügige Stärkedifferenzen kommen mitunter durch Ursachen zustande, die sich einer Deutung noch entziehen. Von besonderer Bedeutung ist deshalb, stets neben den Stärkeverhältnissen auch den Schallearakter der Geräusche zu berücksichtigen. Specieell muss darauf aufmerksam gemacht werden, dass die Diagnose der Combination eines gleichphasigen Aorten- und Mitralk Geräusches besondere Vorsicht erheischt. Man findet nicht selten deutlich zwei Maxima mit eingeschobenem Minimum, wie in Fig. 71 II, ohne dass es sich um ein zweifaches Geräusch handelt. Es erklärt sich dies aus der Thatsache, dass die über dem linken Herzen entstehenden Geräusche an derjenigen Stelle, wo das linke Herz der Thoraxwand am nächsten anliegt, nämlich in der Gegend der Aorta und der Herzspitze, am besten an die Oberfläche geleitet werden, während an den übrigen Stellen der vorgelagerte rechte Ventrikel die Wahrnehmung erschwert. Diese Deutung des zwischen *A* und *M* (Fig. 71 II) liegenden Geräuschminimums lässt sich in manchen Fällen mit Sicherheit geben, wenn nämlich das fragliche Geräusch musikalisch ist und in *A* und *M* genau den nämlichen Charakter und die nämliche Tonhöhe zeigt. In Anbetracht der erwähnten Schwierigkeit bleiben in der Herzdiagnostik Fälle genug übrig, wo eine directe Entscheidung zwischen einfacher und doppelter Entstehung eines Geräusches unmöglich ist und wo die Diagnose eines complicierten Klappenfehlers ent-

weder gar nicht oder bloss auf indirectem Wege unter Berücksichtigung aller übrigen Verhältnisse möglich ist.

*Nothwendigkeit, für die Diagnose von Klappenfehlern ausser den Geräuschen und Tönen auch noch die Resultate anderer Untersuchungsmethoden zu verwerten.*

Es könnte, wenn man sich an die Darstellung der vorbergehenden Capitel hält, scheinen, als ob es durch die minutiöse Auscultation der Geräusche unter Berücksichtigung dessen, was über die Veränderung der Töne für die einzelnen Klappenfehler früher gesagt wurde, leicht möglich sei, Klappenfehler zu diagnosticiren ohne der Mithülfe anderer Untersuchungsmethoden. Dies ist aber ein Irrthum. Erstlich werden wir im nächsten Capitel auseinandersetzen, dass Geräusche von gleicher Beschaffenheit wie diejenigen der Herzfehler auch ohne Herzfehler vorkommen können und dass beweisend für die Existenz von Klappenfehlern häufig nur die neben den Geräuschen bestehenden Veränderungen der Circulation, sowie die dadurch modificirten Grössenverhältnisse des Herzens sind. Zweitens muss man auch schon, um die Geräusche in der Weise, wie es oben dargestellt wurde, localisiren zu können, genau orientirt sein über die Grösse und Lage des Herzens. Wir giengen dort von der Voraussetzung aus, dass die Lage des Herzens zur Mittellinie normal sei. Da aber die Klappenfehler zur Vergrösserung einzelner Herzabschnitte führen vgl. später, und dadurch die Lage des Herzens zur Mittellinie und somit auch diejenige der Klappen in hohem Maasse sich verändern kann, so ist es schon zur Localisation der Geräusche nothwendig, die Grösse und Lage des Herzens mittelst anderer Untersuchungsmethoden, speciell der Percussion, zu bestimmen, bevor man ein sicheres Urtheil über die Natur der Klappenkrankung abgeben darf. Alles dies gehört in die specielle Diagnostik der Klappenfehler, wo wir die letzteren einzeln in ihrem Gesamtbilde besprechen werden.

#### Die sogenannten accidentellen Herzgeräusche.

Sehr häufig hat man Gelegenheit, über dem Herzen Geräusche wahrzunehmen, welche akustisch sich in nichts von den Klappenfehlergeräuschen unterscheiden, während eine später vorgenommene Section vollkommen normale Klappen ergibt. Diese Geräusche sind nun freilich, wie die Analyse des übrigen Herz- und Circulationsbefundes ergibt, zum Theile gleichwohl Klappengeräusche, bedingt durch sogenannte relative oder functionelle Insufficienzen, über deren Entstehung durch Erweiterung der Klappenostien wir S. 264 f. gesprochen haben. Zum anderen Theile aber scheinen diese Geräusche mit dem Klappenmechanismus überhaupt nichts zu thun zu haben. Die erstere Gruppe dieser Geräusche stimmt in ihrer physikalischen Entstehung vollkommen überein mit den Geräuschen, welche durch organische Läsionen der Klappen zustande kommen, und ein sogenannter relativer Klappenfehler lässt sich nur durch Ueberlegungen, welche ausserhalb des Gebietes der physikalischen Diagnostik liegen, von einem sogenannten organischen Klappenfehler unterscheiden: wir haben deshalb auch alle diese Geräusche als Klappengeräusche zusammen besprochen und alles, was wir bis jetzt von diesen gesagt haben, gilt ebenso gut für die organischen als für die functionellen oder relativen Klappenfehler. Dagegen ist es zweckmässig, diejenigen Geräusche, welche nachweisbar mit dem Klappenmechanismus gar nichts zu thun haben, unter dem Namen der accidentellen Geräusche getrennt zu besprechen.



Die accidentellen Herzgeräusche werden vielfach auch unter dem Titel der anorganischen oder functionellen Herzgeräusche abgehandelt. Allein nicht nur ist die Anwendung des Wortes „anorganisch“ in diesem Sinne ein Barbarismus, sondern auch die Bezeichnung „functionell“ scheint mir für das, was bezeichnet werden soll, incorrect zu sein. Denn vor allem können auch unseren obigen Auseinandersetzungen nach wirkliche Klappengeräusche auf einer bloss functionellen Störung beruhen, und diese müssen wir vom physikalisch-diagnostischen Standpunkte aus mit den Geräuschen der anatomischen Klappenfehler zusammen besprechen. Andererseits aber entbehren nicht alle accidentellen Geräusche einer anatomischen Grundlage: Anämie ist doch eine anatomische Erkrankung.

Von anderer Seite werden die accidentellen Geräusche auch als anämische bezeichnet. Allein auch diese Bezeichnung deckt sich nicht ganz mit der unserigen, denn weder sind alle anämischen Geräusche accidentell (durch Anämie bedingte relative Insufficienzen, S. 283), noch beruhen alle accidentellen Geräusche auf Anämie.

Die einzige Möglichkeit, aus diesem terminologischen Wirrwarr hinaus zu kommen, scheint mir die zu sein, dass man, wie wir es thaten, Klappengeräusche und accidentelle Geräusche einander scharf gegenüberstellt und die functionellen Insufficienzgeräusche von den letzteren trennt und mit den übrigen Klappengeräuschen bespricht.

Wir müssen nun gestehen, dass man über das Wesen der eigentlichen accidentellen Geräusche noch sehr wenig weiss und dass manches, was man darüber liest, den kritischen Leser nur sehr wenig befriedigen kann. Ich will versuchen, in dem Folgendem meine eigenen Ansichten über diesen Gegenstand darzulegen.

Accidentelle Geräusche sind mit wenigen Ausnahmen systolisch, und wir wollen deshalb vorläufig nur die systolischen accidentellen Geräusche ins Auge fassen. Sie kommen gar nicht so selten bei Gesunden vor und sind dann meist entweder über der Herzspitze oder über der Arteria pulmonalis hörbar. In Betreff ihrer Entstehung ist man auf Vermuthungen angewiesen. Die Sectionsbefunde ergeben ein ganz negatives Resultat. Da akustisch sich diese Geräusche in nichts wesentlichem von den Klappengeräuschen unterscheiden, so muss man wohl annehmen, dass es auch Strömungsgeräusche sind, welche nach den für die Klappenfehler gültigen Gesetzen entstehen. Wenn man sich nun fragt, ob denn bei normalem Herzen die experimentell für die Klappenfehlergeräusche festgestellten Bedingungen (vgl. S. 262 f.) vorhanden sind, so muss man dies theoretisch bejahen und sagen, dass es eigentlich auffallender ist, dass das Blut normalerweise das Herz ohne Geräusch durchströmt, als dass in einzelnen Fällen ohne Erkrankung des Herzens Geräusche auftreten. Wenn man an die unregelmässig geformte innere Oberfläche der Ventrikel und die damit verbundenen Reibungserscheinungen, sowie an den Umstand denkt, dass an der Uebergangsstelle zwischen Ventrikel und Aorta, resp. Arteria pulmonalis ein beträchtlicher Querschnittswechsel des Blutstromes stattfindet, wie er die theoretische Grundbedingung zur Geräuscherzeugung darstellt, so wird man der obigen Behauptung Recht geben. Es kann also mit Rücksicht auf die accidentellen Geräusche bei ganz gesunden Menschen die Fragestellung eher umgedreht werden, indem man zu erklären sucht, weshalb normalerweise keine Geräusche, sondern bloss Töne über dem Herzen entstehen. Diese Frage muss wohl dahin beantwortet werden, dass das normale Fehlen der Geräusche unter physiologischen Bedingungen daran liegt, dass die normale Strömungsgeschwindigkeit zur Erzeugung von Geräuschen nicht gross genug ist. Das Auftreten accidenteller Geräusche wäre dann abhängig zu machen von einer erhöhten Strömungsgeschwindigkeit des Blutes. Die letztere ist, soweit es die Systole betrifft, offenbar von zwei Factoren abhängig, von der Raschheit, mit welcher sich der Ventrikel contrahiert, und von der Menge Blutes, welche dabei entleert wird, d. h. von der diastolischen Füllung des Herzens. Durch die Versuche von



Stolnikow\*) ist nachgewiesen, dass die Ausströmungsgeschwindigkeit des Blutes sehr wechseln kann. Bei einem Versuche Stolnikows wurde die maximale Ausströmungsgeschwindigkeit  $16\frac{1}{2}$  mal grösser gefunden als die minimale. Dabei scheint es, dass bei derartigen Veränderungen der Ausströmungsgeschwindigkeit es hauptsächlich darauf ankommt, wie stark der Ventrikel diastolisch gefüllt ist. Denn v. Frey und Krehl\*\*) fanden bei ihren Versuchen, dass die zeitliche Dauer der Ventrikelcontraction durch Verlangsamung der Herzaction, wodurch die diastolische Herzfüllung grösser wird (Vagusreizung oder Erstickung) nur wenig verlängert wird. Gerade infolge dessen steigt die Ausströmungsgeschwindigkeit bei Pulaverlangsamung. Ob aber nicht bei niedrigem arteriellen Drucke, d. h. bei geringen Widerständen gegen die Systole oder bei veränderter Innervation des Herzens die Ausströmungsgeschwindigkeit auch ohne Veränderung der Frequenz resp. ohne Veränderung der diastolischen Füllung wesentlich beschleunigt werden kann, darüber existieren meines Wissens keine directen Versuche. Es ist aber durchaus nicht undenkbar, ja sogar wahrscheinlich, dass es der Fall ist.

Hiernach könnten accidentelle Geräusche dann entstehen, wenn entweder bei gleichbleibender Austreibungszeit die diastolische Füllung, d. h. das systolisch entleerte Blutvolumen, zunimmt oder wenn bei gleichbleibender Füllung der Ventrikel sich rascher contrahiert. Für die letztere Möglichkeit würde sprechen, dass mitunter die accidentellen Geräusche in ähnlicher Weise wie manche Klappengeräusche nur bei erregter und beschleunigter Herzaction auftreten. Dass accidentelle Geräusche, wenn sie auf die erwähnte Weise entstehen, gewöhnlich entweder über der Pulmonalis oder dem linken Ventrikel, dagegen selten über der Aorta oder dem rechten Ventrikel zu hören sind, lässt sich nicht positiv erklären, könnte aber wohl auf die verschiedene anatomische Configuration des rechten und des linken Ventrikels und der Conus arteriosus zurückgeführt werden.

Bei dieser Erklärung der accidentellen Geräusche aus der vermehrten Strömungsgeschwindigkeit, die ich für die wahrscheinlichste halte, erklärt sich ohneweiters, dass dieselben bei der Diastole sehr selten vorkommen. Die diastolische Strömungsgeschwindigkeit des Blutes im Herzen ist wahrscheinlich schon mit Rücksicht auf die längere Dauer der Diastole und auf die schwachen, ihr zu Gebote stehenden Kräfte viel geringer als die systolische, so dass schon deshalb keine Geräusche bei der Diastole entstehen. Auch erfährt die diastolische Strömung im Herzen keine so hochgradige Veränderung ihres Querschnittes, wie die systolische bei ihrem Eintritte in die Aorta und Arteria pulmonalis.\*\*\*). Dass die Bedingungen für diastolische Geräuschbildung im Inneren des Herzens überhaupt nicht besonders günstig sind, ergibt sich auch aus der Erfahrung, dass bei den Stenosen der Mitrals das diastolische Geräusch so häufig nur zur Zeit der präysstolisch verstärkten Vorhof-Ventrikelströmung zustandekommt (S. 272) und dass kein Klappenfehler so häufig geräuschlos verläuft, wie gerade die Mitralsstenose (S. 265).

Wenn man gegen die oben aufgestellte Hypothese, dass die accidentellen Geräusche hauptsächlich dann zustande kommen, wenn der Ventrikel sich rasch contrahiert, einwenden wollte, dass dann diese Geräusche hauptsächlich

\*) Archiv für Anatomie und Physiologie. Physiologische Abtheilung. 1886.

\*\*) Ibidem 1890, Nr. 47.

\*\*\*) Die Querschnittsdifferenz zwischen den zum Herzen führenden Venen, den Vorhöfen und den Ventrikeln ist weit geringer als diejenige zwischen den gefüllten Ventrikeln und den ausführenden Arterien.

bei kräftigen Leuten mit gutem Blutdrucke zur Beobachtung kommen sollten, während thatsächlich eher das Umgekehrte der Fall ist, so ist dem gegenüber darauf aufmerksam zu machen, dass rasche Contraction des Ventrikels keineswegs mit hohem Blutdrucke zu identificieren ist. Im Gegentheile ist es, wie schon erwähnt, wahrscheinlich, dass, da der Blutdruck einen Widerstand gegen die Herzcontraction darstellt, bei niedrigem Blutdrucke der Ventrikel sich rascher contrahiert als bei hohem. Specielle Untersuchungen über diesen Punkt sind freilich, wie schon angeführt, meines Wissens nicht angestellt worden. Gegen die Vermuthung, dass umgekehrt hoher Blutdruck, abgesehen von der Strömungsgeschwindigkeit, infolge der Erhöhung des Reibungsmomentes Geräuschbildung begünstigen sollte, ist zu sagen, dass aus den oben erwähnten Untersuchungen von Th. Weber (S. 263), sowie denjenigen von Heynsius, Nolet und Thamm hervorgeht, dass der Druck, insoferne er nicht die Strömungsgeschwindigkeit beeinflusst, wenig oder gar keinen Einfluss auf die Geräuschbildung hat.

Die eben gegebene Erklärung der accidentellen Geräusche kann nun ausser auf Fälle, wo es sich um absolut gesunde Individuen handelt, auch speciell auf diejenigen pathologischen Zustände angewendet werden, bei welchen accidentelle Geräusche besonders häufig vorkommen. Dabin gehören Fieber, allgemeine Schwäche und Anämie. Es fragt sich nun, ob wir Gründe haben, uns zu denken, dass gerade diese Zustände den erwähnten Mechanismus des Zustandekommens accidenteller Geräusche begünstigen. In Betreff der allgemeinen Schwäche, insoferne dieselbe mit niedrigem Arteriendrucke verbunden ist, haben wir uns schon vorhin ausgesprochen, und nicht undenkbar wäre es, dass sich Anämie und gewisse Fieberzustände, wenn sie zu einer Verminderung des arteriellen Druckes, resp. zu einer Abnahme der Widerstände für die Systole führen, gleich verhalten. Beim Fieber lässt die Existenz der Pulsbeschleunigung und die im Sphygmogramm sich äussernde „Entspannung“ der Arterien entschieden an eine beschleunigte Austreibung des Blutes aus dem Herzen denken. In ähnlichem Sinne spricht nach den auf meiner Klinik ausgeführten Untersuchungen von Rüedi das Tachogramm des Fieberpulses. Was die anämischen Zustände betrifft, so müssen wir auseinanderhalten die acuten Blutungsanämien und die chronischen Anämien oder Oligochromämien. Bei den ersteren ist es wohl der niedrige Blutdruck, bei den letzteren dagegen die verminderte Cohäsion des Blutes, was ein beschleunigtes Ausströmen des Blutes aus dem Herzen durch Verminderung der Widerstände bedingt. Dass die künstlich erzeugte Hydrämie eine Beschleunigung der Strömungsgeschwindigkeit des Blutes bedingt, ist durch Cohnheim nachgewiesen worden und für die Annahme, dass das Blut auch bei Chlorotischen schneller fliesst als in der Norm, sprechen die bei denselben vorkommenden Nonnengeräusche, die kaum eine andere Deutung zulassen (vgl. S. 292 ff.). Dabei mag bei den Chlorosen und sonstigen Oligochromämien die verminderte Cohäsion des Blutes auch an und für sich (nach S. 263, Satz 4) die Geräuschentstehung begünstigen.

Völlig unverständlich ist mir die in vielen Büchern vertretene Hypothese, dass die accidentellen Geräusche auf abnormer Schwingungsfähigkeit der Klappen und Arterienwände beruhen. Wer sich den fundamentalen Unterschied zwischen dem langgezogenen und allmählig verlaufenden akustischen Charakter eines Geräusches und dem schlagartigen Charakter eines Herztones recht gegenwärtigt, wird sich wohl kaum zu der Annahme entschliessen, dass die Anspannung einer wenn auch noch so schlaffen und unregelmässig schwingenden Membran jene blasenden Geräusche erzeugen kann.



Eine gewisse Rolle für die Entstehung von Geräuschen, welche unabhängig von Störungen der Klappenfunction und also als accidentell zu bezeichnen sind, spielen Rauigkeiten der Wandungen, an welchen der Blutstrom bei der Systole vorbeipassiert, nach S. 263, Satz 2. Namentlich bei Atherom der Aorta und des Endokards kommt das häufig vor. Da aber die accidentellen Geräusche nur ausnahmsweise an der Aorta am stärksten zu hören sind und die Pulmonalis, an der sie so häufig vorkommen, nur sehr selten Andeutungen von Atherom zeigt, so dürfte von einer Verallgemeinerung dieser Erklärung keine Rede sein.

In einzelnen seltenen Ausnahmefällen mögen schliesslich vermeintliche accidentelle Geräusche nichts anderes sein, als systolisches Vesiculärathmen (S. 215).

Wir haben im vorhergehenden nur von der Entstehung systolischer accidenteller Geräusche gesprochen und gesehen, dass im Herzen selbst die Bedingungen für die Entstehung diastolischer accidenteller Geräusche sehr ungünstig sind. Nichtsdestoweniger hört man in seltenen Fällen über dem Herzen diastolische Geräusche, welche, weil sie in der Nähe der Aortenmündung ihr Maximum haben, mit Aorteninsuffizienzgeräuschen verwechselt werden können und doch nachweisbar auf keiner Klappenläsion beruhen. Ich habe diese Geräusche, als bei Anämischen vorkommend, eingehender beschrieben und nachgewiesen, dass sie aufzufassen sind als der diastolisch verstärkte, bis in die Herzgegend fortgeleitete Antheil von Nonnengeräuschen (S. 293), d. h., dass sie in den Jugularvenen und den angrenzenden Theilen der Venae anonymae und der Vene cava sup. zustande kommen. Es lässt sich dies zuweilen leicht nachweisen, indem man von der Gegend der Aorta, wo das diastolische Geräusch zu hören ist, nach oben bis zu der Vena jugularis hin auscultirt. Man kann sich dann davon überzeugen, dass das diastolische Geräusch allmählig übergeht in eine rhythmische diastolische Verstärkung eines continuirlichen Nonnengeräusches. Ausserdem gibt es in sehr seltenen Fällen accidentelle diastolische Geräusche, welche durch das diastolische Strömen des Blutes im Herzen selbst hervorgerufen werden und die sich gegenüber den vorher erwähnten dadurch unterscheiden, dass der örtliche Uebergang in Nonnengeräusch nicht zu constatiren ist. Sie sind gewöhnlich über dem ganzen Herzen zu hören. Nach meiner Erfahrung ist aber das Vorkommen beider Arten diastolischer accidenteller Geräusche auf die schwersten Oligochromämien (mit circa 15—25% Hämoglobin) beschränkt, eine Erfahrung, welche die Diagnose natürlich sehr erleichtert. Im übrigen ist über das Vorkommen accidenteller diastolischer Geräusche wenig bekannt und der Nachweis eines diastolischen Geräusches spricht also meist mit grosser Wahrscheinlichkeit für einen Klappenfehler.

Was nun endlich das praktische Wichtigste anbetrifft, nämlich die Unterscheidung der accidentellen von den Klappengeräuschen, so können wir uns ziemlich kurz fassen. Was die systolischen Geräusche anbelangt, so wird man dieselben als accidentell dann betrachten dürfen, wenn ausser den Geräuschen nichts für einen Klappenfehler spricht, wenn also Abnormitäten der Stärke der Töne, nachweisbare Dilatation bestimmter Herzabschnitte, Abnormitäten des Pulses und der Circulation fehlen und die ätiologischen Verhältnisse nicht für Klappenfehler sprechen, kurz, wenn alle diejenigen Merkmale fehlen, welche wir in der speciellen Diagnostik neben den Geräuschen für die Diagnose der Klappenfehler verwerten. Es handelt sich also bei der Annahme accidenteller Geräusche wesentlich um eine Diagnose per exclusionem.



Dabei braucht nicht betont zu werden, dass man mit Recht sich in seinem Urtheile wird beeinflussen lassen durch das Vorhandensein solcher Zustände, welche, wie Anämie, Fieber und Atherom, erfahrungsgemäss das Vorkommen accidenteller Geräusche begünstigen, und durch die Anwesenheit von Nonnengeräuschen, welche accidentelle Herzgeräusche so häufig begleiten, weil sie mit denselben oft eine gemeinsame Ursache haben. Man vergesse aber nicht, dass nicht jedes Geräusch über dem Herzen eines Anämischen ein accidentelles zu sein braucht, dass es vielmehr auch, um mich so auszudrücken, „anämische Klappenfehler“, d. h. relative Insuffizienzen auf der Basis von Anämie gibt, die durch Dehnung des Herzens zustande kommen und sich von den Insuffizienzen durch anatomische Klappenläsion nur dadurch unterscheiden, dass sie mit der Anämie zurückgehen und verschwinden können. Diese anämischen Klappenfehler — es sind fast ausschliesslich Mitral- und Tricuspidalinsuffizienzen — werden nach den nämlichen Regeln diagnostiziert, wie die anatomischen Klappenfehler (vgl. die specielle Diagnostik der Mitral- und Tricuspidalinsuffizienz). Wir verlangen auch hier zur sicheren Diagnose die zum Klappenfehler gehörige Dilatation einzelner Herzabschnitte, das charakteristische Verhalten der Töne u. s. w. In zweifelhaften Fällen spricht eine maximale Localisation des fraglichen systolischen Geräusches über der Pulmonalis erfahrungsgemäss für die rein accidentelle Natur desselben. Die accidentellen Geräusche bei Atherom sind entsprechend dem anatomischen Vorkommen des Atheroms vorwiegend an der Aorta, aber auch häufig an der Herzspitze localisirt. Sie sind insofern von ernsterer Bedeutung, als sie, wenn sie auch keine Klappenfehler bedeuten, doch auf anatomische Veränderungen des Herzens zurückzuführen sind, die später mit oder ohne Entstehung eines Klappenfehlers schwerere Erscheinungen machen können.

Auf die diagnostisch wichtige Seltenheit diastolischer accidenteller Geräusche und die Unterscheidung derselben von den Klappengeräuschen haben wir schon oben aufmerksam gemacht. Von der grössten Bedeutung für die Differentialdiagnose ist hier namentlich die Thatsache, dass diastolische accidentelle Geräusche nur bei den schwersten Anämien (resp. Oligochromämien) vorkommen und dass man sie kaum je ohne das Vorhandensein von systolischen Geräuschen und Nonnengeräuschen constatiren wird.

Die Möglichkeit, accidentelle Geräusche rein akustisch nach ihrer Beschaffenheit von Klappengeräuschen zu unterscheiden, ist zu bestreiten. Wenn man auch im allgemeinen sagen kann, dass die accidentellen Geräusche nicht so laut sind wie die Klappengeräusche (vgl. S. 267), so kommen doch auch recht laute accidentelle Geräusche vor, und umgekehrt sind auch die Klappengeräusche oft sehr leise zu hören, und zwar, wie wir gesehen haben, nicht immer in den leichtesten Fällen. Auch die speciellere Art des Geräusches, die blasende, schabende, musikalische Beschaffenheit desselben, ist nicht entscheidend, obschon die beiden zuletzt erwähnten Qualitäten bei rein accidentellen Geräuschen jedenfalls selten sind, da sie im allgemeinen doch abnorme Configuration der Herzhöhlen oder der Ostien voraussetzen. Dagegen will ich hier daran erinnern, dass nach der Erklärung, welche ich auf S. 273 von der Entstehung der prädiastolischen Geräusche gegeben habe, der prädiastolische Charakter eines systolischen Geräusches mit einiger Sicherheit auf Insuffizienz der Atrioventricularklappen, und zwar auf eine Insuffizienz geringen Grades schliessen lässt, welche sich bloss in einem Nachgeben der betreffenden Klappe zur Zeit des maximalen systolischen Ventrikeldruckes äussert. Ein prädiastolisches Geräusch wäre hiernach niemals accidentell.

### **Einfluss der Athmung auf endokardiale Geräusche.**

Die endokardialen Geräusche, mögen sie nun Klappengeräusche oder *accidentalia* sein, werden durch die Phasen der Athmung in mannigfaltiger Weise beeinflusst. Diese Beeinflussung kommt einerseits durch die in den verschiedenen Athmungsphasen wechselnde Überlagerung des Herzens durch Lunge, anderseits durch die fördernde oder hemmende Wirkung der Athmung auf die Blutströmung im Innern des Herzens zustande.

In ersterer Beziehung wirkt die Inspiration, weil bei ihr das Herz stärker von der Lunge überlagert wird, stets abschwächend, die Expiration verstärkend auf die Geräusche ein. In letzterer Beziehung dagegen sind die Verhältnisse complicirt (vgl. S. 192 ff.). Das Einströmen des Blutes in das rechte Herz und das Abströmen aus demselben wird inspiratorisch stets befördert. Das Einströmen des Blutes in das linke Herz und das Abströmen aus demselben verhält sich dagegen inspiratorisch verschieden, je nach der Raschheit der Athmung. Bei rascher Athmung wird das Einströmen in das linke Herz und somit auch das Abströmen von Blut aus demselben durch die inspiratorisch vergrösserte Capacität der Lungengefässe behindert, weil das Blut in der Lunge zurückgehalten wird; bei langsamer tiefer Athmung dagegen macht sich dieser Einfluss bloss in der ersten Hälfte der Inspiration geltend, während in der zweiten Hälfte die Erweiterung der Lungengefässe durch die damit verbundene Abnahme des Widerstandes in dem Lungenstrombett die Durchströmung des linken Herzens begünstigt. Genau umgekehrt wirkt die Expiration. Sie vermindert die Durchströmung des rechten Herzens etwas infolge der Abnahme der Negativität des intrathoracischen Druckes. Jedoch ist dieser Einfluss, so lange die Expiration bloss passiv erfolgt, unbedeutend. Für das linke Herz ist der Einfluss auch der Expiration wieder verschieden, je nachdem die Athmung rasch oder langsam erfolgt. Bei langsamer Athmung wirkt der erste Theil der Expiration durch die Auspressung der Lungengefässe verbessernd, der zweite Theil derselben dagegen durch die vermehrten Widerstände im Lungenkreislauf verschlechternd auf die Füllung des linken Herzens. Bei rascher Athmung dagegen kommt nur der erste Effect der Expiration zur Geltung, die Füllung des linken Herzens wird verbessert. Diese Einflüsse lassen sich zuweilen sehr deutlich bei Klappenfehlern verfolgen, indem jede reichlichere Durchströmung eines Herzostiums die an demselben entstehenden Geräusche verstärken muss. Unter Berücksichtigung dieser Thatsachen erhält man mitunter durch die Beobachtung des Einflusses rascher Athmung sehr wertvolle Argumente zur Unterscheidung rechtsseitiger und linksseitiger Klappenfehler, die sich aus den gemachten Auseinandersetzungen über die verschiedene Beeinflussung der Strömung in dem linken und rechten Herzen durch rasche Athmung von selbst ergeben. Es sei ferner noch erwähnt, dass der Valsalva'sche Versuch (vgl. S. 286) infolge der Unterdrückung des Venenabstromes die endokardialen Geräusche des rechten Herzens sofort, diejenigen des linken Herzens nach vorübergehender, durch die Auspressung der Lungengefässe bedingter Verstärkung abschwächt.

### **Die parakardialen Geräusche.**

Man kann unter dieser Bezeichnung alle diejenigen Geräusche zusammenfassen, welche in der Herzgegend der Herzaction synchron zu hören sind, und durch Veränderungen veranlasst werden, welche ausserhalb der Herzhöhlen, also im Perikard oder in dessen unmittelbarer Nachbarschaft ihren Sitz haben. Wir rechnen dahin: 1. die perikardialen Reibegeräusche, 2. das pleuroperikardiale Reiben, 3. das präcordiale Emphysemgeräusch, 4. das perikardiale Plätschern.

#### **Das perikardiale Reiben.**

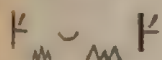
Das perikardiale Reiben entsteht analog dem pleuritischen durch die Verschiebung der beiden Perikardialblätter aneinander, wenn dieselben durch entzündliche fibrinöse oder bindegewebige Auflagerungen, durch Tuberkel, Tumoren, durch abnorme Trockenheit (bei Cholera) rauh geworden sind. Die perikardialen Reibegeräusche kommen in ganz den nämlichen akustischen Varianten vor, die wir auch beim pleuralen Reiben angeführt haben. Sie sind bald fein schlurfend, bald schabend, bald holperig kratzend. Feine perikardiale



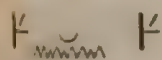
Reibegeräusche, welche schon durch äusserst geringe Rauigkeiten des Perikards hervorgerufen werden können, werden mitunter verwechselt mit endokardialen Geräuschen.

Um in solchen Fällen (sowie umgekehrt bei auffallend rauhen endokardialen Geräuschen) die Diagnose zu stellen, ist es sehr wichtig, genau den Unterschied zu beachten, welcher zwischen endo- und perikardialen Geräuschen in ihrem Verhältnisse zu den Phasen der Herzaction besteht. Während die endokardialen Geräusche ihrem Wesen und ihrer Entstehung nach sich aufs genaueste an die Phasen der Herzaction halten, indem sie sich entweder dem systolischen oder dem diastolischen Ton zeitlich anschliessen, gilt dies nicht von den perikardialen. Diese fallen sehr häufig zeitlich mitten zwischen die Töne hinein, sie überschreiten die Grenze zwischen Systole und Diastole, als ob dieselbe nicht vorhanden wäre, können auch die Phasen verhältnissmässig rasch wechseln, wie es endokardiale Geräusche niemals thun. Mitunter sind perikardiale Geräusche auch ziemlich ohne Unterbrechung als ein anhaltendes Schaben zu hören, das bloss in gewissen Phasen der Herzthätigkeit verstärkt erscheint. Alles dies ist leicht verständlich, wenn man überlegt, dass der Zeitpunkt, in welchem ein perikardiales Geräusch hörbar ist, viel weniger von den Phasen der Herzbewegung als von der zufälligen Lage der Rauigkeiten abhängig ist und dass diese Rauigkeiten sehr rasch ihre Form und Ausbreitung wechseln können. Für das nicht genau mit dem Beginn der Systole zusammenfallende Auftreten der systolischen Antheile des perikardialen Geräusches kommt vielleicht, wie Geigel mit Recht bemerkt, der Umstand in Betracht, dass die grösste systolische Locomotion der Herzoberfläche gegenüber dem Perikard nicht in die Verschlusszeit, sondern in die Austreibungszeit der Systole fällt, und zwar, wie mir scheint, in den späteren Theil derselben.

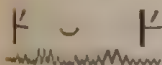
Für die Aufzeichnung und symbolische Darstellung der perikardialen Geräusche bedienen wir uns des Zeichens  $\Lambda\Lambda\Lambda$ . Die Höhe der Zacken drückt die Intensität des Geräusches in den einzelnen Zeitmomenten aus. Die beistehenden Diagramme stellen uns verschiedene Typen perikardialer Geräusche dar. Der Unterschied gegenüber den endokardialen Geräuschen springt in die Augen, wenn man damit die Diagramme auf S. 271 vergleicht.



Perikardiales Reiben mitten in der Systole und mitten in der Diastole.



Perikardiales Reiben von der Systole in die Diastole übergreifend.



Perikardiales Reiben, continuierlich schabend, jeweilen mitten in der Systole und der Diastole sich steigend.

Perikardiale Geräusche können auf der ganzen Fläche des Herzbeutels entstehen. Was man aber bei der Auscultation hört, ist natürlich hauptsächlich die Reibung, die sich an der vorderen Fläche des Herzens, und zwar besonders an dem von Lunge gar nicht oder nur in dünner Schicht bedeckten Theile desselben vollzieht. Dem entsprechend hört man diese Geräusche am deutlichsten an der Stelle der oberflächlichen Herzdämpfung und auf dem Sternum. Hier sind sie häufig auch sehr leicht als eigenthümliches Schwirren zu fühlen.

Weitaus in der Mehrzahl der Fälle beruhen die perikardialen Geräusche auf entzündlichen Auflagerungen und gerade dann zeigen sie am deutlichsten



ihre grosse Wandelbarkeit. Sie können rasch kommen, rasch ihren Charakter ändern und rasch verschwinden. Das Verschwinden der perikarditischen Geräusche kann beruhen auf der Rückbildung der Pericarditis, auf der Bildung von Adhäsionen und endlich auf der Ansammlung von flüssigem Exsudate, welches die Perikardialblätter voneinander trennt, so dass keine Reibung mehr entsteht.

Eine irrige Meinung ist es jedoch, dass perikarditisches Reiben mit der Existenz eines Perikardialergusses unverträglich sei. Der Erguss kann sich vielmehr in den seitlichen Theilen des Perikards und gegen die grossen Gefässe hin ansammeln, während die höchste Kuppe der vorderen Herzwölbung noch auf dem parietalen Perikard schleift. Und selbst wenn auch diese von Flüssigkeit bedeckt ist, können noch an der unteren Fläche des Herzens, welche wegen der specifischen Schwere des Herzens auch bei grossen Exsudaten mit dem Herzbeutel in Berührung bleibt, Reibegeräusche entstehen.

Die Unterscheidung zwischen perikardialen Reibegeräuschen und endokardialen Geräuschen ergibt sich in den meisten Fällen schon aus den bisher besprochenen Merkmalen, aus dem akustischen Charakter, dem unregelmässigen Verhalten in Betreff der Phase und der grossen Veränderlichkeit der perikardialen Reibegeräusche. Um die Entscheidung in zweifelhaften Fällen zu erleichtern, ist darauf aufmerksam zu machen, dass Neigung des Oberkörpers nach vorne, ebenso wie Druck des Stethoskops die perikardialen Reibegeräusche häufig verstärkt, während die endokardialen Geräusche durch den Druck des Stethoskops nicht, durch Lagewechsel des Patienten meist bloss beim Uebergang vom Stehen zum Liegen oder umgekehrt verändert werden (vgl. S. 336 und 343). Durch die Athmung können die perikardialen Geräusche in ähnlich mannigfaltiger Weise beeinflusst werden, wie die endokardialen. Neben dem Wechsel des von aussen auf das Perikard wirkenden Druckes, resp. Zuges, kommen dabei wesentlich die Beeinflussung der Füllung resp. Grösse des Herzens durch die Athmung und der Einfluss der mit der Athmungsphase wechselnden Ueberlagerung des Herzens durch die Lunge, in theilweise entgegengesetztem Sinne, in Betracht. In Anbetracht der Complicirtheit dieser Verhältnisse dürften in dem Einfluss der Athmung (vgl. S. 284) sichere differentialdiagnostische Momente für die Unterscheidung zwischen endo- und perikardialen Geräuschen schwer zu finden sein. Dagegen ergibt der Valsalva'sche Versuch zuweilen ein brauchbares diagnostisches Kriterium. Derselbe besteht bekanntlich darin, dass man nach einer vollen Inspiration mit geschlossener Glottis, unter Anwendung der Bauchpresse, eine Expirationsanstrengung ausführt. Durch den stark positiv werdenden intrathoracischen Druck nimmt hierbei die Blutzufuhr aus den Venen zum Herzen stark ab. Infolgedessen werden endokardiale Geräusche oft bis zum Verschwinden abgeschwächt. Perikardiale Reibegeräusche nehmen dagegen gewöhnlich bei diesem Versuche zu, weil die gespannten Lungen stark auf das Perikard drücken. Es braucht wohl nicht bemerkt zu werden, dass dieser Versuch bei Kranken nur mit grosser Vorsicht ausgeführt werden darf. Perikardiale Geräusche pflanzen sich meist weniger weit fort als endokardiale, weil nach S. 263 und 267 f. letztere nicht bloss in der Continuität der Lunge fortgeleitet werden, sondern auch in je zwei umfangreichen aneinanderstossenden Abschnitten entstehen. Dieser Unterschied gilt aber nur für schwache Geräusche; starke pflanzen sich auch sehr weit fort. Im übrigen werden die charakteristischen Zeichen der Pericarditis einerseits und der Herzfehler andererseits für die Diagnose benutzt werden müssen.

#### perikardiale (extraperikardiale, pseudoperikardiale) Reiben.

Bei Besprechung der pleuralen Reibegeräusche erwähnt, dass in der Nähe des Herzens resp. durch Reibung zwischen Pleura einerseits und Pleura pericardialis andererseits entstehen, zu- weilen mit perikardialen verwechselt werden, indem sie dann nicht durch die Herzbewegungen, sondern auch durch die Pleurabewegungen hervorgerufen werden. Solche Geräusche heissen pleuroperikardiale, extraperikardiale Reibegeräusche. Sie kommen hauptsächlich in der Nähe des Herzens vor.

Zur Unterscheidung der extraperikardialen gegenüber den pleuralen angeführt, dass jene im Gegensatz zu diesen eine

doppelte Phase besitzen, eine kardiale und eine respiratorische. Es ist dies insofern nicht ganz durchschlagend, als auch die perikardialen Reibegeräusche, wie wir gesehen haben, durch die Respiration beeinflusst werden. Einer der wichtigsten Punkte für die Unterscheidung ist die maximale Localisation der perikardialen Geräusche in der Gegend der oberflächlichen Herzdämpfung und auf dem Sternum, diejenige der extraperikardialen ausserhalb dieser Region. Im übrigen halte man sich an Folgendes:

1. Bei den pleuroperikardialen Reibegeräuschen ist gewöhnlich der respiratorische Wechsel deutlicher ausgesprochen als der Wechsel mit der Herzaction. Bei den perikardialen Reibegeräuschen verhält es sich umgekehrt.

2. Suspension der Athmung in den extremen Respirationsphasen kann, wenn die Auflagerungen sehr umschrieben sind, pleuroperikardiale Reibegeräusche, dagegen nicht leicht perikardiale Geräusche zum Verschwinden bringen, indem dabei z. B. folgende Vorkommnisse möglich sind:

a) Sitz der Rauigkeiten an benachbarten Stellen von Pleura pericardiacae und costalis (Fig. 72 a): Abschwächung eventuell Verschwinden des Geräusches bei Inspirationsstellung, weil sich die glattgebliebene Lunge zwischen die Rauigkeiten legt.

b) Sitz der Rauigkeiten an Pleura pericardiacae und Pleura pulmonalis (Fig. 72 b): Abschwächung oder Verschwinden des Geräusches in Expirationsstellung, weil sich dann die Rauigkeiten nicht mehr berühren.

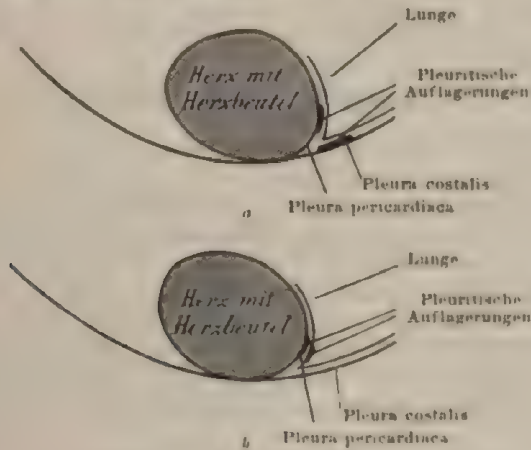


Fig. 72.

Zwei Vorkommnisse von pleuroperikardialen Reiben (schematischer Horizontalschnitt des Thorax).

Dem gegenüber hat Suspension der Athmung in extremer Inspirationsstellung der Lunge bei perikardialen Reiben meist Verstärkung des Geräusches zur Folge, und zwar wenn dabei bei geschlossener Glottis gepresst wird, durch den auf das Perikard ausgeübten Druck (Valsalva'scher Versuch, S. 286), wenn nicht gepresst wird, durch die vermehrte Blutzufuhr zum Herzen und die dadurch vergrösserten Excursionen desselben. Freilich gilt dies bloss bei der Auscultation über dem von der Lunge entblästen Theil des Herzens, weil seitlich die inspiratorische Ueberlagerung des Herzens wieder ein das Geräusch abschwächendes Moment darstellt.

#### Das präkordiale Emphysemgeräusch.

Wenn durch Ruptur von Lungenalveolen Luft entlang dem interstitiellen Lungengewebe zum Lungenhilus und von da in das Bindegewebe des vorderen Mediastinums gelangt, so verrieth sich dies ausser durch die Verkleinerung oder das Verschwinden der oberflächlichen Herzdämpfung (S. 168) und die Abschwächung der Herztöne (S. 250) durch das Auftreten von eigenthümlichen, an Rasselgeräusche erinnernden Geräuschen in der Herzgegend, die sich nur dadurch von den Geräuschen des interstitiellen Lungenemphysems (S. 238) unterscheiden, dass sie nicht mit der Respiration, sondern mit der Herzaction synchron sind. In Betreff des akustischen oft klingenden, metallischen

oder knisternden Charakters der präkordialen Luftgeräusche verweisen wir auf das vom Geräusch des interstitiellen Lungenemphysems (l. c.) Gesagte. Verwechselt können diese Geräusche nur werden mit kardialen Rasselgeräuschen über Infiltrationen und Cavernen in der Nähe des Herzens. Das Verhalten der Herzdämpfung, der Herztöne, des Athengeräusches, der Nachweis der Zeichen eines interstitiellen Lungenemphysems oder Hautemphysems, die Begleiterscheinungen und die Anamnese ermöglichen im gegebenen Falle die Differentialdiagnose.

#### Das perikardiale Plätschern.

Enthält der Herzbeutel zugleich Luft und Flüssigkeit, so entsteht infolge der Herzaction synchron mit derselben ein eigenthümliches, zuweilen metallisches Plätschern, ähnlich wie man es beim Schütteln der Patienten mit Pneumothorax hört. Dabei sind die Herztöne entweder abgeschwächt oder (durch Resonanz) verstärkt (S. 250) und können in letzterem Falle metallischen Beiklang zeigen. Die Herzdämpfung ist (S. 168) in Rückenlage verschwunden, während im Aufsitzen die tieferen Partien der Herzgegend infolge der nach vorne sinkenden Flüssigkeit Dämpfung geben können. Die Bestimmung des Ortes, wo das Plätschergeräusch am stärksten zu hören ist, die schweren Zeichen einer Pericarditis oder Herzbeutelperforation, das Verhalten der Herzdämpfung, die Untersuchung bei verschiedenen Füllungszuständen des Magens, die genaue Untersuchung der Lungen werden die Differentialdiagnose des echten perikardialen Plätscherns von dem Plätschern, das durch die Herzaction im gefüllten Magen, in grossen Lungen-cavernen oder in einem Pyopneumothorax hervorgerufen werden kann, ermöglichen.

#### Auscultation der Gefässe.

Aehnlich wie über dem Herzen, so können auch über den Gefässen sowohl Töne als Geräusche gehört werden. In Betreff der Definition dieser beiden Begriffe gilt für die Gefässe genau dasselbe, wie für das Herz (vgl. S. 260) und ebenso ist die Entstehung dieser Schallerscheinungen über den Gefässen analog der Entstehung der Herztöne (S. 244 f.) und der endokardialen Geräusche (S. 261 ff.). Ein Theil der über den Gefässen hörbaren Töne und Geräusche ist jedoch bloss vom Herzen fortgeleitet.

Die Auscultation der Gefässe wird stets mittelst des Stethoskops vorgenommen. Dabei soll das Instrument ohne Druck aufgesetzt werden, falls man nicht durch den Druck einen bestimmten, später zu erwähnenden Zweck erreichen will.

Es sei noch bemerkt, dass die Bezeichnung systolisch und diastolisch in der Folge für die Gefässgeräusche stets im Sinne von herzsystolisch und herzdiastolisch gebraucht werden.

#### Auscultation der Arterien.

Die Carotis wird am Kieferwinkel oder am Innenrande des Musculus sternocleidomastoideus auscultiert, die Subclavia über der Clavicula zwischen dieser und dem Sternocleidomastoideus oder unter der Clavicula in der sogenannten Mohrenheim'schen Grube zwischen Musculus pectoralis major und Musculus deltoideus, die Brachialis am inneren Bicepsrande oder in der Ellenbeuge bei leicht gestrecktem Arme, die Radialis an der gewöhnlichen Palpationsstelle des Radialpulses, die Cruralis unterhalb des Ligamentum Pouparti.

#### Normale Verhältnisse.

Normal hört man über der Carotis und Subclavia zwei Töne, einen systolischen, nachheron durch die systolische Wandspannung erzeugten und einen diastolischen, von den Aortenklappen fortgepflanzten. An der Cruralis hört man normal entweder nichts oder bloss einen ebenso wie in der Carotis entstandenen systolischen Ton. Ebenso über der Bauchorta. Die kleineren Arterien sind in der Norm tonlos.



Setzt man das Stethoskop mit einem gewissen Drucke auf, so tritt nicht bloss an den erwähnten grösseren, sondern auch an kleineren Arterien, wie der Brachialis, zunächst ein sogenanntes Druckgeräusch auf, ein oft sehr starkes, zischendes systolisches Geräusch, welches bei der systolischen Beschleunigung der Strömung durch die infolge des Druckes des Stethoskops entstehende Stenose des Arterienrohres nach den bekannten Gesetzen der Geräuschbildung (vgl. Auscultation des Herzens S. 261 ff.) entsteht. Ist der ausgeübte Druck noch stärker, so dass das Lumen der Arterie ganz verschlossen wird, so entsteht infolge der central vom Hindernisse erhöhten systolischen Wandspannung ein systolischer sogenannter Druckton. Druckton und Druckgeräusche sind rein physiologische Erscheinungen, und um pathologische Geräusche und Töne über den Arterien zu constatieren, muss deshalb vermieden werden, mit dem Stethoskop zu drücken (ausser zur Constatierung des Duroziez'schen Doppelgeräusches, vgl. unten).

An dieser Stelle ist zu erwähnen das bei Kindern vom dritten Monate bis zum sechsten Lebensjahre physiologisch zuweilen vorkommende sogenannte Hirntönen, ein über dem Schädel, am besten auf dem Scheitel hörbares systolisches, namentlich in der Carotis interna aus noch nicht genau bekannter Ursache zuwache kommendes Geräusch ohne diagnostische Bedeutung.

### Pathologische Verhältnisse.

Dass da, wo bei der Auscultation der Aorta abnorme Verhältnisse gefunden werden, diese sich auch bei der Auscultation der Carotis und Subclavia geltend machen können, ist verständlich. Die systolischen wie die diastolischen Geräusche, besonders aber die ersteren, pflanzen sich bei Fehlern der Aorta leicht in die Halsgefässe fort, und wenn bei einer Aorteninsufficienz der zweite Ton an der Aorta verschwindet, so wird gewöhnlich auch an den Halsgefässen nur ein systolischer Ton zu hören sein.

Unter allen Verhältnissen, wo der Puls den Charakter der Celerität hat, können auch Arterien, welche in der Norm tonlos sind, einen systolischen Ton geben. Man beobachtet dies namentlich bei Fieber und bei der Aorteninsufficienz. Bei letzterem Klappenfehler können selbst sehr kleine Arterien bis zum Caliber der Radialis tonlich tönen.

Ein selteneres Symptom der Aorteninsufficienz ist der Doppelton an der Arteria cruralis, welcher zustande kommt, wenn bei exquisitem Pulsus celer sowohl die systolische Spannung als die diastolische Entspannung der Arterie je zu einem Tone Veranlassung gibt. Man hat den Cruraldoppelton ausnahmsweise auch bei Chlorose, in der Schwangerschaft und bei der chronischen Bleivergiftung gefunden.

Ebenfalls bei der Aorteninsufficienz wird beobachtet, und zwar viel häufiger als der Cruraldoppelton, das sogenannte Duroziez'sche Doppelgeräusch. Dasselbe wird dann wahrnehmbar, wenn man über der Arteria cruralis oder brachialis mit dem Stethoskop allmählig stärker drückend auscultiert. Man hört dann mit zunehmendem Drucke folgende Reihenfolge der Erscheinungen: zuerst ohne Druck einfache oder doppelte Arterientöne, bei etwas stärkerem Drucke das normale systolische Druckgeräusch, welchem sich bei ganz bestimmter ausprobirender Druckstärke ein zweites, meist viel leiseres herzdiaastolisches Geräusch beigesellt, und endlich bei noch stärkerem Drucke wiederum ein einfacher oder doppelter Ton. Das erwähnte zweite Geräusch, welches mit dem normalen systolischen Geräusche zusammen die von Duroziez als Doppelgeräusch beschriebene Erscheinung ausmacht, entsteht dadurch, dass die infolge der Aorteninsufficienz durch das Zurückströmen des Blutes bei der Herzdiastole in der Aorta entstehende negative Welle, sobald sie sich bis an die mittelst des Stethoskops erzeugte Arterienenge fortgepflanzt hat, daselbst infolge des peripher vom Hindernisse bestehenden Ueberdruckes ein (wie ich zur Vermeidung von Missverständnissen bemerken will) rein locales Zurückströmen von Blut unter dem Stethoskop und damit die Bedingungen zur Entstehung eines diastolischen Geräusches erzeugt. Man hat das Duroziez'sche Doppelgeräusch ausser bei der Aorteninsufficienz namentlich noch beim Aortenaneurysma gefunden, da bei diesem in der Diastole eine rückläufige Strömung in den Sack stattfinden kann. Das Duroziez'sche Doppelgeräusch kann aber ausserdem auch bei allen Zuständen beobachtet werden, welche starken Pulsus celer, das heisst rasches Ansteigen und Absinken der Pulswelle hervorrufen. Der diastolische Theil des Geräusches kommt hier dadurch zustande, dass die spitzige Pulswelle an der durch das Stethoskop erzeugten Stenose der Arterie zum Theile abgedämpft resp. reflectirt wird, so dass dem steilen Anstieg der Welle nicht ein ebenso steiles Abfallen des Druckes peripher vom Hindernisse

entspricht, wodurch natürlich auch wieder peripherer Ueberdruck und ein locales Zurückströmen des Blutes unter dem Stethoskop zustande kommt. Der diastolische Antheil des Duroziez'schen Geräusches ist ja eigentlich auch bei der Aorteninsuffizienz und dem Aortenaneurysma bloss der Ausdruck des raschen Abstieges der Pulselle. So beobachtet man das Duroziez'sche Doppelgeräusch nicht selten bei Chlorose und Morbus Basedowii. Ich fand dasselbe auch über dem linken Leberlappen in einem Falle von entzündlichem Leberpuls (vgl. S. 139), sobald auf die betreffende Stelle mit dem Stethoskop etwas stärker gedrückt wurde. Zum Nachweise des Duroziez'schen Geräusches gehört oft ziemlich viel Geduld, da es sich darum handelt, genau den richtigen Grad der Compression der Arterie zu finden.

Ein bloss auf der einen Seite hörbares, ohne Druck des Stethoskops zustande kommendes systolisches Geräusch an der Arteria subclavia bei ruhig herabhängenden Armen hat eine gewisse, wenn auch nicht absolute Bedeutung für die Diagnose chronischer Erkrankungen der betreffenden Lungenspitze, welche zu Verwachsungen der Pleurablätter untereinander und mit der Gefäßscheide der Subclavia geführt haben und dadurch eine Zerrung des Gefässes bedingen. Dieses sogenannte Subclaviageräusch pflegt aus leicht ersichtlichen Gründen meist bei der Inspiration, seltener bei der Expiration stärker zu werden oder ausschliesslich hörbar zu sein. Man muss sich aber gerade an der Subclavia sehr vor der Erzeugung künstlicher Druckgeräusche hüten, da bei der Inspiration der Thorax dem Stethoskop entgegenkommt. Es ist deshalb nöthig, während der Auscultation den Athembewegungen des Patienten mit dem Kopfe zu folgen. Mitunter ist aber auch bei ganz gesunden Menschen ohne Druck des Stethoskops beidseitig, seltener einseitig, ein Subclaviageräusch zu hören und bei bestimmten Stellungen des Armes wird es bei sehr vielen Menschen künstlich durch Compression der Arterie seitens der Clavicula oder des Musculus subclavius und pectoralis minor erzeugt.

Nicht ganz ohne diagnostisches Interesse sind auch local entstehende, ohne Druck des Stethoskops zustande kommende systolische Geräusche über den Arterien, besonders den Carotiden. Sie können nach Art der accidentellen Herzgeräusche (S. 27) bei Anämie durch die infolge der dünnflüssigen Beschaffenheit des Blutes beschleunigte systolische Blutströmung entstehen und sind, falls sich zeigen lässt, dass sie auch vom Herzen fortgeleitet sind, oft wie die Nonnengeräusche (S. 291 ff.) von grosser Bedeutung, um gleichzeitig beobachtete Herzgeräusche als accidentell zu taxieren. Auch die mit dem Pulsus celer verbundene Beschleunigung der systolischen Blutströmung kann (bei Aorteninsuffizienz, Morbus Basedowii, Chlorose) über den Arterien antoechthone nicht von der Aorta fortgeleitete Geräusche erzeugen. Von diagnostischem Interesse sind endlich auch systolische Geräusche an den Arterien infolge localer arteriosklerotischer Wandveränderungen. In dieser Beziehung war mir ein Fall interessant, wo bei einem älteren Manne an der linken Carotis seit Monaten ohne Druck des Stethoskops ein starkes systolisches Geräusch constatirt wurde und wo später durch das Einsetzen einer linksseitigen Hirnthrombose die Diagnose einer Arteriosklerose der Carotis bestätigt wurde. Mitunter werden solche durch Rauigkeiten der Wand bedingte systolische Geräusche erst durch leichten Druck des Stethoskops hörbar (obchon durch Druck, wie wir sehen, auch in der Norm Geräusch erzeugt werden können, so verräth sich doch der pathologische Charakter der Erscheinung und das Vorhandensein von Arteriosklerose in solchen Fällen durch die Leichtigkeit, mit welcher das Geräusch bei leichtem Druck zustande kommt. Diese arteriosklerotischen Druckgeräusche wurden neuerdings durch Litten in ihren diagnostischen Werth betont und als palpatorisches Phänomen unter dem Namen des „Spritzens“ beschrieben. Diese Erscheinung kommt an den Carotiden und namentlich auch an der Basis aorta vor.

Ueber den gefässreichen Köpfen des Morbus Basedowii hört man nicht selten systolische und diastolische Geräusche. Die systolischen sind zweifellos arteriell und in der vorhin besprochenen Weise abhängig vom Pulsus celer. Von den diastolischen Geräuschen ist es noch nicht sicher, ob sie ebenfalls arteriell und ähnlich wie der zweite Theil des Duroziez'schen Doppelgeräusches eine Folge des Pulsus celer sind, oder ob es sich dabei um den diastolischen Antheil von Venengeräuschen (siehe oben S. 293) handelt, welcher vielleicht dadurch isolirt und verstärkt wird, dass systolisch die Venen durch die Arterien comprimirt und verschlossen werden.



## Auscultation der Venen.

### Töne über den Venen.

Normal fliesst das Blut in den Venen ton- und geräuschlos. Eine Ausnahme bilden die in seltenen Fällen auch bei Gesunden vorkommenden sogenannten Nonnengeräusche (vgl. unten).

Die rückflüßige Blutwelle beim regurgitierenden Venenpuls kann in den grösseren Venen (besonders an der Jugularvene) durch Anspannung der Venenklappen und der Venenwand einen systolischen Ton erzeugen (besonders an den Bulbusklappen — Bulbusklappenton). Der Bulbusklappenton ist nur dadurch von dem gleichzeitig hörbaren systolischen Carotiston zu unterscheiden, dass er diesem, eine Art Vorschlag bildend, etwas vorangeht (vgl. S. 138).

### Geräusche über den Venen. Nonnengeräusche.

Da die Schwankungen der Strömungsgeschwindigkeit in den Venen nur unbedeutend sind, so erscheinen die meisten Venengeräusche continuirlich.

Das wichtigste Venengeräusch ist das an den Jugularvenen sehr häufig bei anämischen und chlorotischen, selten auch bei gesunden Menschen vorkommende sogenannte Nonnengeräusch oder Nonnensausen.

Die Bezeichnung Nonnengeräusch stammt davon her, dass die Erscheinung Aehnlichkeit hat mit dem Geräusch, welches das in gewissen Gegenden als Nonne, an anderen Orten als Wahlteufel bezeichnete Kinderspielzeug hervorruft. Die Franzosen nennen die Erscheinung aus analogen Gründen *bruit du diable*.

Zur Untersuchung auf dieses Geräusch setzt man das Stethoskop bei aufrechter Körperstellung und gerader Kopfhaltung des Patienten auf die Grenze zwischen der Sternal- und Clavicularportion des *Musculus sternocleidomastoideus* ohne Druck auf. Man vernimmt dann neben den Tönen der Carotis, falls Nonnengeräusch vorhanden ist, ein eigenthümliches, bald blasendes, bald brummendes oder musikalisch pfeifendes continuirliches Geräusch mit rhythmischer systolischer und diastolischer, sowie namentlich auch inspiratorischer Verstärkung. Am deutlichsten hört man das Nonnengeräusch auf der rechten Seite. Niederliegen des Patienten schwächt das Geräusch ab und kann es auch ganz zum Verschwinden bringen. Drehen des Kopfes nach der entgegengesetzten Seite pflegt das Geräusch zu verstärken. Bei Druck des Stethoskops kommt zunächst sowohl Verstärkung als Abschwächung vor, bei stärkerem Drucke verschwindet das Geräusch fast immer und man hört dann nur noch die Carotistöne oder eventuell ein künstliches Druckgeräusch der Carotis. Bei schwächeren Nonnengeräuschen kann der continuirliche Charakter mitunter dadurch verloren gehen, dass man nur die verstärkten systolischen, diastolischen und inspiratorischen Antheile desselben wahrnimmt. Es können dann unterbrochene Geräusche entstehen, die unter Umständen mit arteriellen oder sogar mit respiratorischen Geräuschen verwechselt werden könnten, die aber sich wohl immer doch als Bestandtheile eines Nonnengeräusches erkennen lassen, wenn man Bedingungen schafft, welche das Nonnengeräusch verstärken, indem man entweder leicht mit dem Stethoskop drückt oder den Kopf nach der entgegengesetzten Seite drehen lässt, wobei dann die unterbrochenen Geräusche in das continuirliche Sausen überzugehen pflegen. Bei der Besprechung der accidentellen Herzgeräusche (S. 282) ist erwähnt worden, dass unter Umständen der diastolisch verstärkte Antheil eines Nonnengeräusches sich bis in die Herzgegend fortpflanzen und dort als diastolisches accidentelles Geräusch



der Deutung Schwierigkeiten bereiten kann, wenn man sich nicht, indem man vom Herzen bis zur Jugularis hin auscultiert, davon überzeugt, dass die Erscheinung zu einem Nonnengeräusche gehört.

Zur Erklärung des Nonnengeräusches muss man erstens von der Thatsache ausgehen, dass dasselbe, wenn auch nicht ausschliesslich, so doch mit ganz vorwiegender Häufigkeit bei Anämischen vorkommt, und zweitens von den allgemeinen physikalischen Erörterungen über die Entstehung von Geräuschen in strömenden Flüssigkeiten, die wir der Besprechung der Herzgeräusche (S. 261 ff.) vorausgeschickt haben. Die beiden Factoren, welche dort als entscheidend für die Entstehung von Strömungsgeräuschen hingestellt wurden, sind: die Existenz von abnormen Verengerungen und Erweiterungen der Strombahn und die Strömungsgeschwindigkeit. Man hat nun für die Erklärung der Nonnengeräusche bei Anämischen den ersteren Factor herangezogen, indem man die Annahme machte, dass infolge einer verminderten Blutmenge die Jugularvenen collabieren, während ihr Bulbus durch die Aufheftungen der Halsfascie ausgespannt erhalten werde. Es entstehe dadurch eine abnorm starke Lumenveränderung zwischen Vene und Bulbus und dadurch kommen die Geräusche zustande. Diese Erklärung ist sicher unrichtig, weil einerseits gerade bei denjenigen Anämien, bei welchen das Nonnengeräusch am häufigsten ist, nämlich den Chlorosen, die Annahme einer verminderten Blutmenge vollkommen in der Luft schwebt und weil man sich ausserdem gerade bei Chlorosen davon überzeugen kann, dass hier die Jugularvenen meist sehr gut, oft sogar abnorm stark gefüllt sind. Da somit kein Grund vorliegt, bei den Anämien eine ungewöhnliche Lumenveränderung der Strombahn an der Auscultationsstelle der Jugularis anzunehmen, so müssen wir die Erklärung auf den zweiten der oben erwähnten Factoren, auf die Geschwindigkeit beziehen. Liegen nun Thatsachen vor, welche dafür sprechen, dass das anämische Blut mit vermehrter Geschwindigkeit fliesst? Ich erinnere in dieser Beziehung an die Experimente, welche mittelst directer Beobachtung des Mesenteriums künstlich hydrämisch gemachter Thiere angestellt wurden und welche zeigten, dass das hydrämische Blut in der That offenbar infolge seiner verminderten Cohäsion oder Viscosität rascher fliesst, als das normale.\* Obschon nun die Anämischen, da das gemeinsame Merkmal der Anämien bloss die Verminderung des Farbstoffgehaltes des Blutes ist, keineswegs hydrämisch zu sein brauchen, so sind sie es doch, wie Bestimmungen des specifischen Gewichtes des Blutes ergeben, thatsächlich häufig und ausserdem ist es denkbar, dass auch ohne eigentliche Hydrämie die Cohäsion des anämischen Blutes vermindert ist, so dass die Reibung zwischen der an den Gefässwänden haltenden Randschicht und den circulierenden Stromfäden geringer und die Strömungsgeschwindigkeit grösser ausfällt. Dazu kommt, dass eine vermehrte Strömungsgeschwindigkeit des anämischen Blutes sich teleologisch gut verstehen lässt, da dadurch der Defect an Hämoglobin einigermaassen compensiert werden kann. Wenn wir nun annehmen, dass wirklich bei Anämischen das Jugularblut rascher strömt als bei Gesunden, so verstehen wir nach unseren allgemeinen Grundsätzen über Geräuschbildung ohneweiters, dass dieses raschere Strömen die Ursache des Nonnengeräusches sein kann. Dies ist auch die Erklärung, welche vorläufig am meisten Wahrscheinlichkeit hat. Dass bei dieser Annahme die am Bulbus der Vena jugularis normal vorhandene Lumenveränderung der Vene die Entstehung eines Geräusches erleichtert, ist selbst-

\* Vgl. Cohnheim, Allgemeine Pathologie, Bd. I, S. 441. 1882.

verständlich und für die wenigen Fälle, wo bei ganz gesunden Menschen Nonnengeräusch gehört wird, kann man annehmen, dass vermöge individueller anatomischer Verhältnisse, sowie des Füllungszustandes der Vene jene Lumenveränderung schon genügt, um bei normaler Stromgeschwindigkeit ein Geräusch zu erzeugen. Vielleicht wechselt aber auch innerhalb der Norm die Stromgeschwindigkeit des Blutes.

Die Verstärkung der Nonnengeräusche in stehender Position gegenüber dem Liegen erklärt sich aus der Annahme, dass in aufrechter Stellung durch den Einfluss der Schwere, resp. durch die Saugwirkung des hydrostatischen Druckes der Venenblutküle die Vene verengert und dadurch der Jugularblutstrom beschleunigt wird. Die Erfahrung, dass rechts das Nonnengeräusch deutlicher zu sein pflegt als links, beruht wohl auf der anatomischen, im Sinne einer Verminderung des Strömungswiderstandes wirkenden Thatsache, dass die rechte Vena jugularis nahezu die directe Fortsetzung der Vena anonyma dextra darstellt, während die linke Vena jugularis unter stumpfem Winkel in die linksseitige Anonyma einmündet. Die Verstärkung des Nonnengeräusches durch Drehung des Kopfes nach der entgegengesetzten Seite erklärt sich leicht durch die dabei stattfindende Compression des oberen Theiles der Vene durch den Sternocleidomastoideus und Omohyoideus. Der Einfluss des Druckes des Stethoskops endlich bedarf wohl keiner weiteren Erklärung.

Dagegen müssen wir noch mit einigen Worten der rhythmischen Verstärkungen des Nonnengeräusches gedenken. Die inspiratorische Verstärkung ist leicht zu erklären aus der Beschleunigung des venösen Blutstromes während der Inspiration. Dass man aber für die Erklärung der systolischen und der diastolischen Verstärkung nicht einfach die beschleunigende Wirkung der Ventrikel- und Vorholsdiastole heranziehen darf, ergibt sich daraus, dass ja auch für die Erklärung des physiologischen Venenpulses, welcher der Ausdruck der rhythmischen Geschwindigkeitsschwankungen des Venenstromes ist, die Verhältnisse, wie wir sahen, wesentlich complicierter liegen. Deshalb konnten wir auch (S. 136 f.) die Curve des physiologischen Venenpulses nicht vollkommen erklären. Die Curve des physiologischen Venenpulses selbst (Fig. 41, S. 136) scheint aber dafür zu sprechen, dass der Venenstrom hauptsächlich bei der Systole der Ventrikel beschleunigt wird, verlangsamt dagegen bei der Diastole, wenn man von den kleinen secundären Schwankungen im aufsteigenden Schenkel der Curve absieht. Mit Rücksicht hierauf wird sich die systolische Verstärkung des Nonnengeräusches ohneweiters durch die systolische Beschleunigung des Blutstromes erklären, während die diastolische Verstärkung eine andere Ursache haben muss. Es scheint mir nun nicht undenkbar, dass die diastolische Verstärkung davon herrührt, dass unter den obwaltenden Verhältnissen der Lumenwechsel, welchen die Vene während des Anstieges des Venenpulses (also bei der Diastole des Herzens) an der Stelle, wo der Wellenberg in das Wellenthal übergeht, darbieten muss, die Entstehung der zur Geräuschbildung erforderlichen Schwingungen der Gefässwand mit den zugehörigen Wirbeln begünstigt.

Es sei noch bemerkt, dass Geräusche von ähnlichem Charakter und ähnlicher Entstehung wie an der Jugularvene auch über der Vena cruralis und über gefässreichen Kröpfen, wo vielleicht Unregelmässigkeit der Gefässlichtung und Schlingelungen der Venen disponierend wirken, vorkommen.

Die diagnostische Bedeutung der Nonnengeräusche ist meiner Ansicht nach eine nicht unerhebliche. Wenn sie auch nicht absolut pathognomonisch sind für Anämie, so sprechen sie doch mit Wahrscheinlichkeit für das Vor-



handensein einer solchen. Namentlich lässt sich aber die Existenz des Nonnengeräusches mit Nutzen zur Beurtheilung der accidentellen Natur gleichzeitig vorhandener Herzgeräusche verwerten.

Ausser bei anämischen Zuständen beobachtet man Venengeräusche von gleichem Charakter namentlich auch bei Morbus Basedowi, wo sie wohl unzweifelhaft auf eine beschleunigte Blutströmung zurückzuführen sind. Am häufigsten hört man sie hier über dem Kropf.

### Auscultation des Abdomens.

Die Auscultation des Abdomens gibt nur in Ausnahmefällen brauchbare Resultate. Wenn wir absehen von den über dem schwangeren Uterus zustande kommenden Schallerscheinungen (fötale Herztöne, Uterin- oder Placentar- und Nabelschnurgeräusche), die in den Lehrbüchern der Geburtshilfe ihre Besprechung erfahren, so sind hier zunächst die Schallerscheinungen zu erwähnen, die man, falls die Bauchaorta der Untersuchung gut zugänglich ist, von dieser gewinnen kann (vgl. das Capitel über Auscultation der Gefässe S. 288 ff.). Eine gewisse Bedeutung haben ferner Reibegeräusche, welche bei peritonitischen Auflagerungen auf der Leber oder der Milzoberfläche synchron mit der Respiration entstehen können und die man gewöhnlich ebensogut fühlt als hört (perihepatitische und perisplenitische Reibegeräusche). Nach Gerhardt sollen auch Anfällen von Cholelithiasis in der Gallenblasengegend meist derartige Reibegeräusche wahrgenommen werden. Auch an anderen Stellen des Abdomens können Reibegeräusche zwischen rauh gewordenen peritonealen Flächen zustande kommen, nur spielt dann für ihre Wahrnehmung die Palpation eine grössere Rolle als die Auscultation, da sie meist bloss durch manuelle Verschiebung der Theile erzeugt werden. Ferner kann in einzelnen Fällen die Auscultation der gurrenden durch die Peristaltik zustande kommenden Darngeräusche Aufschluss geben über die Darmmotilität. Es ist dabei zu bemerken, dass unter normalen Verhältnissen die Darmbewegungen so ruhig vor sich gehen, dass nur sehr schwache Darngeräusche zustande kommen, während bei krankhafter Steigerung der Peristaltik die Darmbewegungen mitunter auf Distanz in Form der sogenannten Borborygmen hörbar werden. Weiter sei erwähnt, dass bei gleichzeitiger Anwesenheit von Gas und Flüssigkeit in der Bauchhöhle infolge von Perforationsperitonitis bei Bewegungen des Patienten im Abdomen Schüttelgeräusche (häufig metallischer Natur), ähnlich der Succussio Hippocratis (S. 239), mitunter auf Distanz, mitunter bloss mittelst des Stethoskops hörbar, wahrgenommen werden, die ein gewisses Interesse beanspruchen, deren diagnostische Bedeutung aber nicht überschätzt werden darf, weil gerade bei denjenigen Krankheitszuständen deren Unterscheidung von der Perforationsperitonitis wünschenswert ist, wie z. B. bei Ileus und bei der nicht perforativen Peritonitis gewöhnlich im Magen und dem ausgedehnten Darm erhebliche Luft- und Flüssigkeitsansammlungen vorkommen, welche ebenfalls Schüttelgeräusche bedingen können, ohne dass Perforation vorliegt. Die palpatorischen sogenannten Platschgeräusche sollen bei der Palpation des Abdomens besprochen werden (S. 326), umso mehr, als sie gewöhnlich palpatorisch deutlicher wahrnehmbar sind, als durch das Gehör. Endlich führe ich noch eine auscultatorische Erscheinung an, die mir einigemale bei der Diagnose von Darmstenosen (durch Tumoren) nützliche Dienste geleistet hat. Es ist dies das Vorkommen eines zuweilen auf Distanz wahrnehmbaren und dann gewöhnlich von den Patienten selbst hervorgehobenen, in anderen Fällen erst durch das Stethoskop oder durch die Palpation wahrnehmbaren zischenden oder pfeifenden Stenosengeräusches, welches da zustande kommt, wo sich flüssiger und gasförmiger Darminhalt durch eine stenosierte Stelle bei der Peristaltik hindurchdrängt. Die geeigneten Momente zur Auscultation sind hier diejenigen, wo sich entweder durch die Kolikschmerzen des Patienten oder durch das Relief der peristaltischen Welle, die man durch die Bauchdecken hindurch sieht, eine lebhaftere Peristaltik verkündet. Ueber die Percussionsauscultation des Abdomens vgl. S. 185 f.

### Auscultation der Speiseröhre (vgl. das Capitel „Untersuchung der Speiseröhre“).



## Palpation der Lunge und der Pleura.

Hi Petreß der Inspection dieser Theile vgl. das Capitel: Verhalten der Respiration. S. 64 ff.)

Die Palpation der Lunge und der Pleura dient theilweise, wie schon bei mehreren Gelegenheiten (Rasseln, Reiben, Schüttelgeräusche) erwähnt wurde, zur Wahrnehmung von Symptomen, welche auch durch die Auscultation erkannt werden, zum Theil ergibt sie dagegen selbständige Resultate.

Als speciellere Aufgaben der Palpation besprechen wir hier: die Prüfung auf Fluctuation und auf Resistenzveränderungen des Thorax, auf abnorme Pulsationen an demselben und die Untersuchung des Pectoralfremitus.

### Prüfung auf Fluctuation und Resistenzveränderungen des Thorax.

Fluctuation wird bei oberflächlichen eiterigen Affectionen am Thorax wahrgenommen. Dabin gehört namentlich die Fluctuation, welche eine bis unter die Haut durchgebrochene eiterige Pleuritis, ein sogenanntes Empyema necessitatis, darbietet.

Ueber einfachen serösen oder nicht perforierten eiterigen Pleuritiden ist wegen der Spannung der intercostalen Weichtheile niemals eigentliche Fluctuation wahrzunehmen.

Dagegen wurde von verschiedenen Autoren wiederholt darauf aufmerksam gemacht, dass man bei starker unmittelbarer Percussion des Thorax hinten über der Gegend eines Flüssigkeitsergusses, wenn man gleichzeitig auf der vorderen Seite der endlichen Thoraxhalfe mit der anderen Hand palpiert (bimanuelle Palpations-percussion) häufig ein Erzittern wahrnehmen kann, welches in seinem Wesen eine Art von Fluctuation darstellt (Fluctuation vibratoire). Jedoch bedarf es zur Wahrnehmung dieser Erscheinung, die unter Umständen diagnostische Wichtigkeit haben kann, eines sehr feinen Gefühls, und in auffälliger Weise habe ich sie nur beim Sero- und Pyopneumothorax angetroffen, wo die freie Beweglichkeit der Flüssigkeit offenbar einen starken Wellenschlag vermittelt. Hier hat die Erscheinung diagnostisch insoweit einigen Wert, als bei Pneumothorax der Flüssigkeitserguss wegen seiner Lage unterhalb der Lunge oft erst bei ziemlicher Grösse deutlich percussorisch nachweisbar wird (vgl. S. 197). Die Erscheinung geht beim Sero- und Pyopneumothorax über in den bei der Hervorrufung des Succussionsgeräusches fühlbaren Wellenschlag.

Im Uebrigen ergibt die Palpation über pleuritischen Exsudaten und den verschiedenen Infiltrationen der Lunge gewöhnlich eine Resistenzvermehrung, welche auch schon bei der Percussion palpatorische Percussion häufig auffällt.

### Abnorme Pulsationen im Gebiete der Lunge und Pleura.

Die pulsatorischen Erscheinungen in der Herzgegend werden an anderer Stelle besprochen werden (S. 398 ff.). Ueber der Lungenregion nimmt man bei der Palpation oder Inspection Pulsationen wahr in den seltenen Fällen, wo dem Thorax pulsierende, die Lunge wegdrängende Tumoren von innen anliegen. Ausserdem kann man hier und da bei hochgradigen Mitralfehlern, besonders Insufficienzen, diffuse, wenn auch nur schwache Pulsation der Lunge durch die Thoraxwände hindurch palpatorisch wahrnehmen. Diese Erscheinung unterscheidet sich durch ihre diffuse Ausbreitung von der mechanischen Mitererschütterung des Thorax, welche vom Herzen ausgeht. Deutlicher noch als vermittelt der aufgelegten Hand nimmt man derartige schwache Pulsationen wahr durch das mit oder ohne Stethoskop angelegte Ohr. Man kann diese Erscheinung des Lungenpulses auch bei der Insufficienz der Pulmonalklappen erwarten (Pulsus celer der Art pulmon.). In sehr seltenen Fällen können pleuritische Exsudate fühlbar oder auch sichtbar in den Intercostalräumen pulsieren (Pleuritis pulsans), indem sich die Herzbewegungen durch die Flüssigkeit an die Thoraxoberfläche fortpflanzen. Das, was nicht häufig vorkommt, rührt wohl von der Spannung der intercostalen Weichtheile her. Nur wenn die letzteren und besonders die Pleura selbst durch die Ent-

zündung eine erhebliche Erschlaffung und Auflockerung erfahren, kann die Pulsation wahrnehmbar werden. Mit Rücksicht auf diese Entstehungsbedingung ist es verständlich, dass fast ausschliesslich Empyeme und nur äusserst selten seröse Exsudate pulsiren. Trotz der entzündlichen Auflockerung kommt aber Pulsation nicht zustande, wenn die Intercostalräume durch den Druck des Exsudates stark gespannt werden. Am günstigsten dürften sich die intercostalen Weichtheile für die Entstehung der Pulsation verhalten, wenn der intrapleurale Druck gleich dem Atmosphärendruck ist, da hierbei ihre Spannung, soweit sie passiv und nicht muskulär ist, am geringsten war.

### Prüfung des Stimmfremitus.

Man versteht unter Stimmfremitus die schwirrende Erschütterung, welche die auf den Thorax gelegte Hand wahrnimmt, wenn die untersuchte Person spricht oder singt. Diese Erschütterung kommt dadurch zustande, dass sich die an der Glottis entstehenden Vibrationen durch die Luftsäule der Trachea und Bronchen auf die Thoraxwand fortpflanzen. Physiologischerweise ist der Fremitus um so stärker, je stärker und je tiefer die Stimme ist. Bei Kindern und Frauen mit hoher Stimme und bei Schwerverkrankten, welche nicht laut sprechen können, ist häufig kein Fremitus wahrzunehmen. Auch ein dickes Fettpolster hindert seine Wahrnehmung. Am stärksten ist der Fremitus an den oberen hinteren Theilen des Thorax, wo die grossen Bronchen liegen. Von da nimmt er nach unten und aussen allmählig ab.

Bei der diagnostischen Verwertung des Fremitus handelt es sich stets bloss um die Wahrnehmung von Differenzen an den verschiedenen Stellen des Thorax durch die vergleichende Palpation. Die Prüfung wird am sichersten so vorgenommen, dass man die Patienten immer dasselbe Wort, z. B. „neun-undneunzig“, mit lauter und tiefer Stimme aussprechen lässt und dabei die zu prüfenden Stellen mit der Hand, ohne zu drücken, betastet. Am besten eignet sich hiefür der Ulnarrand der Hand, der bei den meisten Menschen ein sehr feines Gefühl besitzt. Sehr gut wird der Fremitus auch wahrgenommen, wenn man bei Anlass der Auscultation der Stimme das blosse Ohr auf den Thorax legt. Natürlich dürfen nur symmetrische Stellen direct verglichen werden. Bei dieser Vergleichung ist zu berücksichtigen, dass auf der rechten Seite des Thorax der Fremitus normalerweise gewöhnlich etwas stärker ist als auf der linken, wahrscheinlich wegen der grösseren Weite und des geraderen Abganges des rechten Hauptbronchus.

Die Fortleitung des Fremitus folgt in Betreff ihrer Verstärkung und Abschwächung ganz ähnlichen Regeln wie die der Stimme selbst und des physiologischen laryngotrachealen Athemgeräusches. Unter denjenigen Verhältnissen, unter welchen pathologische Bronchophonie auftritt (vgl. S. 240 f.), also über allen Infiltrationen und sonstigen Verdichtungen des Lungparenchyms mit Freibleiben der Bronchen, ferner über Cavernen und erweiterten Bronchen erscheint der Fremitus verstärkt, während er abgeschwächt wird bei Verstopfung der Bronchen und bei Einlagerung fester, flüssiger oder gasförmiger Massen zwischen Lungenoberfläche und Brustwand (Tumoren, pleuritische Exsudate, Pneumothorax). Verstärkter Fremitus kommt somit im allgemeinen mit Bronchialathmen und Bronchophonie zugleich vor, abgeschwächter zusammen mit abgeschwächtem Athmen und Fehlen der Bronchophonie. Da jedoch in einem und demselben Falle oft Factoren in Betracht kommen, welche für die Entstehung von Bronchialathmen, Bronchophonie und verstärktem Fremitus einander entgegenwirken und da durch diese Factoren die drei erwähnten Erscheinungen nicht immer in genau gleich starker Weise



beeinflusst werden, so ist es, trotzdem die drei Erscheinungen diagnostisch gleichbedeutend sind, doch von Wichtigkeit, in schwierigen Fällen auf jede derselben getrennt Rücksicht zu nehmen. Am klarsten lässt sich diese Forderung bei den pleuritischen Exsudaten begründen. Hier wirken sich mit Rücksicht auf Bronchophonie, Bronchialathmen und Fremitus entgegen der verstärkende Einfluss der Lungencompression und die Abschwächung durch die Vorlagerung der Exsudatschichte. Offenbar ist nun das Endresultat dieser Concurrenz nicht immer für die drei erwähnten Erscheinungen das nämliche, denn häufig nimmt man über einem mässig grossen pleuritischen Exsudat Bronchialathmen, Bronchophonie und gleichwohl abgeschwächten Fremitus wahr. Gerade in derartigen Vorkommnissen liegt die grosse diagnostische Bedeutung der Prüfung des Fremitus.

Von der Regel, dass über Lungeninfiltrationen der Fremitus verstärkt erscheint, gibt es eine praktisch wichtige Ausnahme. Wenn nämlich der zu der infiltrierten Partie führende Bronchus durch Secret, durch einen Fremdkörper oder einen comprimirenden Tumor verschlossen ist, so kann der Fremitus auch über Infiltrationen vollständig aufgehoben sein. Diese Erscheinung ist aber gewöhnlich, nämlich bei dem am häufigsten vorkommenden Verschluss durch Secret, eine vorübergehende und bei wiederholter Untersuchung ergibt sich dann, nachdem der Bronchus wieder frei geworden ist, der richtige Sachverhalt.

Auch die Regel, dass umgekehrt über Flüssigkeitsergüssen und Pneumothorax der Fremitus abgeschwächt ist, erfährt unter verschiedenen Verhältnissen Ausnahmen. Erstens kann bei kleineren Exsudaten die verstärkende Wirkung der Lungencompression die abschwächende Wirkung des Exsudates selbst überwiegen, so dass verstärkter Fremitus über dem ganzen Exsudate zustande kommt. Doch ist dies selten. Fast regelmässig kommt es dagegen vor, dass an der oberen Grenze des pleuritischen Exsudates, wo die Flüssigkeitsschichte dünn, keilförmig nach oben ausläuft (vgl. Fig. 61 I, S. 189), gleichwohl aber die Lungencompression von unten her bedeutend ist, verstärkter Fremitus zusammen mit starkem Bronchialathmen wahrzunehmen ist, während in den unteren Theilen der Fremitus abgeschwächt erscheint (vgl. Fig. 63 I, S. 195). Endlich können Adhäsionen, selbst wenn sie nur membranös oder strangförmig sind, den Fremitus durch ein Exsudat oder durch eine pneumothoracische Höhle hindurch zur Oberfläche leiten.

Durch genaue örtliche Verfolgung des Fremitus lassen sich oft sehr zuverlässige Grenzbestimmungen der in Frage stehenden pathologischen Veränderungen vornehmen. So lassen sich pleuritische Exsudate vermitteltst des Fremitus namentlich deshalb ziemlich sicher abgrenzen, weil an die Region des abgeschwächten Fremitus oben entlang der Grenze, wie erwähnt, gewöhnlich ein Streifen von verstärktem Fremitus sich anschliesst. Eine gewisse praktische Bedeutung hat ferner die Möglichkeit, durch Prüfung des Fremitus innerhalb des Bereiches pleuritischer Exsudate oder eines Pneumothorax umschriebene Adhäsionen abzugrenzen, die bei der Vornahme einer Punction vermieden werden müssen.

Neben den beschriebenen Erkrankungen beeinflussen auch Veränderungen der Thoraxwand den Fremitus. Jede Verdickung der Thoraxwand (Oedem u. dgl.) schwächt den Fremitus ab. An verschieden gewölbten Partien ist der Fremitus unter sonst gleichen Verhältnissen verschieden, so dass bei skoliothischem oder sonst deformiertem Thorax aus dem Verhalten des Fremitus überhaupt nichts zu schliessen ist. Auch Elasticitätsveränderungen des Thorax



haben natürlich grossen Einfluss auf den Fremitus, so dass über geschrumpften, inwendig mit Schwielen belegten Thoraxstellen der Fremitus abgeschwächt sein kann, auch ohne dass noch ein pleuritisches Exsudat vorhanden ist.

## Palpation und Inspection der Herzgegend.

Inspection und Palpation der Herzgegend sind in ihren Ergebnissen so verwandt und müssen sich bei der Untersuchung im gegebenen Falle so häufig ablösen, dass man die beiden Untersuchungsmethoden nicht wohl getrennt besprechen kann, ohne sich ausgedehnter Wiederholungen schuldig zu machen.

Die bei Vergrösserungen des Herzens oder Herzbeutels vorkommenden stärkeren Wölbungen in der Herzgegend wurden schon im Abschnitte über die Thoraxform besprochen (S. 17). Was hier noch der Besprechung harret, ist Folgendes:

### Der Herzstoss und Herzspitzenstoss.

Man bezeichnet die sichtbare und fühlbare Hebung oder Erschütterung, welche die Herzthätigkeit am Thorax hervorbringt, als Herzstoss und, soweit sie bloss die Nachbarschaft der Herzspitze betrifft, als Herzspitzenstoss oder Spitzenstoss schlechtweg. Die meisten diagnostischen Angaben über den Herzstoss beziehen sich speciell auf den Spitzenstoss. Bei der Palpation des Herzstosses empfiehlt es sich stets, zunächst zur Orientierung die gesammte flache Hand horizontal von der linken Parasternallinie bis gegen die linke Axillarlinie hin dem Thorax leise aufzulegen. Man ist dann sicher, den Stoss richtig zu finden und zu localisieren, während sonst leicht ein pathologischer, weit ausser liegender Herzstoss übersehen werden kann. Steht man vor dem Patienten, so muss man für die Palpation die rechte, steht man hinter ihm, die linke Hand benützen. Erst nach dieser Orientierung mit der flachen Hand darf man zur genaueren Palpation der einzelnen Theile des Herzstosses, speciell des Spitzenstosses, die Fingerspitzen benützen. Bei Frauen mit stark entwickelten Brüsten muss für die Palpation des Herzens die ganze linke Mamma nach rechts hinübergezogen werden, um die Gegend des Herzstosses der Palpation zugänglich zu machen. Der Spitzenstoss wird in unseren graphischen Darstellungen der physikalischen Befunde mit *Sp.* bezeichnet.

### Der Herzstoss unter normalen Verhältnissen.

Bei Gesunden beobachtet man in der Herzgegend mit der Herzaction synchron eine Erschütterung, die in den meisten Fällen bloss aus dem systolischen, der Lage der Herzspitze entsprechenden sogenannten „Spitzenstoss“ besteht, mit dem sich aber zuweilen ausserdem ein leichtes systolisches Einsinken, respective ein darauffolgender diastolischer Rückprall, der nach rechts und oben von demselben, d. h. mehr basalwärts, liegenden Theile der Herzgegend verbindet. Der eigentliche „Spitzenstoss“ besteht in einer bald nur fühlbaren, bald auch sichtbaren Erhebung eines umschriebenen Bezirkes

eine oder zweier benachbarten Intercostalräume durch die Systole des Herzens. Die betreffende Stelle entspricht wirklich der Herzspitze bezw. dem linksseitigsten Punkte der tiefen Herzdämpfung, oder aber, wenn die Herzspitze zu stark von Lunge bedeckt ist, einer etwas medianwärts von derselben gelegenen Stelle. Normal liegt der Spitzenstoss beim Erwachsenen im fünften Intercostalraum etwas innerhalb der Mamillar- oder Medioclavicularlinie. Bei Kindern kann er um einen Intercostalraum höher, bei Greisen um einen Intercostalraum tiefer stehen. Jedoch kommen auch im mittleren Lebensalter je nach der Thoraxform derartige Schwankungen um einen Intercostalraum physiologisch vor. Bei kleinen Kindern kann der Spitzenstoss die linke Mamillarlinie physiologisch nach aussen etwas überragen. Die Ausdehnung des Spitzenstosses ist verschieden: sie entspricht gewöhnlich einer Fläche von circa 2 cm im Quadrat. Im allgemeinen ist die Stelle der Herzspitze in mittlerer Respirationsstellung nach den Ergebnissen der topographischen Percussion nur von einer sehr dünnen und schmalen Lungenschicht bedeckt, welche die Wahrnehmung des Spitzenstosses nicht zu verhindern vermag. Jedoch kann auch normalerweise die Herzspitze dem Thorax anliegen, wodurch der Spitzenstoss deutlicher wird. Unter pathologischen Verhältnissen kann sich auch der vergrösserte rechte Ventrikel mehr oder weniger ausgiebig an der Erzeugung des Spitzenstosses betheiligen, während in der Norm bekanntlich die Herzspitze bloss vom linken Ventrikel gebildet wird.

Die Intensität des Spitzenstosses schwankt schon unter physiologischen Verhältnissen sehr. Sie hängt ab von dem Grade der Entblössung des Herzens seitens der Lunge, von der Dicke und Resistenz der Thoraxwandungen. Ganz gesunde Personen haben sogar nicht selten gar keinen deutlichen Spitzenstoss, was zum Theil von den erwähnten Verhältnissen, zum Theil aber auch davon herrühren kann, dass die Herzspitze statt in einem Intercostalraum hinter einer Rippe liegt.

Bei gewöhnlicher Athmung ändert der Spitzenstoss seine Lage und Deutlichkeit nicht wesentlich. Bei tiefer Athmung steigt er, wenn er nicht infolge der stärkeren Ueberlagerung des Herzens durch die Lunge verschwindet, entsprechend den Verschiebungen des Diaphragmas und Herzens bei der Inspiration etwas tiefer hinab, um bei der Expiration wieder in die Höhe zu rücken.

Auch bei stärkeren Lageveränderungen des Körpers kann er entsprechend den bei der topographischen Percussion beschriebenen passiven Lageveränderungen des Herzens (S. 167 f.) seine Lage wechseln; er rückt bei linker Seitenlage nach links, bei rechter Seitenlage nach rechts. Er kann aber bei rechter Seitenlage durch die stärkere Ueberlagerung des Herzens durch die linke Lunge auch ganz verschwinden.

In aufrechter Stellung kann der Spitzenstoss oft dadurch deutlicher gemacht werden, dass der Patient sich mit dem Oberkörper nach vorne beugt, wobei das Herz durch seine Schwere den linken Lungenrand etwas zur Seite drängt. Es ist dies ein Kunstgriff, der sich empfiehlt, um bei Patienten mit undeutlichem Spitzenstosse die Lage der linken Herzgrenze zu bestimmen. Jede Seitwärtsbeugung des Rumpfes muss dabei natürlich vermieden werden. In ähnlicher Weise erleichtert man sich die Wahrnehmung des Spitzenstosses, wenn man die Patienten veranlasst, stark zu expirieren, wobei das Herz starker entbläst wird. Es muss jedoch vermieden werden, hiemit den Valsalva'schen Versuch zu combinieren, d. h. bei der Expiration zu pressen, da man sonst den venösen Blutzufluss zum Herzen hemmt, wodurch die Herzgrösse verkleinert wird.

Durch alle Aufregungen der Herzthätigkeit (psychische Aufregungen, körperliche Anstrengungen) kann der Spitzenstoss verstärkt und auch verbreitert werden.

Von den vielen Theorien des Herzstosses ist von den Physiologen gegenwärtig diejenige angenommen, welche als wesentliche Ursache der Erscheinung die systolischen Formveränderungen des Herzens auffasst, durch welche die Herzspitze und die ihr benachbarten Theile der vorderen Ventrikelwänden nach vorne getrieben werden. Durch den Nachweis von Martins, dass die ganze Erscheinung des Herzstosses in die sogenannte Verschlusszeit der Systole fällt, in welcher noch kein Blut den Ventrikel verlässt, sondern der letztere bloss seinen Inhalt unter höhere Spannung setzt, ist den übrigen Theorien (Rückstosstheorie, Theorie von der systolischen Streckung der Gefässe aller Boden entzogen worden. Unter gewissen pathologischen Bedingungen können freilich auch noch andere Factoren als die Formveränderung der vorderen Ventrikelwände bei der Entstehung sowohl umschriebener als auch ausgedehnterer Erschütterungen in der Herzgegend in Betracht kommen vgl. sonstige Pulsationen in der Herzgegend etc. S. 309 ff.).

### Pathologische Verlagerungen des Herzstosses.

Der Herzstoss kann sowohl durch Vergrösserungen des Herzens als auch durch Verschiebungen desselben verlagert werden.

#### Der Herzstoss bei Grössenveränderungen des Herzens.

Da die Herzspitze normal vom linken Ventrikel gebildet wird, so werden hauptsächlich Dilatationen des linken Ventrikels den Spitzenstoss nach links verlagern. Die Verschiebung ist dabei mitunter eine sehr beträchtliche. Der Spitzenstoss kann bis in die linke Axillarlinie zu liegen kommen. Allein auch die Dilatationen des rechten Ventrikels können eine starke Verschiebung der Herzspitze nach links bedingen, indem dann einerseits der rechte Ventrikel sich an der Bildung der Herzspitze theilnimmt und andererseits durch einen erweiterten rechten Ventrikel das ganze Herz nach links hinübergeschoben werden kann. Man vergleiche in dieser Beziehung dasjenige, was über die topographische Percussion des vergrösserten Herzens gesagt worden ist S. 170. Man darf deshalb im allgemeinen nur unter gleichzeitiger Berücksichtigung aller übrigen Krankheitszeichen aus der Linkslagerung des Spitzenstosses eine Dilatation speciell des linken Ventrikels sicher diagnosticiren. Nur dann, wenn diese Verschiebung sehr stark ist, während die Percussion gar keine Verbreiterung der Herzdämpfung nach rechts ergibt, ist eine vorwiegende Dilatation des linken Ventrikels a priori wahrscheinlich. Bei Dilatation des linken Ventrikels wird, da die Herzspitze auf der schräg nach links abfallenden Fläche des Zwerchfelles gleitet, der nach links geschobene Spitzenstoss gleichzeitig auch tiefer stehen, als in der Norm. Demgegenüber wird als charakteristisch für die Verschiebung der Herzspitze nach links durch Vergrösserung des rechten Ventrikels gewöhnlich angeführt, dass hiebei die Spitze nicht tiefer liegt, sondern bloss horizontal nach links verschoben erscheint. Es ist dieses Verhalten in der That verständlich, wenn man bedenkt, dass die Vergrösserung des sich auf das Zwerchfell stützenden rechten Ventrikels die Tendenz hat, die Herzspitze zu heben (vgl. Fig. 47, S. 155). Dieser Hebung



muss dann natürlich auch die Zwerchfellskuppel unter dem Einflusse des vom Bauche her wirkenden Luftdruckes folgen. Allein, ob jenes Unterscheidungsmerkmal immer zutrifft, möchte bezweifelt werden, da bei starken Dilatationen des rechten Ventrikels der letztere die Herzspitze bildet, wobei dann diese wohl ebenfalls in der Richtung der Herzachse abwärts gleiten muss.

Einfache Hypertrophie des Herzmuskels ohne Dilatation bedingt meist keine merkliche Verschiebung des Spitzenstosses, da die Umfangszunahme des Herzens dabei zu wenig bedeutend ist. Jedoch kommen hiervon vereinzelte Ausnahmen vor, in Betreff derer ich auf die Erörterung der percussorischen Verhältnisse verweise (vgl. S. 170).

Nur die erheblichsten Grade von Atrophie des Herzens verrathen sich durch Verlagerung des Spitzenstosses nach innen.

### **Verlagerung des Herzstosses durch Verschiebung des ganzen Herzens.**

Die Regeln, nach welchen der Spitzenstoss durch Verschiebung des ganzen Herzens verlagert wird, ergeben sich aus dem, was im Capitel über die topographische Percussion von den Herzverschiebungen gesagt wurde (S. 176 ff.). Wir haben zu erwähnen die Lage des Spitzenstosses bei Situs inversus. Hier liegt der Spitzenstoss seiner normalen Stelle symmetrisch gegenüber. Bei Thoraxdeformitäten kann der Spitzenstoss in allen möglichen Richtungen verschoben werden. Bei Emphysem tritt er tiefer, falls er überhaupt wegen der stärkeren Bedeckung des Herzens mit Lunge noch erkennbar ist. Bei einseitiger Lungenschrumpfung kann der Spitzenstoss nach der erkrankten Seite und im allgemeinen infolge des damit verbundenen Hochstandes des Zwerchfelles auch nach oben gezogen werden. Bei verdrängenden pleuritischen Exsudaten und Pneumothorax führt nach S. 177 die Herzspitze und somit auch der Spitzenstoss zunächst eine reine Seitwärtsbewegung und erst bei stärkerer Verschiebung eine Pendelbewegung aus. Dabei kann aber bei linkssseitiger Pleuritis, sowie linksseitigem Pneumothorax der Spitzenstoss, falls sich der Flüssigkeits- oder Lufterguss bis vor das Herz erstreckt, auch ganz verschwinden. Bei rechtsseitigen Exsudaten findet man mitunter die Herzspitze fast bis in die linke Axillarlinie verschoben und dabei gewöhnlich infolge der Pendelverschiebung auch hoch stehend. Selbstverständlich ist das letztere nicht möglich, ohne dass gleichzeitig das Zwerchfell der linken Seite durch den auf seiner Unterfläche lastenden Luftdruck in die Höhe steigt, was übrigens auch schon infolge der Retraction der linken Lunge durch die Verschiebung des Mediastinums der Fall sein wird. Bei Zunahme des intraabdominalen Druckes durch Meteorismus, Ascites, Tumoren u. s. w. kann der Spitzenstoss nach oben gedrängt werden. Er rückt dabei häufig durch eine Pendelbewegung auch etwas nach links (vgl. S. 178 f.).

### **Verstärkung und Verbreiterung des Herzstosses.**

Die Stärke des Spitzenstosses wird beurtheilt nach der Deutlichkeit, mit welcher derselbe durch die Inspection und Palpation wahrzunehmen ist, namentlich aber durch die Prüfung seiner Resistenz unter dem palpierenden Finger. Wird der Finger mit grosser Kraft gehoben, so spricht man von einem kräftigen, stark hebenden Spitzenstosse. Unter denjenigen Verhältnissen, wo der Spitzenstoss verstärkt erscheint, beobachtet man nicht selten auch eine

Verbreiterung desselben, ja sogar eine diffuse Erschütterung der ganzen Herzgegend. Die Bedeutung einer solchen diffusen Erschütterung, bei der immer noch die Gegend der Herzspitze sich durch eine umschriebene stärkere Hebung markieren kann, ist bloss diejenige eines verstärkten Spitzenstosses.

Schon unter physiologischen Verhältnissen wechselt die Stärke des Spitzenstosses sehr, ohne dass daraus bestimmte Schlüsse gezogen werden dürfen.

Pathologisch kann der Spitzenstoss verstärkt und dabei gewöhnlich auch etwas verbreitert werden bei Aufregungszuständen der Herzaaction (körperliche Anstrengung, nervöses Herzklopfen, Morbus Basedowii, chronische Nicotinvergiftung, Fieber).

Bei Dilatation des Herzens, selbst ohne ausgesprochene Hypertrophie und ohne verstärkte Herzthätigkeit, ist der Herzstoss nicht bloss verlagert, sondern oft auch verstärkt und verbreitert infolge der ausgedehnteren Blosslegung des Herzens. Es ist dabei eine auffällige Erscheinung, dass bei allen Zuständen von Dilatation des Herzens der Herzstoss sogar gerade zur Zeit der exquisitesten Zeichen einer verminderten Herzkraft verstärkt sein kann. Seit den kardiographischen Untersuchungen von Martius, welche ergeben haben, dass der Herzstoss in die sogenannte Verschlusszeit der Systole fällt und somit von der Kraft, mit welcher der Ventrikel sich seines Inhaltes entledigt, völlig unabhängig ist, ist diese eigenthümliche Erscheinung dem Verständnisse näher gerückt. Je grösser das Herz ist, umso bedeutender kann, ganz unabhängig von der Herzleistung, die absolute Grösse der Formveränderung des Herzens in der Verschlusszeit und infolgedessen der Herzstoss sein, ja es ist sogar verständlich, dass, wenn in Zuständen von Herzschwäche die Verschlusszeit auf Kosten der Austreibungszeit wächst und dabei das Herz sich in der Systole nur ungenügend verkleinert, so dass die Herzwand in der Austreibungszeit spät und wenig von der Thoraxwand zurücksinkt, die Formveränderung während der Verschlusszeit, resp. der Herzstoss gerade dadurch besonders stark wird. In dieser Weise erklärt sich der stürmische, die ganze vordere Thoraxfläche stark hebende Herzstoss mit schwachem Pulse bei nicht compensierten Herzfehlern und der sogenannten Ueberanstrengung des Herzens. Umgekehrt ist es verständlich, dass in diesen Fällen, gerade wenn die Herzkraft sich bessert, der Herzstoss schwächer wird, indem dann die Austreibung des Blutes früher beginnt und vollständiger wird, so dass das Herz bei der Systole sich rascher verkleinert und deshalb sofort von der Brustwand zurücksinkt.

Häufig ist eine Verstärkung und Verbreiterung des Herzstosses auch bloss durch eine ausgedehntere Entblössung des Herzens bedingt (Lungenschrumpfung, Zwerchfellhochstand mit Verschiebung des Herzens nach oben, vgl. S. 169).

Aus den gemachten Aufzählungen geht hervor, dass aus einem abnorm kräftigen Spitzenstoss keineswegs immer, wie es häufig geschieht, eine Hypertrophie des Herzens erschlossen werden kann. Es gibt jedoch eine Form des verstärkten Herzstosses, der diesen Schluss auf das Bestehen einer Herzhypertrophie ermöglicht. Es ist dies die von F. Müller\* im engeren Sinne des Wortes als hebeud bezeichnete Form, für welche ich eher die Bezeichnung des langsam hebenden Spitzenstosses vorschlagen möchte. Die Herzspitze hebt dabei, ohne dass die Herzaaction stürmisch zu sein braucht und häufig auch, ohne dass der Herzstoss besonders ausgedehnt ist, den palpierenden Finger mit Nachdruck und mit unüberwindlicher Kraft, und zwar langsamer als in der Norm, wie auch die Frequenz der Herzaaction dabei häufig vermindert ist. Diese Fälle charakterisiren sich kardiographisch nach Müller in Uebereinstimmung mit

\*) Berl. klin. Wochenschr. 1895, Nr. 35, S. 757.



dem palpatorischen Eindruck durch eine auffällig langsame Hebung des Kardiographenhebels und sie lassen einen Schluss auf vermehrte Widerstände für die Systole und somit auf vermehrten systolischen, intrakardialen Druck zu. Die Verlangsamung der Hebung dürfte auf einer Verlängerung der Verschlusszeit des Herzens beruhen, während die Verstärkung der Hebung der directe palpatorische Ausdruck des gesteigerten intrakardialen Druckes ist. Der hohe intrakardiale Druck, resp. der Widerstand für die Contraction des Ventrikels kann auf einem hohen Druck in den Arterien beruhen. Jedoch kann er auch ohne einen solchen zustande kommen, wenn ein Hindernis zwischen Herz und Arterien in Form einer Stenose der Aortenklappe sich der Entleerung des linken Ventrikels entgegenstellt. Da nun in allen Fällen der hohe intrakardiale Druck auf die Dauer nicht ohne Hypertrophie der Herzwand geleistet werden kann, so ist da, wo man dauernd den langsam hebenden Spitzenstoss als Zeichen der Drucksteigerung beobachtet, der Schluss auf Herzhypertrophie zulässig. Es geht aber aus dem Angeführten hervor, dass für die Diagnose weniger Gewicht auf die Grösse und Kraft der Hebung als vielmehr auf die Langsamkeit derselben zu legen ist, wenn man die Erscheinung nicht mit dem in seiner Bedeutung ganz verschiedenen verstärkten Herzstoss bei Herzinsuffizienz, von welchem oben die Rede war, verwechseln will. Der langsamhebende Herzstoss hat diagnostisch für die Erkennung der Herzhypertrophie etwa dieselbe indirecte Bedeutung wie der anhaltend gespannte Puls.

Es ist noch nicht entschieden, ob auch andere Formen von Hypertrophie der Ventrikel, nämlich diejenigen, welche nicht auf vermehrten arteriellen Widerständen, sondern auf einer vermehrten diastolischen Ventrikelfüllung beruhen (sog. secundäre Hypertrophien, vgl. S. 329, 2), zu dem besprochenen langsam hebenden Spitzenstosse führen oder ob hier bloss eine davon unterscheidbare einfache Verstärkung des Spitzenstosses zustande kommt. Die oben gegebene Erklärung des langsam hebenden Spitzenstosses setzt für das Zustandekommen dieser Erscheinung vermehrte Widerstände, welche die Verschlusszeit verlängern, voraus. Solche scheinen bei der secundären auf Dilatation beruhenden Hypertrophie nicht zu existieren. Jedoch muss darauf aufmerksam gemacht werden, dass die vermehrte Ventrikelfüllung insofern ähnlich wirkt wie ein vermehrter arterieller Widerstand, als nach dem Pascal'schen Gesetze (Gesetz der hydraulischen Presse) die Gesamtblastung des Ventrikels bei gleichbleibendem arteriellen Druck proportional der inneren Ventrikelfläche wächst. Es muss in Zukunft durch exacte palpatorische und kardiographische Untersuchungen die Frage beantwortet werden, ob diese Art der Mehrbelastung, die natürlich nicht identisch ist mit vermehrten arteriellen Widerständen,<sup>\*)</sup> ebenfalls den langsam hebenden Spitzenstoss hervorruft.

In einem gewissen Gegensatz zu dem vorhin beschriebenen langsam hebenden, sowie auch zum einfach verstärkten Spitzenstoss steht der von F. Müller (l. c.) als erschütternd bezeichnete Spitzenstoss. Derselbe kennzeichnet sich wesentlich durch die Raschheit und Plötzlichkeit seiner Hebung, die nach den Untersuchungen von Müller auf einer Veränderung der Zuckungstform des Herzens beruht. Damit stimmt überein, dass man den erschütternden Spitzenstoss hauptsächlich bei subjectivem Herzklopfen, insbesondere bei der nervösen Form desselben findet.

Sobald das Herz in grösserer Ausdehnung blossliegt, so ist der Herzstoss keine einheitliche Erscheinung mehr. Wie man schon in der Norm zuweilen basalwärts vom Spitzenstoss ein systolisches Einsinken der Brustwand, resp. einen darauf folgenden diastolischen Rückprall beobachtet (vgl. S. 298), so erhält bei ausgedehnt blossliegendem Herzen die ganze Erschütterung in der Herzgegend den Charakter einer Wellenbewegung, einer Undulation, an der man zuweilen gut die den grossen Arterien, den Vorhöfen und den Ventrikeln zukommenden Bewegungsantheile unterscheiden kann (vgl. S. 309 ff.).

Ueber die Beziehungen des sog. Galopprrhythmus zu dem diastolischen Rückprall der Ventrikelwandungen vgl. S. 258 f.

<sup>\*)</sup> O. Frank Zeitschr. f. Biologie, Bd. 32) u. Moritz (D. Arch. f. klin. Med., Bd. 66) nennen die Belastung des Ventrikels durch vermehrte Füllung „Belastung“, den arteriellen Widerstand oder Druck „Ueberlastung“ des Herzens und weisen nach, dass die beiden Factoren für die Herzthätigkeit eine ganz verschiedene Bedeutung haben. In Betreff dieses Unterschiedes muss ich auf die Originalarbeiten verweisen.



### Abschwächung des Herzstosses.

Der Herzstoss kann abgeschwächt werden oder ganz verschwinden infolge von Ueberlagerungen des Herzens durch die emphysematöse Lunge, durch perikardiale und linksseitige pleuritische Ergüsse, durch Pneumothorax, Tumoren und Lufteergüsse im vorderen Mediastinum, durch starken Panniculus adiposus, Oedem und Emphysem der Brustwand.

Am wichtigsten ist diagnostisch das Verschwinden des Spitzenstosses bei der exsudativen Pericarditis. Da jedoch schon physiologisch der Spitzenstoss verschieden stark sein, ja sogar ganz fehlen kann, so darf ein fehlender Spitzenstoss für die Diagnose eines perikardialen Exsudates nur dann benutzt werden, wenn vor der Erkrankung das Vorhandensein des Spitzenstosses constatiert worden ist. Uebrigens braucht der Spitzenstoss bei perikardialen Exsudaten keineswegs immer zu verschwinden. So sah ich einmal einen Fall, in welchem der Spitzenstoss trotz eines sehr grossen Perikardialexsudates fortbestand, weil die Herzspitze mit dem parietalen Blatt des Perikardes verwachsen war. Ausserdem kann sich ja, wie die Fortdauer des perikardialen Reibegeräusches beweist (S. 286), ein perikardiales Exsudat zunächst ausgiebig in den seitlichen Theilen der Perikardialhöhle neben dem Herzen ansammeln, bevor es den Spitzenstoss verdeckt.

In einzelnen Fällen beobachtet man Abschwächung oder Verschwinden des Herzstosses auch infolge von Herabsetzung der Herzthätigkeit, und zwar sind dies meist Zustände von excessiver Herzschwäche (Agone, Collaps). Der Herzstoss verschwindet erst dann, wenn die Herzkraft so gering geworden ist, dass nicht einmal die zum Zustandekommen des Herzstosses nöthige Formveränderung des Herzens während der Verschlusszeit in ausgiebiger Weise zustande kommt. Da aber der Herzstoss, bevor es so weit gekommen ist, wie wir gesehen haben, trotz sinkender Herzkraft noch lange Zeit stark bleiben, ja sogar durch Herzschwäche verstärkt werden kann, da man ferner nicht immer weiss, wie der Herzstoss bei dem betreffenden Individuum im Normalzustande war, so ist die Abnahme der Spannung des Radialpulses und das Auftreten von Stauungserscheinungen im allgemeinen ein weit sichereres Kriterium für den Stand der Herzkraft als ein schwacher Herzstoss.

### Abnorme Lage des Spitzenstosses in Beziehung zur oberflächlichen Herzdämpfung.

In dem vorhin erwähnten Falle, wo ein perikarditisches Exsudat sich in den seitlichen Partien des Herzbeutels ansammelt, ohne noch den Spitzenstoss zu verdecken, hat man mitunter die eigenthümliche Erscheinung, dass der Spitzenstoss von der oberflächlichen Herzdämpfung nach links überragt wird. Wenn auch dieser Befund ein gewisses diagnostisches Interesse für die Erkennung perikarditischer Exsudate hat, so wird er doch mit Unrecht als pathognomisch für solche betrachtet.

Genau dasselbe sieht man vielmehr auch zuweilen bei Herzvergrösserungen. Ich habe die Erscheinung namentlich bei Mitralsufficienz beobachtet und dürfte sie vielleicht darauf zurückzuführen sein, dass, weil der linke Ventrikel bei diesem Klappenfehler sich sofort im Anfang der Systole zu entleeren beginnt (Fehlen einer eigentlichen Verschlusszeit), die Herzwand erst in etwas verspäteten Momente durch den systolischen intraventriculären Druck

gegen die Brustwand gedrängt wird, zu einer Zeit, wo das linke Herz sich schon etwas verkleinert und die Herzspitze sich deshalb gegen die Basis zurückgezogen hat, während die Ausdehnung der Herzdämpfung durch die diastolische Grösse des Herzens beeinflusst wird. Eine andere Erklärungsmöglichkeit für diese Fälle ist gegeben durch die Annahme, dass ein sich vergrößernder linker Ventrikel den Lungenrand comprimiert, so dass in der vermeintlichen Herzdämpfung noch ein durch Atelektase der Lunge bedingter Dämpfungsstreifen mit inbegriffen ist. Diese letztere Annahme ist natürlich nur für solche Fälle zulässig, wo die Lage des Spitzenstosses ausserhalb seiner normalen Stelle eine derartige Compression der Lunge seitens des Herzens möglich erscheinen lässt.

### Systolische Einziehung an Stelle des Spitzenstosses.

Man beobachtet hier und da statt eines systolischen Spitzenstosses eine systolische Einziehung in der Gegend der Herzspitze. Die systolische Natur derselben ergibt sich durch die gleichzeitige Auscultation des Herzens. Es ist klar, dass dies nur davon herrühren kann, dass die Herzspitze, statt ihre normale Bewegung nach vorne auszuführen, bei der Systole gegen das Thoraxinnere zurücktritt.

Man will diese Erscheinung mitunter bei ganz gesundem Herzen beobachtet haben, und es lässt sich in diesen Fällen, wenn keine Beobachtungsfehler vorliegen, eine bestimmte Erklärung dafür vorläufig nicht geben. Ich vermute aber, dass die Angabe darauf beruht, dass normalerweise die Formveränderung des Herzens nicht nur in einem Stosse der Herzspitze gegen die Brustwand, sondern in einem gleichzeitigen Zurücksinken der oben und innen von der Spitze gelegenen Herzabschnitte nach dem Thoraxinneren besteht. Dies kann unter ganz physiologischen Verhältnissen ein fühlbares und sichtbares systolisches Einsinken der nach innen von der Herzspitze liegenden Thoraxabschnitte bedingen (vgl. S. 298), und wenn dann aus irgend einem Grunde ein Spitzenstoss fehlt, so kann man verführt werden, von einer systolischen Einziehung der Herzspitze zu sprechen. In Wirklichkeit ist es aber dann nicht die Herzspitze, die systolisch eingezogen wird, sondern ein nach oben und innen von derselben gelegener Theil der vorderen Herzwand.

In einer Anzahl der Fälle, wo systolische Einziehung der Spitzegegend beobachtet wurde, hat man Verwachsungen der beiden Perikardialblätter miteinander und in einigen Fällen ausserdem auch mit der Pleura parietalis sinistra gefunden. Man muss wohl annehmen, dass die schwierige Umwachsung des Herzens durch die verdickten Perikardialblätter die normale Formveränderung des Herzens während der Verschlusszeit der Systole hindern und dafür eine andere systolische Formveränderung, bei der die Herzspitze umgekehrt rückwärts tritt, hervorrufen kann. Es könnte dabei sich die Sache speciell so verhalten, dass durch directen Zug nachbiger Stränge von der Herzbasis aus eine nach innen gerichtete Bewegung auf die Gegend der Herzspitze übertragen und dadurch diese nach innen gezogen wird. Die Wirkung des äusseren Luftdruckes genügt dann, um auch ohne die Annahme, dass die Herzspitze durch Vermittlung des Perikards mit der Thoraxwand selbst verwachsen ist, die systolische Einziehung des Thorax zu erklären. Mit Rücksicht auf diese Befunde hat man die systolische Einziehung der Herzspitze für die Diagnose von Herzbeutelverwachsungen verwerten wollen. Allen mit Rücksicht auf das oben erwähnte physiologische Vorkommen systolischer Einziehungen einwärts von der Herzspitze bei fehlendem Spitzenstoss, sei man mit Verwertung jener Erscheinung zur Diagnose der Herzbeutelverwachsung recht vorsichtig, und man denke an dieselbe nur dann, wenn die Annahme, das Vorausgegangensein einer Pericarditis und eventuell die Zeichen gestörter Herzaction in dem nämlichen Sinne sprechen. Jedenfalls findet man aber sehr häufig Verwachsungen der Perikardialblätter, ohne dass intra vitam systolische Einziehung der Herzspitze oder überhaupt irgend ein Symptom diesen Befund verrathen hätte.

### Doppelschlag des Herzens. (Herzbiginie, Hemisystolie, Systolia alternans, Pseudohemisystolie.)

Unter bestimmten Verhältnissen folgen je zwei Herzstösse rasch aufeinander und die dadurch entstehenden Gruppen von je zwei Herzactionen werden dann durch



eine etwas längere Pause voneinander getrennt (Doppelschlag des Herzens. Man hat angenommen, dass es sich dabei um drei verschiedene eigenthümliche Formen der Herzthätigkeit handeln kann, die man als Herzbigeminie, Hemisystolie und Systolia alternans\*) bezeichnet hat. Nach Unverricht\*\*) gehen dieselben ohne scharfe Grenzen ineinander über und sind einander auch genetisch verwandt. Man hat diese eigenthümlichen Formen der Herzthätigkeit bisher nur bei Herzkranken, und zwar hauptsächlich bei solchen mit Mitralfehlern und gleichzeitiger Trikuspidalinsuffizienz beschrieben.

Bei der Herzbigeminie entspricht sowohl dem ersten als dem zweiten Herzdoppelschläge je ein Puls an den peripheren Arterien. Der erste derselben ist jedoch gewöhnlich kräftiger als der zweite, so dass ein Puls bigeminus alternans zustande kommt (Fig. 24, S. 116). Wenn Venenpuls vorhanden ist, so kommt ebenfalls auf jeden Herzstoss ein Venenpuls. Es handelt sich hier offenbar einfach um einen regelmässigen Wechsel einer ausgiebigeren und einer weniger ausgiebigen Herzaction. Die grössere Wirkung der ersten Herzaction ist offenbar bedingt durch die infolge der vorangegangenen längeren Pause bessere diastolische Füllung des Herzens.

Wenn wir uns nun vorstellen, dass bei Doppelschlag des Herzens aus irgend welchen mechanischen oder nervösen Gründen am linken Herzen der zweite Schlag zu Gunsten des ersten sich verkleinert, während am rechten Herzen umgekehrt die zweite Contraction die Tendenz hat, die erste zu überwiegen, so kann nach Unverricht durch diesen Vorgang aus der Herzbigeminie Hemisystolie und aus dieser Systolia alternans werden.

Würde nämlich am linken Herzen die zweite Contraction immer schwächer, um schliesslich ganz zu verschwinden, während am rechten Herzen beide Contractionen noch deutlich blieben, so müsste daraus eine eigenthümliche Art der Herzthätigkeit resultieren, bei welcher der rechte Ventrikel sich zweimal, der linke in der gleichen Zeit bloss einmal contrahiert. Man hat dies Hemisystolie genannt. Ein solcher Zustand liesse sich diagnosticiren, wenn bei nachweisbarer Trikuspidalinsuffizienz, d. h. bei bestehendem regurgitierenden Venenpuls eine Verdoppelung des Herzstosses vorliegt, bei welcher nur dem ersten Stosse ein Radialpuls entspricht, während sowohl dem ersten als auch dem zweiten Stosse, welcher letzterer dann deutlicher in der Gegend des rechten Ventrikels localisirt sein sollte, je ein positiver Venenpuls am Halse entspricht.

Aus der Hemisystolie würde dann nach Unverricht die Systolia alternans, wenn nun wiederum von den zwei Actionen des rechten Herzens die erste zu Gunsten der zweiten schwächer wird und schliesslich verschwindet. Es liesse sich dieser Zustand, falls eine Trikuspidalinsuffizienz resp. regurgitirender Venenpuls vorhanden ist, dadurch charakterisiren, dass bei Doppelschlag des Herzens dem ersten Herzstosse ein Radialpuls ohne Venenpuls, dem zweiten aber ein Venenpuls ohne Radialpuls entspricht. Es würde sich also hier einfach abwechselnd das rechte und das linke Herz contrahiren.

Man kann sich diese theoretische Ableitung des Ueberganges der drei Erscheinungen ineinander durch folgendes Schema klar machen:

		Erster Herzstoss	Zweiter Herzstoss
Herzbigeminie:	Rechtes Herz	thätig	thätig
	Linkes Herz	thätig	thätig
Hemisystolie:	Rechtes Herz	thätig	thätig
	Linkes Herz	thätig	unthätig
Systolia alternans:	Rechtes Herz	unthätig	thätig
	Linkes Herz	thätig	unthätig.

Es ist selbstverständlich, dass da, wo an einzelnen Klappen localisierbare Geräusche vorhanden sind, sich auscultatorisch die drei Erscheinungen der Herzbigeminie, Hemisystolie und Systolia alternans besonders gut charakterisiren lassen müssen.

Die Möglichkeit, die alternierende Systolie, Hemisystolie und Herzbigeminie voneinander abzuleiten, würde nun nach Unverricht ohnweiteres die vorkommenden Uebergänge zwischen diesen Erscheinungen erklären. Je nachdem die in dem angeführten

\*) Man könnte hierfür die deutschen Ausdrücke Zwillingsschlag, Halbschlag und Wechselschlag des Herzens einführen.

\*\*) Berl. klin. Wochenschr., 1890, Nr. 26.



Schema angenommene Unthätigkeit der einen oder anderen Herzhälfte bei dem einen Herzstoss eine mehr oder weniger vollständige ist, würde das Symptomenbild bald mehr in die eine, bald mehr in die andere Rubrik fallen.

Im Gegensatz zu der Auffassung Unverrichts ist nun aber die Mehrzahl der Autoren mit Riegel\*) der Ansicht, dass eine andere Art des Doppelschlages als die Bigeminie beim Menschen noch nicht einwandfrei nachgewiesen sei, und dass sowohl die durch v. Leyden\*\*) zuerst beschriebene Hemisystolie als die von Unverricht angenommene Systolia alternans in Wirklichkeit bloss zur Bigeminie gehören. In Betreff der Hemisystolie stützt sich diese Auffassung auf die Thatsache, dass auch wo beim zweiten Herzstoss ein arterieller Puls nicht fühlbar ist, ein solcher doch gewöhnlich oder nach der Ansicht der Autoren sogar immer sich sphymnographisch feststellen lässt, und ausserdem auf die durch Riegel begründete Annahme, dass bei einer wenig ausgiebigen Systole der Radialpuls mehr leidet als der Venenpuls. Hiernach wäre die sogenannte Hemisystolie zu deuten als eine Bigeminie, bei welcher der zweite Herzschlag so schwach ist, dass er sich bloss im Venenpuls und im Sphymnogramme, nicht aber in einem fühlbaren Radialpuls äussert. Es würde sich also bloss um eine „Pseudohemisystolie“ handeln. Trotz dieser berechtigten Kritik der bisherigen Beobachtungen über Hemisystolie ist es aber wohl möglich, dass Hemisystolie beim Menschen vorkommt, da ja die Physiologen am entblässenen geschädigten Säugethierherzen diese Erscheinung längst sicher constatirt haben. Nur ist in den bisherigen klinischen Beobachtungen bei der Annahme von Hemisystolie zu wenig kritisch verfahren worden. Noch weniger einwandfrei ist die Unverricht'sche Beobachtung\*\*\*), über das Vorkommen von Systolia alternans, weil der Autor diese eigenthümliche Form der Herzaction nicht aus dem einzig beweisenden Alterniren eines positiven Venenpulses mit dem Radialpuls, sondern nach weniger sicheren Kriterien, wie der verschiedenen Localisation der Herztöne und -Geräusche und der verschiedenen Localisation des Stosses bei den beiden Herzactionen, erschlossen hat. Das Vorkommen von Systolia alternans muss hiernach überhaupt als durchaus fraglich erscheinen. Ich verweise im übrigen in Betreff dieser ganzen schwierigen Frage auf die eingehende monographische Darstellung Riegels, welche schon citirt worden ist.

Die Zustände des Herzdoppelschlages können rasch mit der normalen Herzthätigkeit abwechseln. Die eigenthümliche Ursache dieser Erscheinungen, sowie die diagnostische und prognostische Bedeutung derselben kennen wir noch nicht.

### Frustrane Herzcontractionen.

Mit diesem Ausdruck bezeichnen Quincke und Hochhaus†) eine eigenthümliche pathologische, bei Herzkrankheiten vorkommende, unter anderem in dem Verhalten des Herzstosses sich äussernde Art der Herzcontraction, welche sich bald periodisch, bald ganz unregelmässig zwischen normale Herzcontractionen hinschiebt, und welche sich hauptsächlich durch das Missverhältniss zwischen der vermehrten Intensität des Herzstosses und des ersten Tones einerseits und der Schwäche des zugehörigen Arterienpulses andererseits charakterisiert. Die nächstliegende Deutung der Erscheinung ist die, dass es sich dabei um abortive, unvollständige Contractionen des Herzens handelt, da ja bei solchen, nach der S. 302 gegebenen Erklärung von Martius, der Herzstoss bei schwachem Arterienpuls abnorm stark sein kann. Man könnte, mit anderen Worten, daran denken, dass der vorübergehenden Erscheinung der frustranen Contraction dasjenige zugrunde liegt, was bei Compensationsstörungen mit verstärktem Herzstoss als mehr dauernde Erscheinung von Martius beschrieben und erklärt wurde. Gegen diese Auffassung spricht aber nach den erwähnten Autoren der Umstand, dass bei den frustranen Herzcontractionen der erste Herzton verstärkt und in seiner Qualität eigenthümlich verändert (paukend) erscheint. Sie schliessen daraus, dass es sich

\*) Riegel u. Lachmann, D. Arch. f. klin. Med., Bd. XXVII, S. 393. Riegel, Volkmann'sche Vorträge, Nr. 227. Ferner namentlich: Riegel, Zur Lehre von der Herzirregularität und Incongruenz in der Thätigkeit beider Herzhälften, Wiesbaden, Bergmann, 1891.

\*\*) Leyden, Virch. Arch., Bd. XLIV, 1868.

\*\*\*) l. c.

†) D. Arch. f. klin. Med., 1894, Bd. LIII, S. 414.

nicht um eine quantitativ herabgesetzte, sondern um eine auch qualitativ veränderte Action bei den frustranen Contractionen handelt, um eine Art von spastischem Long des Herzens, welchem eine keineswegs abgeschwächte Contraction desselben, sondern eine solche zugrunde liegt, welche infolge ihres mangelhaft coordinierten, krampfartigen Charakters (indem vielleicht alle Theile des Ventrikels sich gleichzeitig contrahiren) nicht die normale Pumparbeit zustande bringt. Weitere Merkmale dieser frustranen Herzcontractionen sind, dass bei denselben der diastolische Ton abgeschwächt und verfrüht erscheint, dass gewöhnlich (aber nicht constant) auch die frustrane Contraction selbst verfrüht, d. h. nach einer kürzer als normal dauernden Diastole als Extrasystole erfolgt, während die darauf folgende Diastole verlängert erscheint, dass während der durch die frustrane Contraction eingeleiteten Herzrevolution systolische und diastolische Klappengeräusche abgeschwächt werden oder verschwinden, dass das Kardiogramm dabei eigenthümliche Veränderungen darbietet, auf welche hier nicht näher eingegangen werden kann. Häufig wird von dem Patienten die frustrane Herzcontraction als schmerzhaft, als unbestimmt unangenehm oder auch wohl als Kuck oder Stoss empfunden.

### Herzblock und atrioventriculäre Allorhythmien.

Unter dem Namen Herzblock ist zuerst in der Physiologie von Gaskell, dann von W. His jun.<sup>\*)</sup> auch klinisch eine Erscheinung beschrieben worden, welche darin besteht, dass nicht nach jeder Action der Vorhöfe, sondern erst nach einer aliquoten Anzahl derselben eine Contraction der Ventrikel erfolgt. Der Name geht von der Voraussetzung aus, dass die normale Erregung für die Contraction der Ventrikel von den Gebilden in der Wand der Vorhöfe ausgeht (Versuche von Stannius), und dass durch Störung (Blockierung) der Leitung vom Vorhof zur Ventrikelwand, gleichgültig ob diese Leitung durch Nervenfasern oder auf muskulärem Wege erfolgt, die zur Vorhofcontraction gehörige Ventrikelcontraction ausbleibt. Zur klinischen Diagnose dieser Art von Störung der Herzthätigkeit gehört der Nachweis, dass die Vorhöfe öfter schlagen als die Ventrikel. Dieser Nachweis gelang W. His in einem Falle von Stokes-Adams'scher Krankheit (Arteriosklerose mit Pulsverlangsamung und epileptoiden Anfällen) mit Hülfe des Venenpulses, der sich als mehrfach frequenter erwies als der Herzstoss und der Radialpuls. His schliesst aus der Frequenz des Venenpulses auf die Frequenz der Vorhofcontractionen und setzt also voraus, dass in seinen Falle der Venenpuls nicht in der gewöhnlichen complicirten Weise wie der physiologische Venenpuls durch das Zusammenwirken der Excursionen des rechten Vorhofs und Ventrikels, sowie der Atrio- und Meio-kardie des Herzens, sondern bloss durch die Contraction des rechten Vorhofes entstand. In der That ist eine andere Erklärung der überzähligen Venenpulse bei dieser Beobachtung nicht wohl denkbar, da dieselben ohne Herzstoss und ohne Radialpuls zustande kamen. Die Radialpulse waren in den His'schen Falle mit einem Herzstosse und den normalen Herztönen verbunden, während die Contraction der Vorhöfe ein eigenthümliches, dem Venenpulse synchrones rhythmisches Summen ohne jede fühlbare Erschütterung der Herzgegend producierte.

Da wo die Vorhofcontractionen doppelt so häufig erfolgen wie der Herzstoss und Radialpuls, könnte die Erscheinung des Herzblockes mit Hemisystolie und Pseudohemisystolie (S. 305 ff.) verwechselt werden. Jedoch lässt sich die Unterscheidung treffen, wenn man berücksichtigt, dass bei der Hemisystolie und Pseudohemisystolie Doppelschlag des Herzens vorhanden ist und jedem Venenpulse und Herzstosse ein oder zwei Herzschläge entsprechen, während beim Herzblocke bloss die Radialpulse, nicht aber die Venenpulse von einem Herzstosse und den normalen Herztönen begleitet werden. Eine Verwechslung des Herzblockes mit den auf S. 307 f. beschriebenen frustranen Herzcontractionen ist ebenfalls leicht zu vermeiden, wenn man sich erinnert, dass die frustranen Herzcontractionen bloss den Radialpuls ausfallen lassen, daneben aber mit starkem Herzstosse und starken Herztönen verbunden sind.

Nach den experimentellen Beobachtungen über Herzblock können folgende ätiologische Momente Herzblock hervorrufen: 1. Schädigung der Ventrikelmuskulatur, 2. Einflüsse des Vagus, 3. Läsionen der leitenden Verbindungen zwischen Vorhöfen und Ventrikeln.

<sup>\*)</sup> D. Arch. f. klin. Med., 1899, Bd. LXIV, S. 316.



Von dem Herzblocke ist begrifflich zu scheiden die klinisch noch nicht näher studierte aber aus der Physiologie bekannte Erscheinung der atrioventriculären Arrhythmie, welche darin besteht, dass Vorhöfe und Ventrikel völlig unabhängig voneinander schlagen.

### Das Kardiogramm.

Die graphische Aufzeichnung des Spitzenstosses vermittelt des sogenannten Kardiographen, eines Apparates, welcher die Bewegungen der Herzspitze mittelst Luftübertragung auf einer rotierenden Trommel notiert, hat eine Anzahl sehr wichtiger Fragen der Herzphysiologie ihrer Lösung nahegeführt und verspricht auch für die Herzpathologie wichtige Aufschlüsse. Ich muss es mir aber versagen, auf dieses Gebiet näher einzutreten und beschränke mich darauf, die Untersuchungen von Martius<sup>\*)</sup>

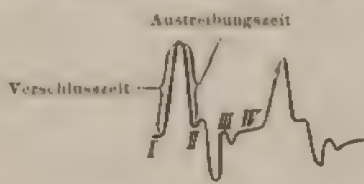


Fig. 73.

Normales Kardiogramm nach Martius

I Beginn der Systole. II Semilunarklappenverschluss. III und IV Rückstauungswellen, welche in der Aorta entstehen.

zum Studium zu empfehlen. Martius gibt eine Deutung des Kardiogramms, welche für die scheinbar mannigfaltigen Formen, die dasselbe unter physiologischen Verhältnissen annehmen kann, eine einheitliche Auffassung ermöglicht. Fig. 73 gibt eine der typischen Kardiogramformen nach Martius wieder.

### Sonstige pulsatorische Wahrnehmungen in der Herzgegend und ihrer Nachbarschaft.

In der Norm sind die grossen Gefässe Aorta und Pulmonalis so vom Sternum und der Lunge überlagert, dass ihre Pulsation der Wahrnehmung entgeht. Starke Erweiterung dieser Gefässe, sowie Zurückdrängung der sie normal überlagernden Lunge kann ihre Pulsation sichtbar und fühlbar machen, und zwar erscheint die Pulsation der Pulmonalis im zweiten linken, die der Aorta im zweiten rechten Intercostalraume (vgl. Fig. 47, S. 155). An der Aorta beobachtet man dies am häufigsten bei Aneurysmen, sowie den durch Aorteninsufficienz bedingten diffusen Erweiterungen der Aorta (vgl. Fig. 59, S. 174), an der Pulmonalis dagegen dann, wenn dieselbe bei Mitralfehlern durch die verstärkte Arbeit des rechten Ventrikels stärker pulsiert und dabei die linke Lunge durch die Dilatation des linken Vorhofs und Ventrikels stark zurückgedrängt ist (vgl. Fig. 57, S. 173). Aber auch bei vollkommen normaler Grösse des Herzens und der grossen Gefässe können die Pulsationen deutlich werden, wenn die Lunge über denselben durch Schrumpfungszustände retrahiert ist. Mit diesen Pulsationen der grossen Gefässstämme können leicht Pulsationen der vorderen Ventrikelwände verwechselt werden, wenn das Herz stark vergrössert und der Herzstoss in grosser Ausdehnung fühlbar ist. Die Unter-

\*) Namentlich: Graphische Untersuchungen über die Herzbewegungen. Zeitschrift für klinische Medizin, Bd. XIII, H. 3 und 4, 1888, S. 327. Derselbe, Deutsche medizinische Wochenschrift, 1888, Nr. 15 und Nr. 18. Derselbe, Zeitschrift für klinische Medizin, Bd. XV, H. 5 und 6, 1889, und Bd. XIX, H. 1 und 2, 1891.



scheidung ist jedoch zuweilen leicht möglich, wenn man berücksichtigt, dass wegen des Bestehens der Verschlusszeit die Pulse der grossen Arterien stets deutlich später zustande kommen, als der Herzstoss. Es ist dieser Punkt namentlich für die Differentialdiagnose zwischen Aneurysmen der Aorta und stark dilatirtem rechtem Ventrikel oft wichtig. Von den Vorhofspulsationen (s. u.) sind die arteriellen Pulsationen an ihrer kräftig hebenden Beschaffenheit leicht zu unterscheiden und sie können somit auch dazu dienen, die Frage zu entscheiden, ob eine Vergrösserung der Herzdämpfung nach oben auf Dilatation der Vorhöfe oder auf Erweiterung resp. Blosslegung der Arterienstämme zurückzuführen ist.

Bei den Aortenaneurysmen kann die vom zweiten rechten Intercostalraume ausgehende Pulsation eine sehr grosse Ausdehnung erreichen. Es wird dann nicht bloss die palpierende Hand systolisch erschüttert, sondern die Pulsation wird auch leicht sichtbar, und falls das Aneurysma einen Tumor bildet, zeigt derselbe deutliche expansive Pulsation. Geht das Aneurysma, wie gewöhnlich, von dem aufsteigenden Theile der Aorta und dem Beginne des Arcus aus, so wird die Pulsation gewöhnlich auch im Jugulum wahrnehmbar, wo man zuweilen das Aneurysma von oben her deutlich mit dem Finger als pulsierenden Tumor erreichen kann.

Grosses Gewicht für die Diagnose der Aortenaneurysmen ist auch auf das Oliver-Cardarellische Phänomen zu legen. Dasselbe besteht in einer pulsatorischen herzsystolischen Abwärtsbewegung des Kehlkopfes, welche dadurch zustande kommt, dass die Pulsation grosser Aortenaneurysmen infolge des Umstandes, dass die Aorta auf den linken Bronchus reitet bei jeder Systole des Herzens den letzteren und somit auch die Trachea und den Larynx nach abwärts zieht. Das Oliver-Cardarellische Phänomen verräth sich theils schon bei der Inspection der Kehlkopfgegend, theils wird es wahrgenommen, wenn man die Fingerspitze palpierend auf den Ringknorpel legt. Man muss sich in beiden Fällen davor hüten, die Erscheinung mit den gewöhnlichen pulsatorischen Erscheinungen der Halsregion und insbesondere auch mit Pulsationen der Schilddrüsenarterien zu verwechseln. Man darf nur eine deutliche Abwärtsbewegung des Ringknorpels als Oliver-Cardarellisches Phänomen bezeichnen. Während man früher die Erscheinung als pathognomonisch für das Aortenaneurysma betrachtete, sind neuerdings auch Fälle bekannt geworden, wo es durch pulsierende Mediastinalsarkome oder durch die diffus erweiterte Aorta bei Aorteninsuffizienz hervorgerufen wurde.

Wohl immer, wenn Aorta und Pulmonalis der Thoraxwand unbedeckt von Lunge anliegen, zuweilen aber auch ohne dies, kann man den Schluss der Semilunarklappen als einen niemals sichtbaren, sondern bloss fühlbaren kurzen Schlag palpieren (diastolischer Klappenstoss). Die palpatorische Empfindung entspricht in ihrer Kürze vollkommen der auscultatorischen Wahrnehmung des zweiten Tones. Dieser diastolische Schlag ist besonders deutlich an der Pulmonalarterie in denjenigen Fällen wahrzunehmen, wo der zweite Pulmonalton infolge von Hindernissen im Lungenkreisläufe, namentlich von Mitralfehlern, verstärkt ist.

Mitunter kann man an der Herzbasis auch die Pulsation der Vorhöfe deutlich als eine ausgedehnte, aber von dem übrigen Herzstosse sich abgrenzende, kraftlose, systolische Erschütterung fühlen. Dies kommt namentlich vor, wenn die Herzbasis unter den oben erwähnten Verhältnissen entblösst ist, besonders wenn die Vorhöfe bei Mitrals- und Tricuspidalinsuffizienz stark erweitert sind und der Brustwand ausgedehnt anliegen. Man fühlt hier nicht die Vorhofcontraction, sondern die mit der Ventrikelsystole zusammenfallende und bei den erwähnten Klappenfehlern durch die Stauung resp. Regurgitation an der Mitralklappe verstärkte Vorhofdiastole.

Nicht zu verwechseln mit dieser Vorhoferschütterung ist der sogenannte systolische Klappenstoss, ein in seiner Kürze ganz dem systolischen Klappenton entsprechender und offenbar dessen palpatorisches Aequivalent darstellender Schlag, den man in der Gegend der Atrioventricularklappen rechts und links vom Sternum, besonders bei starker Herzdilatation, durch welche die Lunge zurückgedrängt ist, wahrnehmen kann. Am leichtesten kann man diesen Klappenstoss während der Auscultation durch Vermittlung des Stethoskops mit dem Ohre fühlen. Er lässt sich von dem eigentlichen Herzstosse trennen, da er viel kürzer und schärfer, auch nicht eigentlich hebend ist.

Wir haben endlich noch zu erwähnen die sogenannte epigastrische Pulsation. Die eigentliche epigastrische Pulsation besteht in einem sichtbaren und fühlbaren systolischen Erzittern oder einer deutlichen systolischen Hebung des Epigastriums, welche namentlich dann zustande kommt, wenn das Zwerchfell infolge von Emphysem tief steht, so dass das Herz dem Epigastrium näher liegt, und zwar besonders dann, wenn gleichzeitig der rechte Ventrikel infolge des Emphysems dilatiert und hypertrophisch ist. Es pflanzt sich dann der systolische Stoss des Herzens direct durch das Zwerchfell auf die Magengegend fort. Bei sehr aufgeregter Herzaction kann übrigens auch ohne Emphysem und bei normalem Herzen epigastrische Pulsation zustande kommen.

Von der eigentlichen epigastrischen Pulsation sind zu trennen die Pulsationen, welche bei dünnen und retrahierten Bauchdecken und geringer Füllung der Baucheingeweide in der Gegend der Bauchaorta fühlbar und mitunter sichtbar werden. Sie sind leicht zu erkennen und von der epigastrischen Pulsation zu unterscheiden durch eine genaue Palpation des Aortenrohres.

Den Leberpuls haben wir unter der Rubrik „Venenpuls“ besprochen (S. 189).

Man vergleiche im übrigen auch dasjenige, was über Lungenpuls und pulsierende Pleuritis S. 295 f. gesagt wurde.

### Palpatorische Geräuschwahrnehmungen in der Herzgegend.

Wie nach dem vorigen Abschnitte die Herztöne, so können auch Herzgeräusche unter Umständen palpierbar werden (Schwirren, Frémissement). Dabei stimmt die Palpationsstelle in der Regel mit der Auscultationsstelle überein. Für die palpatorische Wahrnehmung der Geräusche ist eine leichte Palpation mit flach ohne Druck aufgelegter Hand meist am vortheilhaftesten.

Am häufigsten werden naturgemäss perikardiale Reibegeräusche fühlbar. Die auf S. 284 ff. beschriebenen Eigenthümlichkeiten derselben machen sich auch bei der Palpation geltend.

Seltener ist es, dass man auch endokardiale Geräusche, seien dieselben accidenteller Natur oder Klappengeräusche, palpatorisch wahrnimmt. Es handelt sich dann meist um sehr laute, starke Geräusche. Jedoch kommt es auch vor, dass Geräusche, welche man auscultatorisch kaum oder gar nicht wahrnimmt, sich der Palpation leicht verrathen. Es ist dies verständlich, wenn man bedenkt, dass die Leistungsfähigkeit der Hautsensibilität in Betreff der Schwingungszahl wahrzunehmender Vibrationen andere Grenzen hat, als die des Gehöres. Darin liegt gerade der Wert der Palpation von Herzgeräuschen.

Besonders leicht zu fühlen ist gewöhnlich das Geräusch der Mitralstenose. Dabei ist der präsysolische Charakter desselben, da man gleichzeitig den Spitzenstoss fühlt, oft sehr ausgesprochen markiert. Für die



Diagnose der Mitralstenose sollte deshalb nie die Palpation des Herzens ver-  
säumt werden.

In Betreff der Localisation der palpatorischen Geräuschwahrnehmung gilt  
alles, was bei der Auscultation der Herzgeräusche gesagt wurde.

## Inspection und Palpation des Abdomens.

(Vgl. auch die speciellen Capitel über die Untersuchung des Magens und  
des Darmes.)

Wir haben früher darauf hingewiesen, dass bei der Untersuchung des  
Abdomens die Percussion, einige wenige Fälle ausgenommen, in der Zuver-  
lässigkeit ihrer Resultate weit übertroffen wird durch die Inspection und  
Palpation, welche beide aus praktischen Gründen hier zusammen besprochen  
werden sollen.

### Inspection des Abdomens.

Schon die Inspection, welche in erster Linie in Rückenlage, in gewissen  
Fällen auch in anderen Stellungen (besonders in stehender Position) vor-  
genommen werden sollte, ergibt oft wichtige diagnostische Anhaltspunkte.

Sie gibt uns zunächst Aufschlüsse über gewisse Vergrößerungen und  
Verkleinerungen des Bauchvolumens im ganzen, deren Bedeutung dann aller-  
dings stets durch die Percussion und Palpation zu controlieren ist.

Eine der häufigsten Ursachen von Vergrößerung des Abdomens ist die  
Fettsucht. Die Bauchhaut ist eine Prädispositionsstelle für abnormen Fett-  
ansatz. Ein fettreiches Abdomen erscheint im Liegen und Stehen ziemlich  
gleichmässig gewölbt. Dass es sich um Fett handelt, erkennt man meist  
schon auf den ersten Blick an der eingesunkenen Lage des Nabels, welche  
davon herrührt, dass an dieser Stelle wegen der Straffheit des Nabelbinde-  
gewebes die Fettablagerung geringer ist. Auch die für einen fettreichen  
Panniculus charakteristischen Wulstungen, welche auf der läppchenförmigen  
Anordnung des Fettes beruhen, lassen oft den Fettbauch leicht erkennen. Wo  
noch Zweifel vorhanden sind, entscheidet die Palpation, indem man den Panni-  
culus zwischen die Finger zu fassen sucht. Die Percussion ergibt über dem  
Fettbauche (je nach der Dicke der Fettschicht) mehr oder weniger intensive  
Dämpfung des Percussionsschalles.

Mit einem Fettbauche können unter Umständen Vergrößerungen des  
Abdomens durch Oedem verwechselt werden, umso mehr als auch hier der  
Nabel eingezogen erscheint. Abgesehen aber von den übrigen klinischen Ver-  
hältnissen, von der Existenz sonstiger Oedeme, welche dabei nicht zu fehlen  
pflegen, und von der gewöhnlich vorhandenen Eindrückbarkeit der ödematösen  
Haut (S. 35), schützt vor der Verwechslung der Umstand, dass sich die Oedeme  
gewöhnlich mehr in den seitlichen und unteren Gegenden ausbilden, während  
das Fett mehr median abgelagert wird.

Bei der durch Meteorismus bedingten Aufreibung des Abdomens fehlt,  
wenn nicht gleichzeitig die Bauchdecken durch Oedem oder Fett verdickt sind,  
die Einziehung des Nabels. Bei mageren Bauchdecken sieht man dabei durch



dieselben hindurch häufig das Relief des Magens oder erweiterter Darmabschnitte. Dieses Relief ist besonders sicher zu deuten, wenn dasselbe auch die peristaltischen Bewegungen erkennen lässt. Dies ist namentlich dann der Fall, wenn die Auftreibung auf einem stenosierenden Hindernisse im Verdauungstractus beruht (Ileus, Pylorusstenose, Darmtumoren). Beim Ileus sind die Darmbewegungen im Anfang sichtbar vermehrt. Später freilich ändert sich häufig genug das Bild. Die geblähten Darmschlingen, besonders diejenigen in der Nähe des Hindernisses, werden gelähmt und unbeweglich und es wird dann zuweilen der Nachweis einer besonders stark ausgedehnten und dabei vollkommen unbeweglichen Darmschlinge, die sich in dem durch die Bauchdecken sichtbaren Darmrelief auszeichnet, von Bedeutung für die Bestimmung des Sitzes des Hindernisses. Freilich wird bei sehr starkem Meteorismus die Deutung dieser Verhältnisse schon dadurch erschwert, dass einige wenige Darmschlingen bei starker Dehnung den grössten Theil der Bauchoberfläche einnehmen können, und dass der Caliberunterschied zwischen Dünn- und Dickdarm sehr bald völlig verschwindet. Die Percussion, und zwar sowohl die gewöhnliche als auch die Stäbchenpleimeterpercussion ergibt hier gewöhnlich in Betreff der Topographie nicht mehr als die Inspection und Palpation. In Betreff der Sichtbarkeit des Magenreliefs besonders bei Magendilatation vgl. später: Untersuchung des Magens. Bei der acuten diffusen Peritonitis ist die Unbeweglichkeit des sichtbaren Darmreliefs infolge der Lähmung des Darmes, die sich auch auscultatorisch durch das Fehlen von Darngeräuschen feststellen lässt, ein für die Beurtheilung des Zustandes wichtiges Symptom.

Freier Lufterguss in die Bauchhöhle durch Perforation des Magens oder Darmes bedingt gleichmässige Auftreibung des Abdomens ohne sichtbares Magen- oder Darmrelief.

Auch die Ansammlung von freier Flüssigkeit in der Bauchhöhle bedingt eine ziemlich gleichmässige Auftreibung des Abdomens, die sich jedoch gewöhnlich schon bei der Besichtigung dadurch charakterisiert, dass, falls die Spannung nicht eine ganz hochgradige ist, das Abdomen in Rückenlage in die Breite gedrückt erscheint, indem dabei das Gewicht der Flüssigkeit vorwiegend auf den seitlichen Theilen der Bauchwand lastet. Der Nabel erscheint, falls die Flüssigkeit bis zu seiner Höhe reicht, häufig als nachgiebiger Theil etwas vorgetrieben, was bei blossen Meteorismus kaum je ohne das Vorhandensein einer eigentlichen Nabelhernie vorkommt. Wichtig für den Nachweis von freier Flüssigkeit in der Bauchhöhle ist neben der Percussion (vgl. S. 208), welche eine ihre Lage wechselnde Dämpfung der abhängigen Theile ergibt, die Erscheinung des sogenannten Wellenschlages (vgl. S. 317), den man mitunter schon bei der Inspection des Abdomens, wenn sich die Kranken bewegen, in Form eines eigenthümlichen Schwappens wahrnehmen kann. Bei grosser Spannung des Bauches ist dieses Schwappen nicht sichtbar, dagegen deutet dann oft die eigenthümliche Art, wie der Bauch, wenn die Patienten sich im Bette bewegen, nach Art eines schweren Körpers auf die Seite fällt, darauf hin, dass nicht Meteorismus, sondern Flüssigkeitserguss vorliegt.

Von Interesse für die Diagnose der Natur freier Flüssigkeitsergüsse im Abdomen ist das Vorkommen der auf S. 40 f. abgebildeten erweiterten Venen auf der Bauchhaut. Falls dieselben bloss die seitliche Bauchgegend einnehmen (Fig. 2, S. 40) und der Versuch ergibt (vgl. S. 42), dass sie das Blut von unten nach oben führen, so handelt es sich um den Typus des Collateralkreislaufes, wie er in der ausgesprochensten Weise bei der Thrombose der Vena cava inferior beobachtet wird. Diese Erscheinung beweist, dass ein

Theil des Blutes, welches von der Vena cava inferior aufgenommen werden sollte, unter Umgehung derselben von der unteren Extremität her durch die Venen der vorderen Rumpffläche in die Vena cava sup. fliesst. Dies kann bei jedem Flüssigkeitserguss in der Bauchhöhle vorkommen, welcher die Vena cava durch Compression staut und hat also für die Diagnose beschränkten Wert. Nur sehr hochgradige Ausdehnung der betreffenden Venen beweist eine wirkliche Thrombose der Vena cava inf. Dagegen weisen (vgl. S. 41 f.) die mehr die Mitte des Bauches einnehmenden Venenerweiterungen, die häufig ein radiär vom Nabel ausgehendes sogenanntes „Caput medusae“ darstellen und in denen das Blut nachweisbar nach allen Richtungen vom Nabel weg, also oberhalb desselben nach oben und unterhalb desselben nach unten fliesst, auf anatomische Hindernisse für den Pfortaderblutstrom (Lebercirrhose, Thrombose der Pfortader) hin. Es sei dabei bemerkt, dass die radiäre Anordnung um den Nabel nicht in allen Fällen ausgesprochen ist. Das Wesentliche ist vielmehr die mediale Lage (vgl. Fig. 3, S. 41) und die Richtung des Blutstromes vom Nabel weg. Es erscheint nun zwar gegen die erwähnte diagnostische Verwertung dieser Art des Collateralkreislaufes der Einwand berechtigt, dass schliesslich jeder unter hohem Druck stehende Erguss in der Bauchhöhle bis zu einem gewissen Grade secundär durch seine comprimierende Wirkung auch zur Pfortaderstauung führt und deshalb einen ähnlichen Collateralkreislauf bedingen könnte. Allein die Erfahrung lehrt, dass dies nicht der Fall ist, sondern dass diese Art des Collateralkreislaufes für Cirrhose und Pfortaderthrombose charakteristisch ist. Es ist dies auch verständlich, weil bei der Compression der Pfortader durch Ascites die kleinen, für die Ausbildung des Collateralkreislaufes in Betracht kommenden Anastomosen zwischen der Pfortader und dem Hohlvenengebiet (vgl. S. 41 f.) mit comprimiert werden, so dass sie nicht in Function treten können. Anders bei der Pfortaderstauung im engeren Sinne, welche durch Cirrhose der Leber oder Thrombose der Pfortaderstammes beim Eintritt in die Leber zustande kommt. Hier liegen die Venen des Ligamentum teres und des serösen Ueberzuges der Leber stromaufwärts vom Hindernis, und deshalb übernehmen sie den Collateralkreislauf. Es beansprucht deshalb die Lage der ektasierten Venen um den Nabel herum für die Diagnose des Hindernisses im Stamm der Pfortader oder im Inneren der Leber erhebliche Bedeutung, indem sie einen vorhandenen Flüssigkeitserguss im Bauche als durch Pfortaderstauung bedingt auffassen lässt.

Grosse Ovarialtumoren und andere Cysten des Abdomens zeigen für Inspection und Palpation analoge Gegensätze zum freien Flüssigkeitserguss wie bei der Percussion (vgl. S. 208 f.): grösste Wölbung und Resistenz nicht in den abhängigen Theilen des Abdomens, sondern in der Mittellinie des Bauches u. s. w. Für die sichere Unterscheidung müssen aber oft alle anderen Untersuchungsmethoden mitbenutzt werden.

Ein eigenthümliches, sehr charakteristisches und praktisch wichtiges Bild bieten schon für die Inspection die häufigen Fälle von sogenannter Enteroptose. Man versteht darunter einen Zustand von Erschlaffung der Bauchdecken, der Mesenterien und des Peritoneum parietale, welcher vorwiegend beim weiblichen Geschlechte entweder bloss infolge von starkem Schwund des subperitonealen, submesenterialen und subcutanen Fettes sowie der Bauchmuskeln, oder dadurch zustande kommt, dass nach der Gravidität die gedehnten Bauchwandungen und das Peritoneum ihre normale Spannung nicht zurückerkhalten. Fast immer lässt sich auch in letzterem Falle Fettschwund der Bauchdecken und des Bauchinneren, eine gewisse Atrophie und häufig auch eine Diastase der Musculi



recti nachweisen. Die Bauchorgane sind infolge dieses Zustandes abnorm beweglich geworden, Leber und Nieren stehen in aufrechter Körperstellung tief, die letzteren ziehen sich, namentlich auf der rechten Seite, allmählig ein Mesenterium aus und werden zu beweglichen oder eigentlichen Wanderorganen. Auch der Magen und das Colon transversum können infolge der ungenügenden Stützung unter dem Einflusse der Schwere tief schlingenförmig in das Abdomen hinabsinken; der Magen ist dabei häufig infolge passiver Dehnung durch die Schwere seines Inhaltes dilatirt, die Därme, denen die physiologische Stütze der Bauchdecken fehlt, werden meteoristisch aufgetrieben. Ein grosser Theil der Veränderungen der Enteroptose sind schon bei der Betrachtung des Abdomens zu constatiren. Die Bauchhaut erscheint gewöhnlich welk und fettarm, häufig runzlig, bei Patientinnen, welche geboren haben, mit Striae bedeckt. In stehender Position ist Hängebauch vorhanden und durch die claffende Lücke zwischen den Recti abdominalis stülpt sich oft ein erheblicher Theil des Bauches hernienartig vor. Die Bauchdecken sind häufig so dünn, dass man, am besten in liegender Stellung, das Relief des Magens und der Därme, mitunter auch den Lebertrand ohneweiters sieht.

An dieser Stelle haben wir auch der auffälligen Einziehungen des Abdomens zu erwähnen, welche bei Inanition, wie sie bei Oesophagusstenosen vorkommt, als Folge der mangelhaften Füllung der Gedärme und bei der Meningitis tuberculosa in der Form des sogenannten Kahubauches als der Ausdruck einer tonischen Contractur der Darmmuskulatur und vielleicht auch der Bauchdecken beobachtet werden.

Abgesehen von diesen Aufschlüssen, welche wir bei der Inspection über allgemeine Veränderungen des Abdomens erhalten, gibt uns dieselbe beim Vorhandensein localer Prominenzen zuweilen wichtige Auskunft über die Existenz von Tumoren und sonstigen Vergrösserungen der Bauchorgane, sowie über deren Beweglichkeit bei der Respiration.

## Palpation des Abdomens.

### Methode der Palpation des Bauches.

Die Methode der Palpation des Abdomens bedarf einiger specieller Ansetzungen, da von der Art und Weise, wie man palpiert, die Sicherheit dieser für die Untersuchung des Abdomens wichtigsten Untersuchungsmethode wesentlich abhängt.

Eine erste Bedingung zur erfolgreichen Palpation des Abdomens ist es, dass die Bauchdecken des Patienten während derselben möglichst erschlaft werden. Man bringt deshalb den Kranken, wenn es sein Zustand erlaubt, in horizontale Lage, wobei womöglich auch das Kopfkissen wegzunehmen ist, und fordert ihn auf, ruhig und gleichmässig und ohne Anwendung der Bauchpresse zu athmen. Mitunter werden die Bauchdecken noch schlaffer, wenn man gleichzeitig die Beine etwas flektiren lässt. Bei grosser Spannung des Bauches durch Meteorismus kann man sich die Untersuchung erleichtern, wenn man dem Patienten einige Zeit vorher ein grosses Wasserklystier gibt, welches häufig neben einer Stuhlentleerung auch eine reichliche Entleerung von Gasen hervorruft. In ganz schwierigen Fällen mit grosser Spannung oder Schmerzhaftigkeit des Abdomens kann die Chloroform- oder Aethernarkose nothwendig werden und dieselbe sollte auch sonst in allen zweifelhaften und schweren Fällen, wo ein operativer Eingriff in Frage steht, nicht unterlassen werden, da man



bei der absoluten Erschlaffung der Bauchmuskeln, die man dadurch erzielt, oft wesentlich mehr fühlt, als ohne Narkose.\*)

Durch die Art der Palpation kann der Arzt selbst auch sehr viel dazu beitragen, das Zustandekommen einer durch die Untersuchung bedingten reflectorischen Spannung der Bauchdecken zu verhindern. In diesem Sinne wirkt alles, was die Palpation für den Patienten weniger unangenehm macht. Man palpiere also nie mit kalten Händen, nie mit den Fingerspitzen, sondern stets mit der flach aufgelegten Hand, indem man den Druck ganz allmählig steigert. Alle hastigen Bewegungen sind für den Patienten unangenehm, erschweren die Untersuchung und sind deshalb zu vermeiden. Stets führe man zuerst die für den Patienten weniger unangenehme oberflächliche und erst nachher die tiefe Palpation aus. Um tief zu palpieren, benützt man am besten das expiratorische Einsinken der Bauchdecken, um auch mit der Hand allmählig im Verlaufe mehrerer Expirationen in die Tiefe zu dringen. Dabei lässt man die Hand an der zu untersuchenden Stelle zunächst während der In- und Expiration ruhig liegen und achtet darauf, wie während der Athmungsexcursionen sich die Theile unter der Hand verschieben. Erst nachdem hierdurch nichts Weiteres erzielt wird, führt die Hand selbst tastende Bewegungen aus. So tastet man der Reihe nach die ganze Bauchfläche ab. Eine empfehlenswerthe Regel ist die, dass man bei der palpatorischen Untersuchung schmerzhafter Affection immer zuerst die nicht schmerzhaften Theile untersucht. Nicht nur gewinnt man dadurch das Vertrauen des Kranken und verhindert ungeberdiges Verhalten, das unter Umständen die ganze Untersuchung unmöglich macht, sondern man lenkt dadurch auch die Aufmerksamkeit des Patienten etwas von der Untersuchung ab, was für die nachherige schwierigere Untersuchung der schmerzenden Theile besonders wertvoll ist. Namentlich bei der Untersuchung von Kindern ist dieser Gang der Untersuchung vorthellhaft. Wichtig ist, dass an jeder Stelle des Abdomens die Hand des Untersuchenden eine möglichst bequeme Lage einnimmt, denn sobald man sich die Sache selbst unbequem macht, vermindert man die eigene palpatorische Empfindlichkeit und wird nervös. Mitunter gibt sehr wertvolle Resultate die bimanuelle Palpation, indem man die Theile mit der einen Hand der anderen entgegendrängt. Die entgegendrängende Hand kann sowohl auf der Seiten- oder Vorderfläche des Abdomens als in der Lendengegend, in der Vagina oder im Rectum angesetzt werden.

In allen schwierigen Fällen ist es von grossem Vortheile, die Palpation in verschiedenen Körperstellungen, also z. B. in Rückenlage, rechter und linker Seitenlage, stehender Position und Knieellenbogenlage, vorzunehmen.

Für manche schwierige Fälle erleichtert man sich die Untersuchung, wenn man die Bauchhaut mit Oel oder besser mit Talkpulver einreibt. Die palpatorische Empfindlichkeit der Finger wird dadurch infolge des leichten Gleitens der palpierenden Hand über die Haut gesteigert und dabei wird häufig, besonders bei empfindlicher Haut, das Verfahren auch weniger schmerzhaft für den Patienten und auch aus diesem Grunde erfolgreicher.

Neben der bisher beschriebenen Palpation im gewöhnlichen Sinne des

\* Jedoch sollte meiner Ansicht nach die Narkoseuntersuchung auf diejenigen Fälle beschränkt werden, wo von dem Befund eine wesentliche Aenderung der Therapie abhängig gemacht wird. Ich betone dies, weil manchenorts nicht bloss mit Probe-laparotomien, sondern auch mit den für das Wohlergehen der Patienten oft auch wenn nicht gerade ein Narkosetodesfall eintritt, nicht minder verhängnisvollen Narkoseuntersuchungen Missbrauch getrieben wird.

Wortes kommt für bestimmte Zwecke auch noch die stossweise Palpation in Betracht. Dieselbe wird in der Weise ausgeführt, dass man mit der palpierenden Hand auf die zu untersuchende Stelle des Abdomens einen möglichst kurzen, ziemlich kräftigen Stoss ausübt. Ausser zum Nachweise von Flüssigkeitsansammlungen im Abdomen dient dieses Verfahren namentlich auch dazu, um tief liegende, von Flüssigkeit überlagerte feste Theile, die der gewöhnlichen Palpation nicht recht zugänglich sind, zu fühlen. Bei der durch den Stoss hervorgerufenen groben Wellenbewegung der Flüssigkeit stösst dann in günstigen Fällen der tief liegende feste Theil gegen die palpierende Hand. Man erhält dabei die nämliche Empfindung wie in der Geburtshilfe beim sogenannten Ballotieren des kindlichen Koptes. Das Verfahren bewährt sich namentlich bei stark mit Flüssigkeit ausgedehntem und gespanntem Abdomen, wo die gewöhnliche Palpation sowie die Percussion im Stiche lässt, um Vergrösserungen der Leber und Milz oder auch tief liegende Tumoren nachzuweisen.

Als eine wichtige Regel für die palpatorische Prüfung des Abdomens sei schliesslich erwähnt, dass es sich empfiehlt, stets sehr vorsichtig vorzugehen, da bei der leichten Zugänglichkeit der Bauchorgane man durch rohen Druck sehr leicht schaden kann, besonders bei acuten entzündlichen Affectionen.

### Resultate der Palpation des Abdomens im allgemeinen.

Es handelt sich bei der Palpation des Abdomens um die Wahrnehmung der allgemeinen Resistenzverhältnisse des Bauches, und zwar sowohl der Bauchdecken als des Bauchinhaltes, sowie um die palpatorische Abgrenzung der Organe, um Wahrnehmung von Druckempfindlichkeit und um die Abtastung localer Resistenzen und Tumoren. In ersterer Beziehung hat die Palpation vor allem die Resultate der Inspection zu ergänzen und sie gibt gewöhnlich rasch Aufschluss darüber, ob der Eindruck, den man in Betreff des Vorhandenseins von Fettablagerung oder Oedem im Bereich der Bauchdecken durch die Inspection gewonnen hat, ein richtiger ist, ob die auf die Form des Abdomens gegründete Vermuthung, dass eine gleichmässige Auftreibung des Bauches auf Meteorismus beruht, durch die luftkissenartige Resistenz des Bauches bestätigt wird oder ob die auf die Inspection sich stützende Annahme eines Flüssigkeitsergusses im Abdomen auch palpatorisch sich begründen lässt. Um palpatorisch den Nachweis von Flüssigkeitsansammlungen im Bauche zu erbringen, bedient man sich am besten der stossweisen Palpation. Die eine Hand drückt dabei auf der einen Seite, und zwar natürlich an einer abhängigen Stelle, wo man die Flüssigkeit vermuthet, durch einen kurzen Stoss das Abdomen ein, während die andere Hand auf der diametral entgegengesetzten Seite des Bauches den Stoss auffängt. Man fühlt dann, falls Flüssigkeit vorhanden ist, deutlich die Fortleitung der in derselben hervorgerufenen Wellenbewegung. Man nennt die so ausgelöste Empfindung Schwappen oder Wellenschlag. Es handelt sich dabei um eine Art von Fluctuation. Fluctuation im gewöhnlichen Sinne des Wortes, d. h. Fortleitung langsamer Druckbewegungen durch das Abdomen lässt sich für den Flüssigkeitsnachweis im Bauche nicht verwerten, weil auch die normale Luftfüllung der Därme in diesem Sinne fluctuiert. Die deutliche Fortleitung kurzer Stossbewegungen, die wir als Schwappen oder Wellenschlag bezeichnen, ist demgegenüber deshalb für Flüssigkeiten charakteristisch, weil sie eine erhebliche Masse resp. Trägheit der bewegten Substanz voraussetzt, wie sie den Gasen nicht zukommt. Bei



der Enteroptose ergibt die Palpation abnorme Dünnhheit der Bauchdecken, abnorme Weichheit und Eindrückbarkeit des Bauches, in welchem sich fast wie nach Eröffnung der Bauchdecken alle Organe abtasten und umgreifen lassen. Für die palpatorische Abgrenzung der Organe werden die Resistenzunterschiede benützt, die sich sowohl auf die Unterschiede zwischen festen Organen, wie Leber und Milz einerseits und lufthaltigen Organen anderseits, beziehen, als auch auf Spannungsdifferenzen der mit Luft gefüllten Darmschlingen und des Magens. Gespannte Darmschlingen, sowie der mit Luft gefüllte Magen lassen sich oft an ihrer luftkissenartigen stärkeren Resistenz viel leichter palpatorisch abgrenzen als percussorisch. Contrahierte Darmschlingen bilden kleinfinger- bis daumendicke drehrunde Gebilde, die sich meist leicht verschieben und unter dem Finger rollen lassen. Am Dickdarm fühlt man dann oft deutlich die Haustra. Ein wichtiges Moment für die palpatorische Erkennung der Bauchorgane ist ihre respiratorische Beweglichkeit. Weiteres hierüber vgl. später unter der Ueberschrift: „Speziellere palpatorisches Verhalten gewisser Affectionen des Abdomens.“

Bei der palpatorischen Wahrnehmung von Tumoren und pathologischen Resistenzen ist Rücksicht zu nehmen auf die Form und Grösse sowie die Abgrenzbarkeit derselben, auf ihre Consistenz (fest, hart, derb, elastisch, fluctuierend,\*) auf die Beschaffenheit ihrer Oberfläche (Glätte, Höckerigkeit, manuelle und respiratorische Verschieblichkeit, Pulsation, Druckempfindlichkeit. Dabei hat man sich aber auch die genaueren Lagerungsverhältnisse eines solchen Tumors oder einer Resistenz klar zu machen. Es handelt sich dabei namentlich darum, zu entscheiden, von welchem Organ der Tumor ausgeht, ob er vom Magen oder Darm überlagert wird u. s. w. Bei dem letzteren Theile der Untersuchung kann man sich mitunter die Aufgabe wesentlich erleichtern durch künstliche Aufblähung von Magen oder Colon. Dadurch verrathen diese Organe gewöhnlich der Inspection, Palpation und Percussion sofort ihre Lage und Ausdehnung. Die Aufblähung des Magens geschieht entweder mittelst Brausepulvern oder mittelst der Magenpumpe (vgl. das Capitel über die Magenuntersuchung). Die Aufblähung des Colons geschieht am bequemsten mittelst eines in das Rectum eingeführten Gummihohres mit Kautschukgebläse, wie es vielfach auch zur Verabfolgung von Klystieren benützt wird.\*\*\*) Hinter dem Magen und Colon oder in deren hinterer Wand gelegene Tumoren sieht man bei diesem Verfahren im Momente der Aufblähung für die Inspection und Percussion sowohl wie für die Palpation verschwinden.

Bei der Prüfung auf Schmerzempfindlichkeit untersuche man zuerst mittelst ganz schwacher Palpation und erst wenn diese kein Resultat ergibt, mit stärkerem Druck. Man berücksichtige dabei ferner, ob die Empfindlichkeit auch bei ruhigem Druck oder bloss bei Verschiebung der Theile vorhanden ist. In manchen Fällen äussert sich die Empfindlichkeit mehr beim Beklopfen, als bei Druck. Am häufigsten ist dies bei Peritonitis der Fall. In allen Fällen, wo Druckempfindlichkeit nachgewiesen wird, suche man zu entscheiden, in welcher Tiefe die Empfindlichkeit ihren Sitz hat. In manchen Fällen handelt

\*) Eine besondere Art der Fluctuation soll das sogenannte Hydatidenschwärm sein, welches man mitunter bei Echinokokken wahrnimmt, wenn man auf eine Stelle des Tumors einen Stoss ausübt. Das schwirrende Gefühl soll von dem Zusammenstossen der Tochterblasen herrühren.

\*\*) Häufig gelingt die Aufblähung des Colons nur dann gut, wenn man zuvor das Rectum durch eine grosse Wassereingiessung von Kothmassen gereinigt hat.



es sich bloss um eine Empfindlichkeit der Bauchdecken und der Haut. Es kann dies leicht entschieden werden, indem man die Haut oder die ganze Bauchdecke faltenförmig kneift. Ist dies auffällig schmerzhaft, so sitzt die Empfindlichkeit in diesen Theilen, anderenfalls gehört dieselbe dem Bauchinhalte an. Eine bei fraglichen Affectionen des Bauchinneren vorkommende Hyperalgesie der nicht veränderten Haut über den schmerzenden Stellen schon bei leiser Berührung oder bei Nadelstichen beweist zwar nicht mit Sicherheit, dass dem Leiden gar keine anatomische Veränderung des Bauchinhaltes zugrunde liegt, aber doch, dass der betreffende Schmerz nicht nur peripherer Natur ist (Organschmerz), sondern durch centrale Erregungen entweder gesteigert oder sogar ausschliesslich durch solche bedingt ist. Eine besondere Rolle spielt diese Hauthyperalgesie für die Diagnose der Pseudoperityphlitis, jener schmerzhaften Zustände in der Ileocöcalgegend, die auf psychogenem Wege so häufig zustande kommen, besonders seitdem die Aufmerksamkeit des Publicums durch die operative Behandlung der Perityphlitis sich mehr und mehr auf den Wurmfortsatz und seine Gefahren concentrirt (vgl. später Untersuchung des Nervensystems, hyperalgetische Zonen der Haut bei Erkrankung tiefer Organe). Wegen solcher psychogener Ileocöcalschmerzen sind schon oft Patienten unnöthigerweise operirt worden.

### Fehlerquellen der Palpation des Abdomens.

Bei der Ausführung der Palpation des Abdomens hat sich sowohl der Anfänger als der Geübtere vor einer Anzahl von Fehlerquellen zu hüten, deren wichtigste wir hier aufzählen. Zunächst kommt es physiologisch und namentlich bei schmerzhaften Bauchaffectionen häufig vor, dass die Bauchwände bei der Palpation eine starke reflectorische Spannung zeigen, die sich durch keinen Kunstgriff vermindern lässt. Da häufig die einzelnen Theile der Bauchwand, insbesondere die durch die Inscriptiones tendineae abgegrenzten Muskelbezirke der Recti in ihrer Spannung und Resistenz sich verschieden verhalten, so kann daraus der Anschein umschriebener Tumoren oder wenigstens pathologischer Resistenzen entstehen, umso mehr, als infolge der Anordnung der centralen Reflexmechanismen gewöhnlich gerade die über den erkrankten Theilen des Bauchinneren liegenden Abschnitte der Bauchmuskulatur stärker gespannt erscheinen. Man erkennt derartig gespannte Muskelbäuche, wenn man die Bauchpresse anstrengen, z. B. husten lässt, wobei ihr Relief dann für die Palpation deutlicher wird. Untersuchung während des Hustens oder Pressens ist überhaupt ein gutes Mittel, um zu entscheiden, ob Resistenzen und Tumoren unterhalb der Bauchdecken oder in denselben sitzen. Im ersteren Falle verschwindet beim Husten durch die Spannung der Bauchmuskeln die Resistenz für die Palpation, im letzteren Falle wird sie entweder deutlicher oder wenigstens nicht undeutlicher. Ausser Muskelwülsten können mitunter auch die Fettläppchen des Panniculus adiposus zu palpatorischen Täuschungen führen, indem man dieselben auf ein höckeriges Gebilde im Inneren des Abdomens bezieht. Durch die Untersuchung beim Husten und Pressen lässt sich auch diese Fehlerquelle leicht vermeiden. Aber auch physiologische Gebilde im Inneren des Abdomens können Täuschungen hervorrufen. So fühlt man namentlich bei schlaffen und dünnen Bauchdecken physiologisch mitunter deutlich stärker contrahierte, leere Darmschlingen als Stränge (vgl. S. 318), und es ist dann eine Verwechslung mit pathologischen Strängen denkbar.

Besonders wird der quer verlaufende Strang des contrahierten Colon transversum häufig mit Magentumoren oder mit dem tuberculös entarteten und geschrumpften Netze verwechselt. Vor dieser Verwechslung schützt die Berücksichtigung der gleichmässigen, ziemlich drehunden Beschaffenheit contrahierter Darmschlingen (jedoch fühlt man zuweilen die Haustra des Dickdarmes und die eigenthümliche Verschieblichkeit des Colon transversum, das man gewöhnlich unter den palpierenden Fingern rollen kann, unter Umständen auch die Aufblähung des Colons vom Rectum aus (S. 318). Kennen muss der Arzt ferner auch die Kothtumoren, welche schon oft zu diagnostischen Irrthümern geführt haben. Es sind dies Anhäufungen von Koth im Colon, welche bald in Form grösserer compacter Massen, bald in Form von rosenkranzartigen Aneinanderreihungen kleinerer Tumoren vorkommen und oft in sehr auffälliger Weise palpierbar werden. Die Patienten sind dabei meist verstopft, es kann aber selbst bei Fortdauer von Stuhlentleerungen zur Bildung von Kothtumoren kommen. Für die Erkennung der Kothtumoren kommt erstens in Betracht ihre eigenthümliche, etwas teigige Consistenz, infolge derer man sie oft leicht zerdrücken kann, in manchen Fällen die charakteristische, rosenkranzförmige Anordnung, vor allem aber die Lage im Verlaufe des Colons und der Flexura sigmoidea, das Zusammentreffen mit Verstopfung, das Fehlen schwerer Erscheinungen und das Verschwinden der Tumoren nach Abführmitteln oder Klystieren. Eine weitere Ursache diagnostischer Irrthümer kann die epigastrische und Aortenpulsation abgeben (S. 311), durch welche man, falls sie auf einen Tumor fortgepflanzt wird, irrthümlicherweise zur Annahme eines pulsierenden Tumors gelangen kann. Die Kenntnis dieses Vorkommens genügt in der meisten Fällen, um den Irrthum zu vermeiden.

### Specielleres palpatorisches Verhalten gewisser Affectionen des Abdomens und seiner Organe.

Hierüber haben wir Folgendes zu erwähnen:

Entzündliche Exsudate stellen sich als wenig scharf umschriebene, nicht unter aber auch als vollkommen tumorartig umgrenzte Resistenzen dar. Sie sind immer passiv und mit der Respiration unverschieblich. Perityphlitische Exsudate sind schon durch ihre eigenthümliche, dem Cæcum entsprechende Lage charakterisiert. Sie können trotz bestehender Eiterung (z. B. bei Perforation des Wurmfortsatzes) eine sehr feste Consistenz haben. Man hat vielfach versucht, palpatorische Unterscheidungsmerkmale aufzustellen zwischen den Resistenzen der eitrigen Appendicitis und der nicht eitrigen sogenannten Stercoralptyphlitis. Die dieser Unterscheidung zugrunde liegende principielle Differenz der Typhlitiden existiert nicht und damit fällt auch der diagnostische Unterschied dahin. Es gibt keine Stercoralptyphlitis. Alle Typhlitiden sind in ihrem Wesen identisch, es sind infectiöse, vom Wurmfortsatz oder Cæcum ausgehende Entzündungen. Die Unterschiede sind nur graduell.\* Die feste Resistenz, welche man als charakteristisch für die sogenannte stercorale Form der Typhlitis hingestellt hat, ist nicht, wie man annahm, vorwiegend Koth, sondern sie besteht aus entzündlichem Exsudate und phlegmonöser Infiltration der Gewebe. Diejenigen Formen, bei welchen man diese festen Tumoren trifft, unterscheiden sich von den Formen mit diffuser Resistenz nur durch die Bildung derber Adhäsionen und durch localisirte Infiltration und Exsudation. Perforativ sind auch diese Formen trotz des günstigen Ausgangs häufig genug. Das langandauernde Fortbestehen eines solchen festen Tumors ist geradezu, und zwar selbst beim Mangel aller schweren Erscheinungen eines der sichersten Merkmale eines vorläufig stationär gewordenen Abscesses. Bei denjenigen

\* Vgl. meinen Vortrag über die Pathologie und Therapie der Typhlitis der Verhandlungen des 13. Congresses für innere Medicin in München 1895, Bergmann, Wiesbaden.



Formen, wo die Resistenz trotz schwerster Erscheinungen bloss diffus ist, liegt häufig eine besonders virulente Erkrankung vor. Dies sind oft genug primäre diffuse Perforationsperitonitiden. Als besonders charakteristisch für das Bestehen einer Eiterung wird hier von Roux die bei der Palpation wahrnehmbare teigige ödematöse Infiltration der Wand des Cöcums hingestellt. („Empfindung von feuchtem Carton.“) Selbst grössere perityphlitische Abscesse verrathen sich erst spät oder gar nicht durch Fluctuation, und man darf die Diagnose eines solchen niemals von dem Vorhandensein dieses Symptomes abhängig machen. Einerseits fluctuiert das Abdomen überhaupt immer bis zu einem gewissen Grade wegen seines Luftgehaltes und andererseits wird die Abscessfluctuation bei Perityphlitiden umso undeutlicher, als der Abscess häufig auf allen Seiten, auch in der Tiefe, nachgiebige Wände hat. Mitunter verhindert auch die derbe Resistenz der infiltrierten Abscesswänden die Wahrnehmbarkeit der Fluctuation. Nicht selten verrathen sich dagegen die perforativen perityphlitischen Abscesse infolge ihres Gasgehaltes durch ein eigenthümliches Quatschen, Gurren oder Plätschern bei der Palpation, was aber auch wieder nicht eindeutig ist, da auch Darmschlingen, welche Luft und Flüssigkeit enthalten, diese Empfindungen geben können. Die Wahrnehmung dieser Erscheinung ist nur dann für die Diagnose gashaltiger Abscesse brauchbar, wenn sie sehr ausgesprochen, sozusagen massiv und an einer Stelle constatirt wird, wo die Gegenwart eines grossen, festen und oberflächlichen Tumors die Anwesenheit normaler Darmschlingen unwahrscheinlich macht. Es sei noch erwähnt, dass für die Diagnose von Perityphlitisresiduen, welche die intervalläre Operation wünschbar machen, die palpatorische Constatierung eines cylindrischen, in seiner Lage und Form dem vergrösserten Wurmfortsatze entsprechenden drehrunden Körpers nach innen und unten vom Cöcum an der Grenze des kleinen Beckens, der auf Druck etwas empfindlich ist, von entscheidender Bedeutung sein kann. Jedoch können contrahierte Darmschlingen zu Verwechslungen führen.

Tumoren im pathologisch-anatomischen Sinne des Wortes charakterisiren sich durch ihre feste, oft harte und höckerige Beschaffenheit. Darmtumoren gehören meist dem Colon an und sind durch die sie meist begleitenden Erscheinungen der Darmstenose und durch ihre häufig sehr ausgesprochene Beweglichkeit (natürlich nur so lange keine Verwachsungen vorhanden sind), wie sie keinem anderen Bauchorgan als dem Darm zukommt, am besten charakterisirt. Magentumoren sind an ihrer Lage und den begleitenden Magenerscheinungen meist leicht zu erkennen. Sie sitzen am häufigsten am Pylorus, dürfen aber nichtsdestoweniger nicht weit rechts von der Mittellinie gesucht werden, da der Pylorus, entgegen einer immer noch sehr verbreiteten Ansicht, infolge der Schlingenform des Magens die Mittellinie nur wenig nach rechts überragt (vgl. Fig. 47, S. 155). Es ist übrigens zu bemerken, dass Magentumoren, da sie häufig zu Dilatationen und dadurch zu Lageveränderungen des Magens führen, höchst absonderlich, namentlich sehr tief bis gegen das Becken hin gelagert sein können. Ueber das Verhältnis eines Tumors zum Magen erhält man am besten Aufschluss durch Vornahme der Untersuchung bei verschiedenen Füllungszuständen des Magens, resp. nach Auspumpung und Aufblähung desselben (vgl. später, Untersuchung des Magens). Magentumoren pflegen sich mit der Respiration nur wenig zu verschieben, jedoch gibt es von dieser Regel zahlreiche Ausnahmen. Nierentumoren charakterisiren sich namentlich dadurch, dass sie von der Lendengegend ausgehen, gewöhnlich von hinten der palpierenden Hand entgegenzudrängen sind, und dass sie sowohl rechts als links bei ihrem Wachsthum nach vorne die Umbiegungsstelle des Colons mitnehmen und von derselben bedeckt bleiben, was man nach Aufblähung des Colons vom Rectum her (vgl. S. 318) sowohl durch die Inspection als durch die Palpation und Percussion (vgl. Fig. 74, S. 322) nachweisen kann. Am besten sieht und fühlt man das sich blähende Colon während der Aufblähung selbst, besonders wenn dieselbe ruckweise vorgenommen wird. Nierentumoren können sich mit der Athmung verschieben, brauchen dies aber nicht zu thun. Hydronephrosen charakterisiren sich durch ihre elastische Consistenz und zuweilen auch durch ihre mit Veränderungen der Harnmenge zusammenstehenden Volumenveränderungen. Tumoren der Leber und der Milz charakterisiren sich durch ihre Lage und ihre Beziehung zu den palpatorisch oder percussorisch festgestellten Organgrenzen. Tumoren der Leber und der Milz sind mit der Respiration meist stark verschieblich. Tumoren der Mesenterial- und Retroperitonealdrüsen charakterisiren sich meist durch ihre Vielheit, die rundliche Beschaffenheit der Einzelumoren, durch ihre tiefe, von den Därmen bedeckte Lage, welche ausser durch die Palpation durch die Percussion zu erkennen ist, und durch die Aetiologie, da es sich meist um metastatische Tumoren handelt. Ähnlich verhalten sich tuberculöse Mesenterial- und Retroperitonealdrüsen. Taber-



culöse Tumoren des Peritoneums charakterisieren sich meist für die Palpation als höckerige, unscharf begrenzte Resistenzen. Ein sehr charakteristisches Bild bietet das tuberculös infiltrierte und geschrumpfte grosse Netz dar, welches zwischen Processus xiphoideus und Nabel in Form eines knolligen, festen Stranges oberflächlich quer verlaufend gefühlt werden, mitunter aber auch vollkommen eine höckerig vergrösserte Leber nachahmen kann. Blasentumoren und Tumoren, welche vom Becken ausgehen, charakterisieren sich durch ihre Lage, welche eventuell vermittelst der Untersuchung per rectum oder per vaginam genauer festgestellt werden kann.

Diffuse Vergrösserungen und Tiefstand der Leber sind palpatorisch durch die Form der Resistenz und namentlich durch die Constatierung des scharfen Leberrandes und die Verschieblichkeit bei der Respiration leicht zu erkennen. Verkleinerung der Leber bei acuter gelber Atrophie und Cirrhose ist palpatorisch,

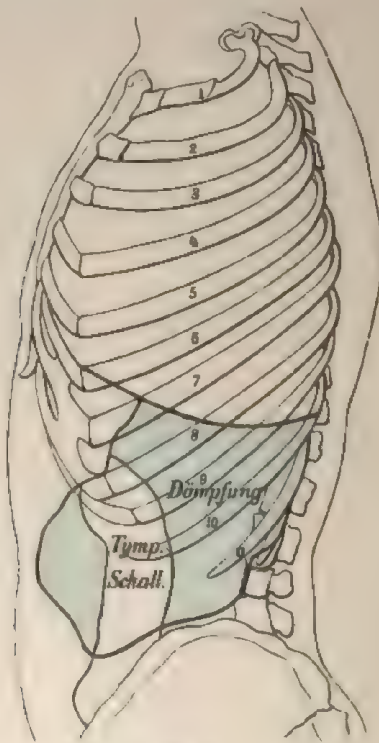


Fig. 74.

Nierensarkom mit darüber wegziehendem Colon descendens.

ebenso wie percussorisch, nur dann sicher zu erkennen, wenn man über den früheren Stand des Leberrandes unterrichtet ist. Die normale Leber ist mitunter, aber nicht immer fühlbar. Es hängt dies namentlich von der Dicke der Bauchdecken und von der Grösse der Athmungsexcursionen ab. Für die Erkennung des Leberrandes mittelst der Palpation ist oft sehr wichtig die normale Incisur an der Stelle des ligamentum teres. Vergrösserungen der Gallenblase durch Gallenstauung, Gallensteine und Empyem localisieren sich für die Palpation in charakteristischer Weise gerade etwas nach rechts von dieser Incisur, und man kann über dem rundlichen oder gurkenförmigen Tumor, den die Gallenblase darstellt, häufig den scharfen Leberrand deutlich verfolgen. Nur sehr selten fühlt man bei der Gallensteinkrankheit in der vergrösserten Gallenblase die dann immer sehr zahlreichen oder sehr grossen Gallensteine. Im übrigen dürften harte Stellen der vergrösserten Gallenblase in der Mehrzahl der Fälle auf die entzündlichen Verdickungen der Wand oder auf carcinomatöse Infiltration

zu beziehen sein, die so häufig bei alten Fällen von Cholelithiasis auftritt. In einigen Fällen will man bei stossweiser Palpation über der vergrößerten Gallenblase crepitierendes Aneinanderschlagen der Gallensteine gefühlt haben. Bei der Gallensteinkrankheit mit Vergrößerung der Gallenblase ist auch da, wo die Gallenblase selbst nicht gefühlt wird, häufig ein eigenthümlicher, der Gallenblase vorgelagerter zungenförmiger Fortsatz der Leber zu fühlen (Riedel), zu welchem dieselbe durch die wachsende Gallenblase ausgezogen wird (Fig. 75). Ein ähnliches Bild bietet für die Palpation die Schnürleber (Fig. 76). Consistenzveränderungen der Leber, namentlich die charakteristische Induration bei der Cirrhose, sind am besten am scharfen Leberrande zu erkennen. Doch gelingt dies, und namentlich die Wahrnehmung der oft sehr feinen Höcker bei Cirrhose gewöhnlich nur bei dünnen und schlaffen Bauchdecken. Leichter zu fühlen sind die groben Höcker der gelappten syphilitischen Leber.

Dislocierte und bewegliche Nieren, die gewöhnlich rechts, seltener links gefunden werden, sind mitunter, wenn die Dislocation bedeutend ist (eigentliche Wanderniere), sehr leicht zu fühlen. In schwierigen Fällen ist die beste Methode der Palpation

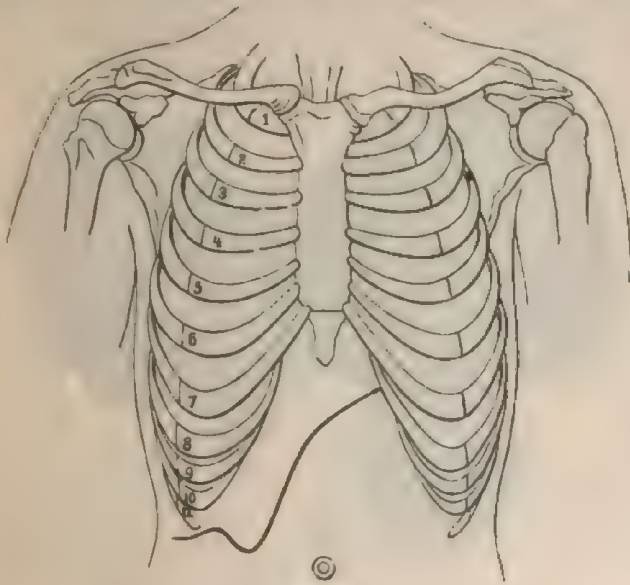


Fig. 75.

Riedel'scher Fortsatz der Leber bei Cholelithiasis

daß man mit der linken Hand unter möglichster Entspannung der Bauchdecken von der Lendengegend her der palpierenden rechten Hand das Organ entgegenzudrängen sucht. Das Gefühl eines bohnenförmigen, vertical gestellten, zwischen den beiden palpierenden Händen sich verschiebenden Körpers, der auf Druck zuweilen etwas empfindlich ist und auf der Höhe der Inspiration sich durch Annäherung der beiden Hände bis zu einem gewissen Grade festhalten lässt, ist für die Erkennung einer beweglichen Niere ungemein charakteristisch. Vor der hier und da begangenen Verwechselung mit Schnürleber schützt die tiefe Lage und die Constatierung des oberen abgerundeten, stumpfen Randes der Niere, sowie das Fehlen eines scharfen Randes, der dem Leberrand entsprechen könnte. Zuweilen kann man auf der concaven Seite der Niere auch den Hilus mit der pulsierenden Nierenarterie fühlen. In einzelnen Fällen gelingt es, eine dislocierte Niere besser in stehender oder sitzender Stellung des Patienten als im Liegen zu fühlen. Jedoch ist dies nur dann der Fall, wenn die Bauchdecken, wie es allerdings bei diesen Vorkommnissen sehr häufig ist, ihre normale Strahtheit eingebüßt haben. Wenn die Bauchdecken sehr schlaff sind, so kann der untere Nierenpol auch bei durchaus normalen Lagerungsverhältnissen der Niere zuweilen gefühlt werden.

Diffuse Milzvergrösserungen, acute Milzschwellung, die Stauung, die leukämische und pseudoleukämische und Intermittensmilz sind durch die Palpation leicht zu erkennen. Charakteristisch ist die Lage, Form und Verschieblichkeit bei Respiration. Für die sehr grossen, oft bis weit unter den Nabel herunterreichenden Milzschwellungen bei Malaria und Leukämie ist ausser Form und Lage namentlich auch die Existenz einer oder mehrerer horizontaler Einkerbungen am vorderen Rand des Tumors (Fig. 77) und die glatte vordere Fläche charakteristisch. Acute Milzschwellungen bei Typhus und anderen Infectionskrankheiten sind zuweilen bloss der Höhe der Inspiration mit ihrem unteren, unter dem Rippenbogen zum Vorschein kommenden Rande zu fühlen. Schon dies ist aber diagnostisch von weit grösserer Bedeutung als die Resultate der Milzpercussion, da letzteren, wie wir gesehen haben, häufig eine gewisse Unsicherheit anhaftet. Nur ganz ausnahmsweise und bei schlaffen Bauchdecken oder bei Verlagerungen des Organs (Wandermilz, Enteromilz) kommt es beim Erwachsenen vor, dass auch eine unvergrösserte Milz bei tiefer Athmung unter dem Rippenrande fühlbar wird. Dagegen ist dies nicht selten bei jüngeren Kindern der Fall, bei denen man also mit der Annahme einer Milzvergrösserung etwas vorsichtig sein muss. Um Milzvergrösserungen mässigen Grades palpatorisch zu erkennen, pflegt man einerseits in Rückenlage, andererseits auch in halber oder Seitenlage (Diagonallage) zu untersuchen. Bald ist das eine, bald das andere theilhafter.



Fig. 76.

Schmidleier nach Freerichs.

Wenn irgend möglich, stelle man sich zur Palpation der Milz auf die rechte Seite des Krankenbettes und lege die palpierende rechte Hand möglichst flach auf den Finger am Rippenbogen, auf das linke Hypochondrium, indem man, bloss allein bei jeder Expiration etwas tiefer eindrückend, den Milzrand zu fühlen sucht, während der Patient tief inspiriert. Manche Milzschwellungen (besonders bei Typhus) sind bei ganz tiefer Inspiration zu fühlen. Es ist aber verkehrt, in schwierigen Fällen Patienten anhaltend tief athmen zu lassen, da der Patient dabei bald ermüdet und die Athmung trotz aller Anstrengung oberflächlich wird. Viel besser ist die Methode, nur von Zeit zu Zeit einen oder zwei ganz tiefe Athemzüge ausführen zu lassen. Das correcte Palpieren der Milz bedarf vieler Uebung und ist eine vorzüglich Vorschule für die Abdominalpalpation überhaupt. Ganz schlecht ist die vielfach geübte Methode, die Milz mit den von oben her unter den Rippenbogen eingehenden Fingern fühlen zu wollen. Dieses Verfahren reizt die Bauchdecken so zu starkem Reflexen, dass man gewöhnlich gar nichts fühlt, wenn die Milz nicht ungewöhnlich vergrössert ist.

Eine auffällige Erscheinung ist es, dass bei linksseitigen grösseren plethorischen Exsudaten die Milz nur selten durch Herabdrängung der Palpation zugänglich wird. Ferber erklärt diese Erscheinung dadurch, dass, wie auch Leitz



Versuche zeigen, bei linksseitigen Pleuraergüssen die Milz so verschoben wird, dass das hintere obere Ende nach vorn, das untere Ende dagegen nach hinten rückt, wobei die Milz mit ihrer Längsachse zunächst eine verticale und schliesslich eine von vorn oben nach hinten unten gerichtete Stellung einnimmt. In anderen Fällen wird durch das sich convex nach unten wölbende Zwerchfell der obere Rand der Milz so nach innen gedreht, dass die Milz mit ihrer Fläche nicht mehr senkrecht, sondern horizontal liegt. Beide Vorkommnisse sind für die Palpation durchaus ungünstig und es kommt dabei auch noch der Umstand in Betracht, dass das Zwerchfell infolge der Pleuritis ruhig gestellt wird, was an und für sich die Palpation der Milz erschwert. Was man häufig bei linksseitigen Pleuritiden unter dem linken Rippenbogen fühlt, das ist meist nicht die Milz, sondern der parallel dem Rippenbogen verlaufende Wulst des herabgedrängten Zwerchfelles (vgl. Fig. 63 I, S. 195).

In Betreff der Fühlbarkeit der Milz bei gewissen Fällen von Magendilatation vgl. später: Untersuchung des Magens.

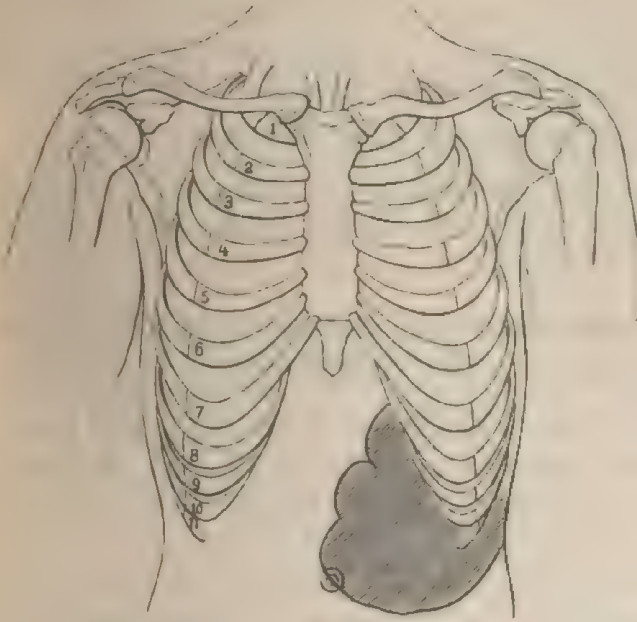


Fig. 77.

Leukämischer Milztumor

Die gefüllte Blase ist für jeden, der sie einmal gefühlt hat, leicht wieder zu erkennen. Sie kann verwechselt werden mit dem schwangeren Uterus, sonstigen Uterusvergrößerungen, Ovarialtumoren und entzündlichen Exsudaten. Die übrigen Untersuchungsmethoden, die vaginaluntersuchung und namentlich der Katheterismus, werden dann zur Unterscheidung herangezogen werden müssen.

Wir haben noch das Vorkommen palpatorisch wahrnehmbarer peritonealer Reibegeräusche über den verschiedenen Organen und Tumoren des Bauches zu erwähnen, welche bei respiratorischen und palpatorischen Verschiebungen der Theile in Form eines rauhen Austreifens gefühlt (und auch auscultatorisch wahrgenommen) werden können (vgl. S. 294). Diese Reibegeräusche können durch jede unebene Fläche (Tumoroberfläche) erzeugt werden, sind aber in der Mehrzahl der Fälle durch entzündliche Fibrinauflagerungen bedingt. Insbesondere führen Milzvergrößerungen (bei Leukämie) häufig zu perisplenitischen und Cholelithiasis zu perihepatischen Reibegeräuschen.

Auch peristaltische Darmgeräusche können bei der Palpation wahrgenommen werden (vgl. hierüber bei der Auscultation des Abdomens S. 294).

Plätschern kann bei stossweiser Palpation am Abdomen überall da nachweisbar werden, wo im Verdauungscanal oder in der Bauchhöhle gleichzeitig Gas und Flüssigkeit vorhanden ist. Normalerweise kann man also Plätschern fühlen über dem Magen und dem Gebiet des Dünndarmes, während über dem Dickdarm Plätschern entweder auf schon vorhandene oder bevorstehende Diarrhöe hindeutet. Unsicher ist in dieser Beziehung zu verwerthen Plätschern in der Gegend der Flexura sigmoidea, da hier oft Dünndärme vor dem Dickdarm lagern. Etwas sicherer, aber auch nur mit Reserve, ist das Zeichen als pathologisch anzusprechen in der Coecalgegend. Hier kommt ihm auch eine gewisse Bedeutung für die Typhusdiagnose zu. Ueber das Plätschern und Quatschen bei Perityphlitis vgl. S. 321. Ueber das Plätschern über dem Magen vgl. später das Capitel über die Untersuchung des Magens. Die bei Bewegungen der Patienten auftretenden auf S. 294 besprochenen Schüttelgeräusche des Abdomens sind gewöhnlich auch fühlbar.

## Diagnose der einzelnen Klappenfehler, des Aortenaneurysmas und der Pericarditis.

Im Interesse des Verständnisses dieses Abschnittes sind vorher die Capitel über Herzpercussion und -Auscultation, Palpation und Inspection der Herzgegend, Puls etc. zu studieren.

### Grundthatsachen der pathologischen Physiologie der Klappenfehler.

**Rückwirkung der Klappenfehler auf die Circulation. Mechanismus der Compensation. Gesetze über die Grössenveränderungen der einzelnen Herzabschnitte bei Klappenfehlern.**

Zum Verständnisse des physikalischen Symptomencomplexes eines Klappenfehlers ist es nothwendig, dass man neben den in früheren Abschnitten zusammengestellten physikalisch-diagnostischen Fundamentalthatsachen sich noch die Art und Weise vergegenwärtigt, wie jede einzelne Klappenstörung auf die gesamte Circulation zurückwirkt und namentlich wie dabei durch die wunderbaren Compensationseinrichtungen, welche dem Körper bei allen Erkrankungen zur Verfügung stehen, sich die Function der einzelnen Herzabschnitte modificiert und wie infolge davon sich auch anatomische Veränderungen der Grössenverhältnisse der einzelnen Herzabschnitte ausbilden. Wir schicken in dem Folgenden die Grundthatsachen der pathologischen Physiologie der Klappenfehler voraus, damit wir bei der Besprechung der einzelnen Fehler Wiederholungen vermeiden können.

Jeder Klappenfehler, mag es sich um die Insufficienz oder um die Stenose einer Klappe handeln, führt im Momente seiner Entstehung zu gewissen Veränderungen der Druckvertheilung zu beiden Seiten der lüdierten Klappe. Wenn für die Verbesserung dieser veränderten Druckverhältnisse dem Körper, resp. dem Herzen selbst nicht eine Reihe von wichtigen compensatorischen Hülfsmitteln zu Gebote stünde, so müsste jeder irgendwie erhebliche Klappenfehler nicht nur im Momente seiner Entstehung schwere allgemeine Circula-

störungen bedingen, sondern auch sehr bald tödlich sein. Beides ist aus erfahrungsgemäss nicht der Fall. Bei jedem Klappenfehler würde ohne Compensation das Blut stromaufwärts von der erkrankten Klappe sich anammeln, stromabwärts dagegen die Blutmenge und somit der arterielle Druck immer mehr absinken. Die Möglichkeit, diesen gefahrdrohenden Zustand bis zu einem gewissen Grade zu beseitigen, hat das Herz in seiner Reservekraft, welche es ihm gestattet, das Hindernis insoferne zu überwinden, als durch verstärkte Arbeit der stromaufwärts von dem Klappenfehler liegenden Herzabschnitte die Anstauung des Blutes vermindert, dem peripheren Arteriensystem trotz des Klappenfehlers eine genügende Menge Blutes zugeführt und somit ein gefahrdrohendes Absinken der Füllung der Arterien vermieden wird. Die Reservekraft wird nämlich bei den Stenosen dazu verwendet, das Hindernis zu überwinden, bei den Insufficienzen dagegen hat sie die Aufgabe, das durch Regurgitation zurückgeworfene Blut bei der folgenden Phase der Herzaction jeweilen wieder durch die lädierte Klappe vorwärts zu schieben. Dass wirklich das Herz unmittelbar nach dem Einsetzen der Klappenstörung instande ist, in der erwähnten Weise die schweren Folgen derselben für die Circulation durch Mehrarbeit zu verhindern, wissen wir aus den experimentellen Untersuchungen von Rosenbach und Cohnheim über künstlich erzeugte Klappenfehler bei Thieren. Eine solche Mehrarbeit des Herzens ist aber nur kurze Zeit möglich, ohne dass sich anatomische Veränderungen des Herzens einstellen, welche die Aufgabe haben, dasselbe der veränderten Thätigkeit besser anzupassen. Diese Veränderungen bestehen in Hypertrophien und Dilatationen gewisser Herzabschnitte.

Den ganzen Complex von Mehrfüllung und Mehrarbeit bestimmter Herzabschnitte mit den daraus sich ergebenden Dilatationen und Hypertrophien derselben, d. h. die Summe aller jener functionellen und anatomischen Veränderungen, welche trotz schwerer Läsionen des Klappenapparates doch wenigstens bis zu einem gewissen Grade den Fehler corrigieren und einen mit dem Leben vereinbaren und auch subjectiv für die Patienten erträglichen Zustand der Circulation gewährleisten, fasst man zusammen unter dem Begriff der Compensation. Es wäre jedoch ein Irrthum, wenn man, wie es vielfach geschieht, den Satz aufstellen wollte, dass durch die compensatorischen Einrichtungen die Circulation vollkommen zur Norm hergestellt wird. Dies ist nie der Fall, insoferne als auch bei compensierten Herzfehlern stets die Druck- und Füllungsverhältnisse stromaufwärts von dem Kreislaufshindernis, resp. dem Klappenfehler abnorm bleiben. Die Compensation wird ja nur dadurch hergestellt, dass oberhalb des Hindernisses der Druck abnorm hoch erhalten wird, so dass trotz der vorhandenen Widerstände das für die Circulation nöthige Gefälle zustande kommt. Was durch die sogenannte Compensation zuwege gebracht wird, das ist nur das, dass Druck und Füllung der Arterien, Capillaren und Venen des Körperkreislaufs sich innerhalb physiologischer Grenzen bewegen, dass die Circulationsgrösse normal ist und dass infolgedessen sich die wichtigsten Functionen des Körpers annähernd normal vollziehen, ohne dass der Patient sich erheblich krank fühlt. Es beruht all dies im wesentlichen darauf, dass die compensatorischen Veränderungen dafür sorgen, dass die Drucksteigerung, resp. Stauung oberhalb des Kreislaufshindernisses nicht über die nächste höhere Etappe oder Klappe hinaufsteigt. Mit dieser Definition ist es vereinbar, dass bei Fehlern der Mitrals auch die beste Compensation nichts an der Blutüberfüllung und Drucksteigerung im Lungenkreislauf ändert. Auch im Stadium der Compensation haben deshalb



diese Kranken bei irgendwie erheblichen, an ihre Athmung gestellten Anforderungen, Dyspnöe (vgl. S. 74).

Der Begriff der Compensation ist hiernach stets bloss ein relativer. Es ist dabei noch ein Punkt zu erwähnen. Da die Compensation bei den Stenosen der Arterio-ventricularostien und allen Insufficienzen\*) Stauung in den zunächst stromaufwärts vom Hindernis gelegenen Abschnitten der Circulation nicht verhindert, so erfährt bei diesen Klappenfehlern die Circulation ein Deficit von Blut, indem diejenige Blutmenge, welche dauernd dazu dient, die gestauten Abschnitte des Gefäßsystems zu füllen, für die Circulation verloren ist. Es ist noch nicht bekannt, ob in diesen Fällen die Circulation durch Verengerung der übrigen Strombahn sich an diesen Zustand adaptiert oder ob sich, um das Deficit zu decken, allmählig die Blutmenge vermehrt. Ist dies letztere nicht der Fall, so würde das Deficit für die Circulation etwa wie eine Venäsection in Betracht kommen und also wohl wesentlich durch eine Verengerung des nicht gestauten Theiles der Strombahn leicht ausgeglichen werden.

In Betreff der Entstehung von Dilatationen und Hypertrophien der einzelnen Herzabschnitte bei den Klappenfehlern gelten nun sehr einfache physiologische Gesetze, nach welchen sich stets die Herzform, welche zu einem bestimmten Klappenfehler gehört, ableiten lässt.

Die Gesetze lauten folgendermaassen:

1. Jeder Herzabschnitt, welcher nur bei einer Systole einen erhöhten Druck auszuhalten, resp. einen erhöhten Widerstand zu überwinden hat, hypertrophirt, d. h. die Dicke seiner Muskulatur nimmt entsprechend der Mehrleistung zu (primäre Hypertrophie), ohne dass sein Hohlraum sich vergrössert.\*\*)

\*) Die Stenosen der Arterienostien verhalten sich insofern anders, als dies die einzigen Klappenfehler sind, bei denen im Stadium der Compensation oberhalb des Hindernisses bloss systolische ohne diastolische Drucksteigerung, also mit anderen Worten bloss systolische Drucksteigerung ohne Stauung vorhanden ist.

\*\*) Die pathologischen Anatomen bezeichnen diese Art von Hypertrophie der Herzwand, bei welcher die eingeschlossene Höhle nicht vergrössert wird, auch als einfache Hypertrophie im Gegensatze zu der sogenannten excentrischen Hypertrophie, bei welcher Wanddicke und Hohlraum zunehmen (vgl. das Folgende). Es erscheint nicht ganz leicht zu erklären, dass infolge des Wachsthum der muskulären Elemente eines Herzabschnittes nicht immer eo ipso auch eine Vergrösserung der Herzhöhle resultiert, obgleich es ja klar ist, dass dies für die Compensationsvorgänge höchst unzweckmässig wäre, weil Vergrösserung der Herzhöhle bei gleichbleibendem Widerstand gegen die Contraction ohneweiteres ein Plus von Arbeit bedingt. Dass in der That durch gleichmässiges Wachstum der Wandung eines Hohlraumes der Hohlraum selbst grösser werden muss, lässt sich nicht bloss mathematisch ableiten, sondern auch experimentell demonstrieren. Am evidentesten gelingt das Experiment mittelst der von mir empfohlenen Glutoiddünndarmkapseln. (Deutsche medic. Wochenschr., 1895, Nr. 1.) Legt man eine solche mit einer öligen Substanz gefüllte Kapsel in eine 2" Salzsäurelösung bei Bruttemperatur, so quillt allmählig die Wand erheblich auf. In dem Maasse, als dies der Fall ist, wird die Oberfläche der vorher runden Kapsel in Form einer Delle nach innen gezogen, was mit Bestimmtheit darauf hindeutet, dass der Innenraum der Kapsel durch die Quellung zugenommen hat. Der gewonnene Raum wird unter dem Einfluss des äusseren Luftdruckes durch Einsinken der Wand ausgefüllt, weil keine Flüssigkeit in das Innere treten kann. Es geht daraus hervor, dass falls das Herz bei seiner Hypertrophie in allen Punkten seiner Masse gleichmässig wachsen würde, nothwendig daraus nicht eine sogenannte einfache Hypertrophie, sondern eine excentrische Hypertrophie, d. h. Hypertrophie mit Dilatation entstehen würde. Warum verhält sich nun das Herz bei dem Wachstum seiner Wand anders? Wenn man absieht von den oben angeführten teleologischen Gesichtspunkten, die ja keine Erklärung geben, so liegt der Grund wohl darin, dass solange ein Ventrikel, für welchen die Entstehungsbedingungen einer reinen Hypertrophie realisiert sind erhöhten Widerstand für die Systole, sich infolge der Reservekraft, über die er verfügt, vollständig contrahiert, in den die Herzhöhle umgebenden Schichten des Myokards rein mechanisch durch die stets sich wiederholende systolische maximale Compression ein Wachstum der Muskelfasern unmöglich gemacht wird.

2. Jeder Herzabschnitt, welcher bei seiner Diastole einen erhöhten Druck auszuhalten hat, resp. welcher diastolisch stärker gefüllt wird als in der Norm, wird erweitert, dilatiert (primäre Dilatation, Dilatation durch verstärkte Diastole, compensatorische Dilatation). Da ein solcher erweiterter Herzabschnitt, wenn die Circulation gut bleiben soll, sich auch vollständig oder wenigstens nahezu vollständig contrahieren muss, so bekommt er mehr Arbeit, weil bekanntlich die Arbeitsleistung der Systole gleich ist dem Product aus dem zu überwindenden Druck in das systolische Volumen. Infolge dieser mit der primären Dilatation verbundenen Mehrarbeit eines Herzabschnittes, stellt sich in demselben stets auch ein gewisser Grad von Hypertrophie (secundäre Hypertrophie) seiner Wandungen ein. Diese Hypertrophie äussert sich entweder in einer absoluten Dickenzunahme der Wand oder bloss darin, dass die dilatierte Wand, statt durch Dehnung dünner zu werden als in der Norm, vielmehr ihre Dicke beibehält.\*)

3. Wo die bedingenden Factoren für primäre Hypertrophie und primäre Dilatation gleichzeitig vorhanden sind, da können sich Hypertrophie und Dilatation des betreffenden Herzabschnittes unabhängig voneinander ausbilden.

4. Neben der sub 2 erwähnten primären Dilatation einzelner Herzabschnitte gibt es auch eine sogenannte secundäre Dilatation, welche aus dem nämlichen Grund wie jene dann zustandekommt, wenn ein Herzabschnitt, ohne dass er primär mehr Zufluss erhält, dadurch bei seiner Diastole einen höheren Druck aushalten muss, dass er sich nicht mehr maximal, nicht mehr vollständig contrahiert, so dass das bei der nächsten Diastole eintretende Blut einen nicht mehr völlig leeren Ventrikel findet. Man kann diese Art von Dilatation als secundäre, durch unvollständige Systole hervorgerufene oder als Erschlaffungsdilatation bezeichnen. Sie ist abhängig von unvollständiger Systole und hat keine compensatorische Bedeutung. Dem gegenüber ist die sub 2 angeführte Dilatation für die Circulation, wie wir an Beispielen sehen werden, von Nutzen und wurde deshalb oben als compensatorische Dilatation bezeichnet.

Am häufigsten kommen solche durch unvollständige Systole bedingte Dilatationen bei den sogenannten Compensationsstörungen der Herzfehler vor (vgl. unten), welche bei aller Verschiedenheit der Ursachen das Gemeinsame haben, dass sie auf einem Zustande von Herzschwäche beruhen, wodurch die Systole kleiner und die Füllung der Körperarterien geringer als zur Zeit der Compensation wird. Diese Compensationsstörungen können deshalb das primäre Bild des compensierten Klappenfehlers in mannigfaltiger Weise durch das Hinzutreten von secundären oder Erschlaffungsdilatationen verändern. Diese secundären Veränderungen können, wenn das Herz seine volle Kraft wieder gewinnt, zurückgehen, sie können aber auch trotz des Vorübergehens der Compensationsstörung permanent werden (z. B. die secundäre Dilatation des hypertrophischen rechten Ventrikels bei Mitralsuffizienz). Die letztere Thatsache erklärt sich wohl dadurch, dass wenn einmal ein Herzabschnitt durch Erschlaffungsdilatation gedehnt worden ist, die Rückbildung der letzteren dadurch erschwert ist, dass der Widerstand gegen die systolische Verkleinerung in dem Verhältnisse der Vergrösserung seines Inhaltes wächst, da ja die Arbeit eines sich contrahierenden Herzabschnittes gleich ist dem Producte aus seinem Pulsvolumen in dem Gegendruck. Ist diese durch die Erweiterung hervorgerufene Erschwerung der Systole von einem solchen Grade, dass der

\*) Dasjenige, was ich hier secundäre Hypertrophie nenne, entspricht demjenigen, was die pathologischen Anatomen als excentrische Hypertrophie bezeichnen.



Herzmuskel bei seiner Wiedererstarkung die Dilatation nicht auszugleichen vermag, sondern sich darauf beschränkt, von der diastolischen Stellung aus wieder das normale Blutvolumen auszuwerfen, so wächst schliesslich der betreffende Herzabschnitt gewissermassen in die dilatierte Form hinein. So kann also die Erschlaffungs-dilatation trotz des Vorübergehens der Compensationsstörung anatomisch fixiert werden.

Es sei noch bemerkt, dass zuweilen auch ohne das Vorausgegangensein manifester Compensationsstörungen ähnliche Dilatationen derjenigen Herzabschnitte vorkommen, welche, da sie keiner vermehrten Füllung, sondern bloss einem erhöhten systolischen Druck ausgesetzt werden, nach Lemma 1 bloss hypertrophisch werden sollten. Dahin gehört als häufigstes Beispiel wiederum die Dilatation des rechten Ventrikels bei Mitralinsuffizienz, die auch ohne jede Compensationsstörung zustande kommen kann. Solche Dilatationen sind wohl in ihrem Wesen verwandt mit den eben besprochenen fixierten Erschlaffungs-dilatationen nach Compensationsstörung, und der Umstand, dass eine solche Compensationsstörung nicht vorausgieng, dürfte sich wohl durch die Annahme erklären, dass die Dehnung in diesen Fällen ganz allmählig nicht durch ein acutes Versagen der Herzkraft, sondern infolge der langsamen, aber für das Vollständigbleiben der Systole zu weit gehenden Zunahme der Widerstände eintrat und dass diese Dehnung durch die Hand in Hand damit sich entwickelnde Hypertrophie unschädlich gemacht und gleichzeitig fixiert wurde.

Wenn wir diese letzteren Beobachtungen berücksichtigen, so müssen wir also das Gesetz 1 dahin einschränken, dass nur dann ein erhöhter Widerstand gegen die Systole eines Herzabschnittes in diesem eine reine Hypertrophie hervorruft, wenn dieser Widerstand eine gewisse obere Grenze nicht überschreitet, während, sobald diese Grenze überschritten wird, unvollständige Systole, Dilatation und dann Hypertrophie des dilatierten Herzabschnittes eintritt. Vielleicht erklärt sich hieraus die Thatsache, dass bei chronischer Nephritis das einmal bloss Hypertrophie, das anderemal Hypertrophie und Dilatation des Herzens gefunden wird.

Man hat sich vielfach gefragt, ob solche durch Erschlaffungs-dilatation erweiterte und nachher anatomisch in ihrer Erweiterung fixierte Herzabschnitte sich später trotz ihres verminderten Inhaltes unter Umständen wieder vollkommen contrahieren, oder ob sie dauernd unvollständige Systolen machen. Die erstere Annahme hat die Schwierigkeit, dass wenn dann keine Stauung auftritt, wenn überhaupt eine Circulation auf die Dauer möglich sein soll, auch die übrigen Herzabschnitte, um das Plus des geförderten Blutes aufzunehmen, sich stärker diastolisch erweitern, bei der Systole eine entsprechende Mehrarbeit leisten und bei diesem Vorgange natürlich sich dauernd dilatieren und gleichzeitig hypertrophieren müssen. Das Resultat würde dann schliesslich eine absolut zwecklose Vergrösserung und Mehrarbeit des ganzen Herzens und ausserdem eine zwecklose Vermehrung der Circulationsgrösse (Uebercompensation) sein. Die Frage, ob derartige, der teleologischen Auffassung der Compensationsvorgänge widersprechende Zustände der Circulation vorkommen, kann vorläufig mit Sicherheit nicht beantwortet werden. Wenn es der Fall ist, dann würde diese dauernde Mehrbelastung des Herzens, die bei jeder Compensationsstörung weitere Fortschritte macht, eine Erklärung dafür abgeben, dass früher oder später fast jeder Herzfehler zur definitiven Herzinsuffizienz führt, auch wenn die ursächliche Klappenläsion nicht zunimmt.

Die Entscheidung der Frage, ob es denkbar ist, dass auf die Dauer ein solcher Herzabschnitt mit fixierter Erschlaffungs-dilatation sich immer unvollständig contrahiert, hängt zusammen mit der Streitfrage, ob die Systole des Herzens unter physiologischen Verhältnissen immer vollständig oder zuweilen auch unvollständig sei. Diese Streitfrage scheint mir nach unserem gegenwärtigen Wissen folgendermassen beantwortet werden zu müssen. Bei normalen Widerständen, die sich der Systole der Ventrikel entgegenstellen, contrahieren sich diese vollständig oder nahezu vollständig. Das nämliche dürfte der Fall sein bei geringen Steigerungen der Entleerungswiderstände, gesehen von der teleologischen Bedeutung, die das letztere Verhalten für die Er-



haltung der Circulation auch unter etwas erschwerten Verhältnissen besitzt, sehe ich den klinischen Beweis hierfür in der sub 2. angeführten Fundamentalthatsache, dass bei bloss systolischer Mehrbelastung ein Ventrikel gewöhnlich zunächst bloss hypertrophiert ohne sich zu dehnen. Würde der Ventrikel sich bei der geringsten Vermehrung der Widerstände nicht mehr vollständig contrahieren, so müsste er sich dabei immer dilatieren. Man müsste also z. B. immer bei der Mitrahauffizienz eine Dilatation rechter Ventrikel finden. Auf stärkere Widerstände gegen seine Entleerung scheint dagegen das Herz, wie sowohl Marey<sup>\*)</sup> und Dreser<sup>\*\*)</sup> als Tigerstedt und Johansson,<sup>\*\*\*)</sup> sowie O. Frank<sup>†)</sup> gefunden haben, mit verkleinerten Systolen zu reagieren. Die Frage ist bloss die, ob diese letztere Erscheinung noch als eine physiologische Reaction oder als eine Folge eines pathologischen Zustandes, eines Erlahmens des Herzens zu betrachten ist. Ich möchte entsprechend den Auseinandersetzungen von O. Frank<sup>†)</sup> und Moritz<sup>††)</sup> darin eine physiologische Reaction sehen, und zwar deshalb, weil der Skelettmuskel sich ganz analog verhält, weil ausserdem die Erscheinung offenbar grosse teleologische Bedeutung für die Schonung des Herzens und der Arterien bei hohem Blutdrucke hat, und weil es sich endlich experimentell feststellen lässt, dass ein solches Herz, sobald die Widerstände herabgesetzt werden, sich sofort erholt und sich wieder vollständig contrahiert. Unter dieser Voraussetzung, dass unvollständige Systole noch im physiologischen Rahmen vorkomme, erscheint es sehr wohl denkbar und durchaus mit physiologischen Thatsachen vereinbar, dass ein durch Erschlaffungs-dilatation erweiterter Herzabschnitt sich dauernd unvollständig contrahiert.

Für die Deutung gewisser Sectionsbefunde von Klappenfehlern, welche den oben aufgestellten Gesetzen zu widersprechen scheinen, ist es nothwendig, sich daran zu erinnern, dass die Grössenverhältnisse des Herzens in der Leiche wesentlich von denjenigen des lebenden Herzens abweichen können, da die Phase, in welcher jeder Herzabschnitt erlahmt (systolischer, diastolischer Stillstand), dabei von entscheidender Bedeutung ist. Auch der Zustand der Todtenstarre des Herzens ist bisher bei den Sectionsbefunden so gut wie gar nicht berücksichtigt worden, und es wäre eine lohnende Aufgabe, über den Zeitpunkt des Eintretens der Starre des Herzmuskels und über deren Einfluss auf die Herzgrösse Untersuchungen anzustellen. Uebrigens dürfen die Verhältnisse des toten Herzens bei Klappenfehlern auch deshalb nicht, wie es häufig geschieht, unmittelbar auf die Verhältnisse des compensierten Klappenfehlers übertragen werden, weil Klappenfehlerkranke ja gewöhnlich eine Zeitlang vor ihrem Tode an Compensationstörungen leiden, wodurch die Grössenverhältnisse des Herzens nach dem Gesagten sehr verändert werden können. Wir werden hierauf noch bei der speciellen Besprechung einzelner Klappenfehler aufmerksam zu machen haben.

Aus letzterem Grunde sollten eigentlich für die Feststellung der zum Wesen der guten Compensation gehörigen Grössenverhältnisse der einzelnen Herzabschnitte bloss die Sectionsbefunde solcher Fälle benützt werden, bei denen der Tod nicht durch den betreffenden Klappenfehler, sondern durch ein intercurrentes und plötzliches Ereignis eingetreten ist. Auch in diesem Falle ist freilich der Sectionsbefund in Betreff der Grösse der Herzhöhlen nicht absolut beweisend für die vitalen Verhältnisse.

Ob die Untersuchung mittelst der Röntgen'schen Strahlen über diese Verhältnisse zuverlässigere Auskunft geben wird, dürfte nach den bisher vorliegenden, für die innere Medicin wenig ermutigenden Resultaten dieser Untersuchungsmethode zweifelhaft erscheinen.

Die compensatorischen anatomischen Veränderungen des Herzens sind, da die Klappenfehler sich meistens nicht zurückbilden und da von dem Bestehen der ersteren die Fortexistenz des Lebens abhängt, gewöhnlich dauernd, ja sie nehmen, da die Klappenfehler meist progressiv sind, im Verlaufe der Jahre

\*) La circulation du sang, 1881.

\*\*) Arch. f. exp. Path. u. Pharm., Bd. XXIV.

\*\*\*) Skandinav. Arch. f. Physiologie, Bd. I, 1889.

†) Zeitschr. f. Biologie, Bd. XXXII.

††) D. Arch. f. klin. Med., Bd. LXVI.

immer mehr zu. In den seltenen Fällen freilich, wo der Klappenfehler selbst einer Rückbildung fähig ist, da kann es auch vorkommen, dass die compensatorischen Veränderungen sich nur in unbedeutendem Maasse ausbilden und auch wieder völlig rückgängig werden. Denn Dilatationen und Hypertrophien richten sich in erster Linie nach dem Bedürfnisse, was unter Zugrundelegung der oben dargestellten Gesetze sich auch ohne alle teleologische Erwägungen erklärt.

### Wesen der Compensationsstörungen.

Während, wie wir sahen, ein Klappenfehler, 'dank gewisser, sich aus Hypertrophien und Dilatationen einzelner Herzabschnitte zusammensetzenden sogenannten compensatorischen Veränderungen, jahrelang keine auffälligen Symptome zu machen braucht, so kommen doch früher oder später Zeiten, wo die allgemeine Circulation mehr oder weniger hochgradig gestört wird, indem die Compensationsvorrichtungen versagen. Man spricht dann von Compensationsstörungen. Ursachen derselben können sein einerseits eine Zunahme der in dem Klappenfehler gegebenen Kreislaufhindernisse oder ein Hinzutreten neuer Circulationswiderstände (Arteriosklerose, Nephritis) oder andererseits eine Schädigung des Herzmuskels, welche, wie neuere Untersuchungen gelehrt haben, nicht selten auf entzündlichen Veränderungen des Herzfleisches beruhen, welche sich bei den Klappenfehlerkranken häufig allmählig ausbilden. Aehnlich verhält es sich bei anderen Kreislaufhindernissen, welche nicht auf einer Klappenstörung beruhen. Auch sie können lange Zeit durch Hypertrophie gewisser Herzabschnitte compensiert bleiben, bis schliesslich auch hier Compensationsstörungen eintreten. Das Wesen der Compensationsstörung ist in allen Fällen eine Störung des günstigen Verhältnisses zwischen Kreislaufhindernissen und Herzkraft, also entweder eine absolute Abnahme der Herzkraft oder eine relative Abnahme der letzteren im Verhältnisse zu einem zunehmenden Hindernisse. Dieser Zustand äussert sich vor allem in einer Verkleinerung der Systolen aller oder einzelner Herzabschnitte. Das Herz beginnt als ganzes oder in einzelnen seiner Theile mit zunehmendem Residualblut zu arbeiten. Was durch die damit verbundenen und in ihrer Entstehung oben erklärten secundären oder Erschlaffungs-dilatationen an den Grössenverhältnissen des Herzens geändert wird, werden wir bei den einzelnen Klappenfehlern besprechen. Infolge der verkleinerten Systolen tritt allgemeine Stauung ein. {Je nachdem der Schwächezustand mehr das linke oder das rechte Herz betrifft, kann sich die Stauung mehr im Lungen- als im Körperkreislauf localisieren, wodurch das klinische Bild modificiert wird.} Im allgemeinen aber haben die Compensationsstörungen bei den verschiedensten Kreislaufhindernissen und gleichgültig, ob die Abnahme der Herzkraft vom linken oder rechten Herzen ausgeht, ausserordentlich viel Aehnlichkeit und weichen nur in Einzelheiten voneinander ab. {Es beruht dies wahrscheinlich darauf, dass sowohl bei Erlahmung des rechten als des linken Herzens der Coronarkreislauf geschädigt wird, so dass schliesslich doch das ganze Herz an der Erlahmung theilnimmt.} Dieses gewöhnliche gemeinsame Bild der Compensationsstörung besteht darin, dass die Füllung der Körpercapillaren abnimmt, während die Füllung der Venen und der venöse Druck zunimmt, dass die Circulation durch Verminderung des Blutgefässes verlangsamt wird, Cyanose und Dyspnoe auftreten, Oedem und sonstiger Hydrops sich einstellt, dass die Urinsecretion sinkt und der Urin häufig eiweissaltig wird. Die Ursachen dieser Erscheinungen sind in den Capiteln über Oedem, Dyspnoe, Cyanose, Urinmenge und Albuminurie auseinandergesetzt. Die Pulsfrequenz verhält sich dabei verschieden. Sie ist sehr häufig erhöht,



indem das Herz durch hohe Frequenz seiner Contractionen gewissermassen die Unvollständigkeit der letzteren zu ersetzen sucht. Dabei wird die Herzaction auch häufig völlig unregelmässig und macht den Eindruck des Ueberstürzten. Bei hochgradiger Unregelmässigkeit hat man mit Recht von einem *delirium cordis* gesprochen. Jedoch ist weder erhöhte Frequenz noch Unregelmässigkeit des Pulses ein nothwendiges Attribut der Compensationsstörung, wie auch von den übrigen Symptomen das eine oder andere fehlen oder wenig ausgesprochen sein kann. Das einzig constante bei der Compensationsstörung ist die verminderte Herzkraft, die ungenügende Systole. Eine diagnostisch wichtige Erscheinung bei den Compensationsstörungen ist es, dass Klappengeräusche, die vorher sehr deutlich zu hören waren, wegen der Abnahme der Strömungsgeschwindigkeit im Inneren des Herzens schwächer und unhörbar werden können. Andererseits kann es, wie wir schon bei der Besprechung der Entstehung von Geräuschen erwähnten, auch vorkommen, dass durch die mit der Compensationsstörung verbundene Dehnung der Ventrikel die Geräusche von Atrioventricularklappeninsufficienzen deutlicher werden oder auch erst zustandekommen, weil sich dem bestehenden Fehler noch eine relative Insufficienz (S. 264 f.) gewissermassen superponiert. Die Herztöne werden bei den Compensationsstörungen aus ersichtlichen Gründen häufig schwächer.

Es sei noch bemerkt, dass unserer Erklärung, wonach die Compensationsstörung wesentlich auf einer ungenügenden Herzkraft beruht, die Erscheinung zu widersprechen scheint, dass man mitunter bei Patienten mit Compensationsstörungen noch einen ziemlich gespannten Puls, resp. hohen arteriellen Druck findet. Dieser Widerspruch löst sich aber, wenn man sich daran erinnert, dass die Grösse der Arbeit des linken Ventrikels nicht bloss durch den arteriellen Druck, sondern durch das Product aus demselben in das systolisch ausgeworfene Blutvolumen gemessen wird, und dass bei hohen arteriellen Widerständen auch kleine systole hohen arteriellen Druck zu erzeugen vermögen. Ich nenne solche Zustände Hochdruckstauungen im Gegensatz zu den häufigeren als Niederdruckstauungen zu bezeichnenden Vorkommnissen, bei welchen durch die Compensationsstörung der arterielle Druck sinkt. Hochdruckstauungen kommen namentlich bei den mit Arteriosklerose oder chronischer Nephritis verbundenen Circulationsstörungen vor.

### Die einzelnen Klappenfehler.

Die in der nun folgenden Zusammenstellung den einzelnen Klappenfehlern zugeschriebenen Grössenveränderungen (Dilatationen und Hypertrophien) der verschiedenen Herzabschnitte erklären sich vollständig unter Zugrundelegung der Gesetze, welche in der vorstehenden Darstellung des Wesens der Compensation und der Compensationsstörung aufgestellt wurden. Zur Abkürzung der Darstellung wird in dem Texte überall bloss mit der Nummer auf dasjenige der vorstehenden Gesetze (vgl. S. 328 ff.) verwiesen, welches zur Erklärung der jeweiligen besprochenen Hypertrophie oder Dilatation zur Anwendung kommt. Die Anwendung dieser Gesetze soll dem Leser erleichtert werden durch die jedem Klappenfehler beigegebenen hydraulischen Schemata, in welchen jedem Herzabschnitt die Druckveränderung, welche der Klappenfehler hervorruft, eingezeichnet ist. Die Zeichenerklärung für diese Schemata findet sich bei Fig. 78.

Zum Verständniss der jedem einzelnen Klappenfehler beigegebenen graphischen Darstellung des physikalischen Befundes sei in Betreff der Bedeutung der einzelnen Bezeichnungen auf S. 243—277 verwiesen und hier ausserdem daran erinnert, dass nach S. 153 f. die blaue Farbe die oberflächliche, die rothe



Farbe die tiefe Herzdämpfung bezeichnet, dass nach S. 147 f. die an den percussorischen Grenzen stehenden Kreuze  $\times$  die Skelettpunkte bezeichnen, welche von den Grenzen im Bilde so getroffen werden wie in der Wirklichkeit, dass die schraffierten Keile nach S. 276 durch ihre Dicke an jeder Stelle die Stärke des Geräusches bezeichnen, welches im Inneren des Keiles oder (der Deutlichkeit wegen in der Nähe des stumpfen Endes des Keiles verzeichnet ist, dass das Zeichen  $>$  ein Decrescendogeräusch, das Zeichen  $<$  ein Crescendogeräusch ausdrückt, dass die Töne nach metrischem Principe an der Herzspitze und Tricuspidalis mit  $\perp$   $\cup$  an der Herzbasis (über den grossen Gefässen) mit  $\cup$   $\perp$  bezeichnet werden, dass die Phase der Geräusche durch ihre Lage in dem durch die Töne ausgedrückten rhythmischen Rahmen dargestellt ist und dass die Accentuierung gewisser Töne durch Verstärkung der betreffenden Zeichen sowie ihrer Accente angedeutet wird. Die in den folgenden Schemata zur Vereinfachung weggelassene Bezeichnung des Spitzenstosses geschieht in den Krankengeschichten meiner Klinik durch das Zeichen *Sp*.

### Die Klappenfehler des linken Herzens.

Die Klappenfehler des linken Herzens sind, soweit es sich nicht um angeborene Herzkrankheiten handelt, weitaus die häufigsten, und es ist deshalb eine die Diagnose im gegebenen Falle wesentlich erleichternde Regel, dass, wo ein Klappenfehler nach der Geburt infolge von Gelenkrheumatismus oder Arteriosklerose auftritt, man in erster Linie an einen linksseitigen Fehler zu denken hat. Umgekehrt hat man bei angeborenen Herzkrankheiten vor allem an rechtsseitige Klappenfehler zu denken, da die linksseitigen Klappenfehler angeboren sehr selten vorkommen.

#### Die Mitralsuffizienz.

Bei der Mitralsuffizienz (Fig. 78 und 79), dem häufigsten aller Klappenfehler, besteht die wesentliche Störung in der ein systolisches Geräusch erzeugenden systolischen Regurgitation des Blutes durch die nicht schliessende Mitralklappe nach dem Vorhofe. Infolge davon wird der Vorhof unter hohem diastolischen Druck gesetzt und (nach S. 328 f., Gesetz 2) gedehnt. Der erhöhte Druck im Vorhofe pflanzt sich durch den ganzen Lungenkreislauf fort. Er wirkt aber auf den rechten Ventrikel während dessen Diastole nicht ein, da zu dieser Zeit die Semilunarklappen der Pulmonalis geschlossen sind. Dagegen wirkt er als erhöhter Widerstand gegen die Systole des rechten Ventrikels, und der letztere wird deshalb nach Gesetz 1 (primär) hypertrophisch. Die Dilatation des linken Vorhofes führt (Gesetz 2) zu sekundärer Hypertrophie desselben; ausserdem aber erhält, was klinisch von besonderer Bedeutung ist, infolge der stärkeren Füllung des linken Vorhofes der linke Ventrikel bei seiner Diastole auch mehr Blut als in der Norm, und er wird daher (Gesetz 2) weil er bei seiner Diastole unter höheren Druck gesetzt wird, primär dilatirt. Diese Dilatation führt ihrerseits wieder (Gesetz 2) zu sekundärer Hypertrophie des linken Ventrikels. Die compensatorische Bedeutung der Dilatation des linken Ventrikels liegt nun offenbar darin, dass der letztere, trotzdem dass ein Theil des Blutes nach dem Vorhofe regurgitiert, gleichwohl infolge seiner grösseren Capacität das Arteriensystem normal zu füllen vermag.\*) Thatsächlich ist denn

\*) Ein geringes Deficit der Arterienfüllung entsteht bloss durch das Zurückbleiben einer gewissen Blutmenge, welche zur stärkeren Füllung des Lungenkreislaufes, sowie des linken Vorhofes und Ventrikels nothwendig ist (vgl. S. 328).

auch der Körperkreislauf bei einer compensierten Mitralsuffizienz im wesentlichen normal. Der Puls ist im Stadium der guten Compensation keineswegs klein, wie vielfach behauptet wird. Die einzige auffällige Störung, die auch bei der Compensation andauert, ist die gewöhnlich leichte, bei hochgradiger Insuffizienz aber auch trotz optimaler Compensation recht erhebliche Dyspnoë, welche von der Blutüberfüllung der Lungen abhängt (vgl. S. 327).

Damit ist die Reihe der compensatorischen Veränderungen bei der Mitralsuffizienz zunächst vollständig. Dieser Klappenfehler (Fig. 79) wird also klinisch ausser durch das systolische, zuweilen auch fühlbare Geräusch, welches gewöhnlich an der Herzspitze, unter bestimmten Bedingungen (vgl. S. 268 f.) aber auch gegen die Herzbasis zu sein Maximum hat und neben welchem der systolische Mitraltön fortbestehen kann (vgl. S. 251 ff.), sich charakterisieren durch percussorisch und oft auch palpatorisch nachweisbare primäre Dilatation des linken Ventrikels und Vorhofes und eine nach unseren früheren Auseinandersetzungen percussorisch gewöhnlich nicht nachweisbare (S. 170) reine

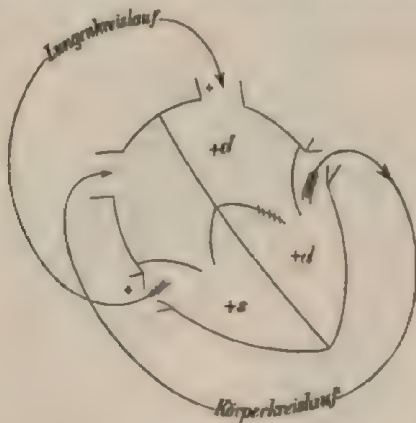


Fig. 78.

#### Hydraulisches Schema der Mitralsuffizienz

Hier und in den folgenden auf die Hydraulik der Klappenfehler bezüglichen schematischen Figuren bedeutet das Zeichen + Druckzunahme, + s Druckzunahme bei der Systole, + d Druckzunahme bei der Diastole, + ds Druckzunahme bei Systole und Diastole desselben Herzabschnittes, in welchem das betreffende Zeichen steht. Nach den auf S. 328 f. gegebenen Erklärungen wird somit ein mit dem Zeichen + s versehener Herzabschnitt primär hypertrophisch, ein solcher mit dem Zeichen + d primär dilatirt, während ein solcher mit dem Zeichen + ds primär sowohl dilatirt als hypertrophisch wird.

Hypertrophie des rechten Ventrikels. Dazu kommt nun als Ausdruck des vermehrten Druckes im Lungenkreisläufe oder, was auf dasselbe hinausläuft, der Hypertrophie des rechten Ventrikels, eine Verstärkung des zweiten Pulmonaltönes (S. 251), eventuell auch eine in der Gegend der Pulmonalarterie wahrnehmbare stärkere Pulsation oder ein Pulmonalklappenstoss (S. 310). Es muss jedoch bemerkt werden, dass die Verstärkung des zweiten Pulmonaltönes in ihrer diagnostischen Bedeutung vielfach überschätzt wird. Dieselbe fehlt nicht selten, und zwar, abgesehen von den Fällen, wo die compensatorische Arbeit des rechten Ventrikels keine genügende ist, auch dann, wenn entweder die durch die Klappenfehler bedingte Drucksteigerung gering ist (geringgradige Insuffizienz, oder wenn vor dem Eintritt der Mitralsuffizienz der zweite Pulmonaltön physiologischerweise schwächer war als der zweite Aortenton. Es sei noch bemerkt, dass die Mitralsuffizienzgeräusche im allgemeinen wohl wegen des der Regurgi-

tation entgegenwirkenden Einflusses der Schwere in stehender Position des Patienten weniger stark zu hören sind, als im Liegen (im Gegensatz zum diastolischen Aorteninsuffizienzgeräusch, vgl. S. 343). Mitralinsuffizienzen mit schwächeren Geräuschen sind deshalb oft nur bei liegender Stellung des Kranken zu diagnostizieren.

Dies sind die Erscheinungen, wie sie bei frischen Mitralinsuffizienzen gewöhnlich beobachtet werden. Es kommen nun, falls das Leben längere Zeit dauert, früher oder später gewöhnlich Compensationsstörungen vor. Dieselben beginnen wohl gewöhnlich damit, dass der rechte Ventrikel sich nicht mehr vollständig contrahiert und dabei dilatiert wird (Erschlaffungs dilatation, Gesetz 4. Infolgedessen nimmt die Verstärkung des zweiten Pulmonaltones ab, der linke Ventrikel erhält, weil der linke Vorhof weniger gefüllt wird, weniger Blut und die Füllung der Körperarterien und -Capillaren sinkt. In noch höherem Maasse

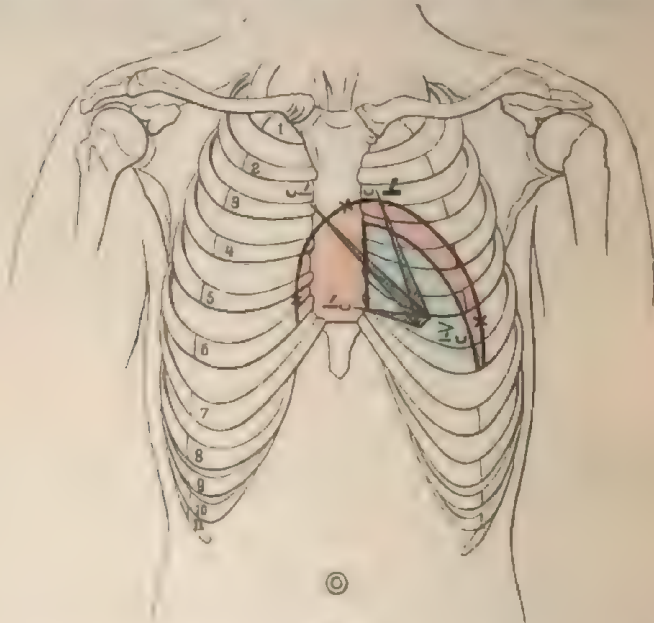


Fig. 79.

Diagnostisches Schema der Mitralinsuffizienz. (Erklärung der Zeichen vgl. S. 333 f.)

tritt dieses letztere gefährdende Ereignis ein, wenn der linke Ventrikel von vorneherein mit dem rechten zugleich infolge der die Compensationsstörung bedingenden Ursache zu erlahmen beginnt. Mit diesen veränderten Zustand der Circulation können die sämtlichen oben beschriebenen Erscheinungen der gestörten Compensation verbunden sein. Es kann sich nun unter dem Einflusse von Ruhe oder Herzmitteln die Compensation wieder herstellen. Die Herzkraft steigt dabei. Der rechte Ventrikel contrahiert sich wieder vollständig und kann wieder in den status quo ante, d. h. in den Zustand der reinen Hypertrophie zurückkehren. Häufig ist dies nicht der Fall, sondern im Verlaufe der Wiederherstellung der Compensation hat sich die Dilatation des rechten Ventrikels durch Ausbildung secundärer Hypertrophie, resp. durch Einlagerung neugebildeter Muskelsubstanz anatomisch fixiert und sie bleibt dann bestehen (vgl. S. 329 f.) und verräth sich fernerhin bei der Percussion. In Betreff der Frage



nach der Vollständigkeit der Contractionen dieses nun permanent dilatierten rechten Ventrikels vgl. S. 330. Mit der Wiederherstellung der Compensation gehen die schweren Störungen der Circulation völlig zurück.

In den nämlichen Zustand von Dilatation und Hypertrophie kann der rechte Ventrikel auch ohne das Vorausgegangensein von Compensationsstörungen durch die auf S. 330 geschilderten Vorgänge gerathen.

Nach unserer Darstellung ist die Dilatation des rechten Ventrikels bei der Mitralinsuffizienz im Sinne von S. 329 eine secundäre, d. h. die Folge unvollständiger Systolen und in ihrem Wesen scharf zu trennen von der Dilatation des linken Ventrikels, welche eine compensatorische Bedeutung hat.

Ueber das Verhalten des Pulses bei der Mitralinsuffizienz vgl. S. 122, über das Vorkommen von Lungenpuls S. 295, über den Tiefstand der Lungenzunge durch Lungenstarre S. 162 f., über das Verhalten der Respiration S. 74 f. und 327, über das zuweilen vorkommende Verschwinden des Mitraltones oder sammtlicher Töne des linken Herzens S. 252, über den Unterschied der systolischen Mitral- und Aortengeräusche S. 273 f., über das Vorkommen eines prädiastolischen Geräusches vgl. S. 273, einer Spaltung oder Verdoppelung des zweiten Tones S. 255 f.

### Die Mitralstenose.

Während die Mitralinsuffizienz ein Kreislaufhindernis darstellt, welches bei der Systole in Kraft tritt, macht sich das Hindernis bei der Stenose der

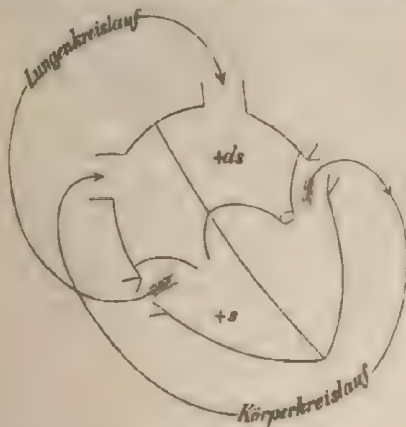


Fig. 80.

Hydraulisches Schema der Mitralstenose. (Für die Bedeutung der Zeichen vgl. Fig. 78, S. 335.)

Mitralis (Fig. 80 und 81), einem ebenfalls häufigen Klappenfehler, bei der Diastole des linken Ventrikels geltend. Um die Folgen, welche daraus für die Circulation entstehen, zu begreifen, ist es nothwendig, sich daran zu erinnern, dass die Ventrikeldiastole mit Bezug auf das Verhalten des Vorhofes in zwei Zeitabschnitte zerfällt. Während des ersten Theiles der Ventrikeldiastole ist der Vorhof erschlaft und das Blut fließt ohne active Mitwirkung des letzteren unter dem Einflusse des Ueberdruckes, den es bei seinem Durchgange durch den Lungenkreislauf noch behalten hat, in den linken Ventrikel. Bei der Mitralstenose ist nun aber für diese Entleerung des Vorhofes ein Hindernis vorhanden. Infolgedessen steigt der Druck im linken Vorhofe, das Blut staut sich in demselben und dehnt seine Wand, da dieselbe sich zu dieser

Zeit in erschlafftem Zustande befindet. Die erste Folge der Mitralklenose für das Herz ist also (S. 328 f., Gesetz 2) eine Dehnung des linken Vorhofes. Im zweiten Theile der Ventrikeldiastole setzt nun die Vorhofsystole ein. Dieselbe hat erstens eine durch die Stauung oberhalb der stenosierten Mitralklappe vermehrte Blutmenge zu fördern und ausserdem noch das Hindernis an der Mitralklappe zu überwinden. Infolgedessen kommt es (Gesetz 1 und 2) zu einer Hypertrophie des gedehnten linken Vorhofes. Man könnte nun glauben, dass durch diese Mehrarbeit des linken Vorhofes die Compensation ohne Mitwirkung des rechten Ventrikels hergestellt werde. Aber erfahrungsgemäss ist dies nicht der Fall, wie die Thatsache ergibt, dass Hypertrophie des rechten Ventrikels ebensogut zur compensierten Mitralklenose gehört wie zur Mitralkinsuffizienz. Es muss also, trotz der Mehrarbeit des linken Vorhofes, dem rechten Ventrikel eine erhöhte Aufgabe übrigbleiben. Der Grund dafür kann darin liegen, dass der linke Vorhof seiner Aufgabe nicht vollkommen gewachsen

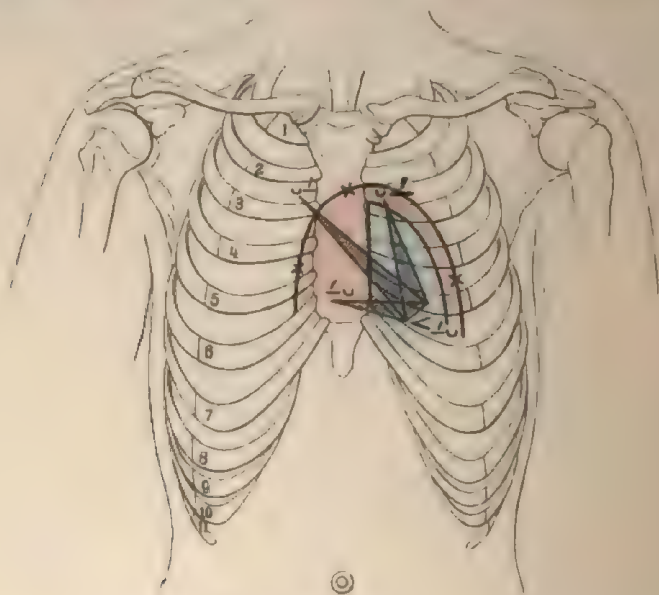


Fig. 81.

Diagnostisches Schema der Mitralklenose. (Erklärung der Zeichen vgl. S. 333.)

ist, dass er also gewöhnlich nicht imstande ist, seinen vermehrten Inhalt durch das mechanische Hindernis der Mitralklappe vollständig auszutreiben.\* Dies ist in Anbetracht der geringen Muskelkräfte, welche einem Vorhofe zur Verfügung stehen, nicht wunderbar. In der That sind die Hypertrophien der Vorhöfe, welche man bei Sectionen zu Gesicht bekommt, stets nur unbedeutend. Wenn nun, wie wir annehmen, der linke Vorhof sich bei der Mitralklenose nicht vollständig entleeren kann, also dauernd mit Residualblut arbeitet, so bedingt dies, dass in der Vorhofsdiastole das Blut aus der Lunge nicht in einen leeren, sondern in einen schon theilweise gefüllten Vorhof einströmen muss. Dies ist natürlich gleichbedeutend mit einem während der Vorhofsdiastole

\*) Vielleicht gelten für die Vorhöfe in Betreff der Vollständigkeit und Unvollständigkeit der Contractionen die nämlichen Gesetze wie für die Ventrikel (vgl. S. 330 f.).

oder der Ventrikelsystole vorhandenen vermehrten Widerstand für die Circulation in der Lunge. Dazu kommt noch, dass, selbst vorausgesetzt, dass der linke Vorhof sich völlig zu contrahieren vermag, stets ein Theil des im linken Vorhof angestauten Blutes statt durch die stenosierte Mitralklappe bei der Vorhofcontraction nach der Lunge zurückgetrieben wird, da ja stromaufwärts vom Vorhof keine Klappe ist. Auch dies bedingt einen bis in die Systole hineindauernden vermehrten Widerstand für die Lungencirculation. Die Ueberwindung dieses Widerstandes fällt schliesslich der Systole des rechten Ventrikels zur Last und deshalb wird der letztere (nach Gesetz 1) bei der Mitralklappenstenose hypertrophisch. Man kommt nun allerdings bei dieser Art, die Compensation der Mitralklappenstenose durch Hypertrophie des rechten Ventrikels zu erklären, zu dem eigenthümlichen Resultate, dass die systolische Kraft des rechten Ventrikels eine diastolische Strömung durch die stenosierte Mitralklappe hindurch erzeugen soll. Diese Annahme ist nur denkbar, wenn man sich vorstellt, dass die systolische Kraft des rechten Ventrikels im linken Vorhofe und den Lungengefässen elastische Kräfte anspannt, welche erst in der Diastole des Ventrikels zur Wirkung kommen. Es handelt sich also um eine Art von Windkesselwirkung des linken Vorhofes und der Lungengefässe. Trotz der Complicirtheit dieser Auffassung scheint dieselbe allein zu erklären, weshalb der rechte Ventrikel mit seiner Systole sich an der Compensation betheiligen kann, obsehon das Hindernis ein diastolisches ist.\*) Bei der Mitralklappeninsufficienz liegen die Verhältnisse insoferne einfacher, als hier infolge der Insufficienz die beiden Ventrikel einander direct entgegenarbeiten, so dass es ohneweiters klar ist, weshalb der rechte Ventrikel mehr Arbeit bekommt.

Eine Dilatation des rechten Ventrikels kommt gewöhnlich bei der Mitralklappenstenose primär ebensowenig zustande wie bei der Mitralklappeninsufficienz, weil in beiden Fällen bei schlussfähigen Pulmonalklappen der erhöhte Druck denselben bloss in der Systole trifft (Gesetz 1). Was das Verhalten des linken Ventrikels angeht, so liegt für eine Veränderung desselben bei der Mitralklappenstenose zunächst kein Grund vor. Namentlich ist es klar, dass derselbe bei einer gut compensierten Mitralklappenstenose nicht, wie dies zuweilen behauptet wird, concentrische Atrophie zeigen kann. Die damit nothwendig verbundene Annahme, dass der verkleinerte Ventrikel wesentlich weniger Blut in die Arterien sendet als in der Norm, ist mit unserem Begriffe einer guten Compensation nicht vereinbar.\*\*\*) Wenn man gleichwohl bei Sectionen bei der Mitralklappenstenose nicht selten einen grossen rechten und verkleinerten linken Ventrikel antrifft, so dürfte dies darauf zurückzuführen sein, dass die Patienten eben gewöhnlich unter dem Bilde der gestörten Compensation sterben, wobei die unvollständige Systole des rechten Ventrikels (nach Gesetz 4) zur Erschlaffungsdilatation des letzteren und umgekehrt zu schlechter Füllung des linken Ventrikels geführt hat.

Wie bei der Mitralklappeninsufficienz, so kann auch bei der Mitralklappenstenose die zuletzt erwähnte Erschlaffungsdilatation des rechten Ventrikels beim

\*) Diese passive elastische Function, bei der die treibende Kraft auf den rechten Ventrikel zurückzuführen ist, kommt dem linken Vorhof und den Lungengefässen eigentlich schon in der Norm zu, insoferne als auch in der Norm während des ersten Theiles der Ventrikeldiastole das Blut wesentlich durch seinen von der Lunge her restierenden Ueberdruck in den linken Ventrikel fliesst.

\*\*) Das Dehnt, welches die Blutmenge des grossen Kreislaufs durch die Ansammlung von Blut in dem linken Vorhof und der Lunge auch im Stadium der Compensation erfährt, betrifft den linken Ventrikel nicht, sondern wird durch die Anpassungsfähigkeit der Gefässe des grossen Kreislaufs an veränderte Füllungszustände ausgeglichen, selbst wenn es nicht durch Vermehrung der Blutmenge gedeckt werden sollte (vgl. S. 328).



Vorübergehen der Compensationsstörung fixiert werden, so dass nachher dauernd ein erweiterter und hypertrophischer rechter Ventrikel vorliegt. Das nämliche Ergebnis kann unter Umständen auch ohne eigentliche Compensationsstörung aus den auf S. 330 geschilderten Vorgängen resultieren. In Betreff der Frage, ob ein solcher erweiterter und hypertrophischer rechter Ventrikel sich in der Folge unvollständig oder vollständig contrahiert, vgl. man S. 330 f. Das letztere könnte für die übrigen Herzabschnitte auch wieder nicht ohne Folgen bleiben. Es würden vielmehr dann auch der linke Vorhof und der linke Ventrikel mehr Blut erhalten als in der Norm. Infolge davon würde sich nun auch der linke Ventrikel dilatieren. Hierdurch liessen sich die Fälle erklären, wo bei reiner Mitralkstenose eine Dilatation sowohl des rechten als des linken Ventrikels zustande kommt. Freilich ist eine solche Auffassung nicht unbedenklich, da sie ja die Annahme in sich schliessen würde, dass das kranke mitralstenotische Herz schliesslich grössere Systeme ausführt als das gesunde, was nicht bloss a priori unwahrscheinlich, sondern auch durch das Verhalten des Pulses in keiner Weise gestützt ist. Aus diesem Grunde wird gewöhnlich in den Fällen, wo eine Mitralkstenose mit Dilatation des linken Ventrikels gefunden sind, entweder eine einfache Erschlaffungs-dilatation durch das terminale Erlahmen des linken Herzens, oder wo der Ventrikel gleichzeitig hypertrophisch ist, die Complication mit einer Mitralsuffizienz angenommen, welche dem anatomischen Nachweis und beim Fehlen eines systolischen Geräusches auch der klinischen Feststellung leicht entgehen kann.

Für die Percussion kommt nach dem Gesagten bei der Mitralkstenose zeitlich zuerst in Betracht die Dilatation des linken Vorhofes (S. 171 und 175), während die Hypertrophie des rechten Ventrikels sich aus den bekannten Gründen, solange sie nicht mit Dilatation verbunden ist, dem percussorischen Nachweise gewöhnlich entzieht. In späteren Stadien kann die Mitralkstenose mit nachweisbarer Vergrösserung der Herzdämpfung nach rechts sowohl als nach links verbunden sein. Die Verschiebung der linksseitigen Grenze kann (in Ausnahmefällen, vgl. oben) auf einer wirklichen Erweiterung des linken Ventrikels beruhen, gewöhnlich beruht sie aber bloss darauf, dass das Herz durch Erweiterung des rechten Ventrikels nach links herübergeschoben wird (vgl. S. 171 und Spitzenstoss S. 300 f.).

Die übrigen physikalischen Symptome der Mitralkstenose (Fig. 81) gehen im wesentlichen aus den früheren Erörterungen über Herzgeräusche und Töne hervor. Gewöhnlich hört man ein diastolisches, präsysistolisch verstärktes oder bloss präsysistolisches Geräusch an der Herzspitze, das häufig auch fühlbar ist. In Betreff der Modalitäten dieses Geräusches und ihrer Bedeutung vgl. man S. 271 f., in Betreff der Besonderheiten seiner Localisation S. 269. Ueber das angebliche Vorkommen eines präsysistolischen Mitrageräusches bei der Aorteninsuffizienz vgl. S. 344. Der zweite Pulmonalton ist gewöhnlich infolge des gesteigerten Druckes im Lungenkreisläufe und der Hypertrophie des rechten Ventrikels bei der Mitralkstenose verstärkt. Jedoch wird die Bedeutung dieses Zeichens für die Diagnose der Mitralkstenose vielfach überschätzt, da nach S. 251 bei gestörter Compensation die Verstärkung verschwinden kann und da ausserdem in den nicht seltenen Fällen, wo im Normalzustand der zweite Pulmonalton schwächer ist, als der zweite Aortenton, die pathologische Verstärkung des ersteren bei der Untersuchung latent bleiben wird. Auch kann bei geringgradiger Mitralkstenose die Drucksteigerung im Lungenkreisläufe ungenügend sein, um eine deutliche Verstärkung des zweiten Pulmonaltones zu erzeugen.

Häufig hört man eine Spaltung oder Verdoppelung des zweiten Tones (S. 255 f.), selten einen präsys- to- lischen oder diastolischen Ton der sich nicht bei öffnenden Mitralklappe (S. 257 f.).

Es kommt vor, dass bei ruhiger Herzaction der durch den präsys- to- lischen Ton bedingte dreitheilige Rhythmus der Töne das einzige auscultato- rische Symptom der Mitralkstenose ist. Ausserdem mag hier daran erinnert werden, dass die Mitralkstenose nach S. 265 derjenige Klappenfehler ist, welcher weitaus am häufigsten ohne Geräuschbildung verläuft.

Ueber das Verhalten des Pulses bei der Mitralkstenose vgl. S. 122, über das Verhalten der Respiration vgl. S. 74 und 327, über das Vorkommen von Lungenpuls vgl. S. 295 und über den Tiefstand der Lungengrenzen durch Lungenstarre vgl. S. 162 f.

### Die Aorteninsufficienz.

Die Aorteninsufficienz, Schlussunfähigkeit der Aortenklappe (Fig. 82 und 83.), ist neben der Mitralkstenose der häufigste Klappenfehler und dabei

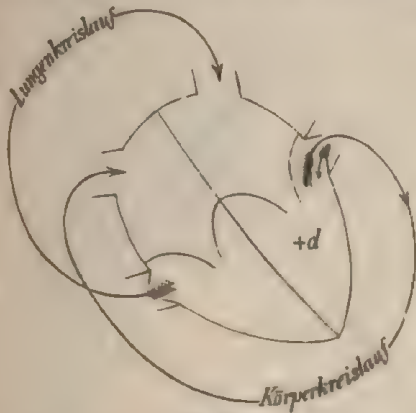


Fig. 82.

Hydraulisches Schema der Aorteninsufficienz (Erklärung vgl. Fig. 78. S. 335.)

derjenige, welcher für den Anfänger am leichtesten in seinem Mechanismus verständlich ist. Die Störung besteht hier darin (vgl. das hydraulische Schema Fig. 82), dass bei der Diastole das Blut aus der Aorta durch die nicht schliessende Semilunarklappe zurückstürzt, wobei das charakteristische diastolische Geräusch (vgl. unten) erzeugt wird. Die mechanische Folge für die Circulation würde ohne Compensation darin bestehen, dass die Aorta bei der Diastole stets einen Theil ihres Blutes wieder einblühte, so dass es zu einem Sinken des arteriellen Druckes kommen würde. Die Compensation verhindert dies. Sie bildet sich in folgender Weise aus: Das regurgitierende Blut trifft den diastolisch erschlafften linken Ventrikel, der gleichzeitig auch von der Mitralklappe her Blut erhält. Die Wandungen des linken Ventrikels haben deshalb diastolisch einen erhöhten Druck auszuhalten, und es tritt infolge dessen (S. 328 f., Gesetz 2) Dilatation desselben ein. Gleichwohl contrahiert sich der linke Ventrikel vermöge der ihm zu Gebote stehenden Reservekraft vollständig, wobei er nun natürlich eine vermehrte Blutmenge in die Aorta schnekt. Auf die Dauer kann er diese Mehrarbeit nicht leisten, ohne zu hyper-

trophieren (Gesetz 2). Im Momente aber, wo diese Hypertrophie sich ausgebildet hat, ist der Klappenfehler compensiert und vorläufig unschädlich gemacht. Die Aorta erhält nun nämlich dauernd jedesmal bei der Systole mehr Blut als in der Norm und die Einbusse durch Regurgitation verliert deshalb ihre Bedeutung. Man sieht also, dass in diesem Falle, ähnlich wie bei der Mitralinsuffizienz, die Dilatation des linken Ventrikels eine primäre ist und eine wesentliche Bedeutung bei dem Zustandekommen der Compensation hat. Deshalb ist denn auch die (primäre) Dilatation mit (secundärer) Hypertrophie des linken Ventrikels eine der wesentlichsten Theilerscheinungen der Aorteninsuffizienz (Fig. 83). Hand in Hand mit der Erweiterung des linken Ventrikels geht häufig eine diffuse Erweiterung der Aorta, die auf eine Dehnung derselben infolge der vergrößerten Systolen zurückzuführen ist. Diese Erweiterung kann sich in dem Eintreten einer auffälligen Pulsation und

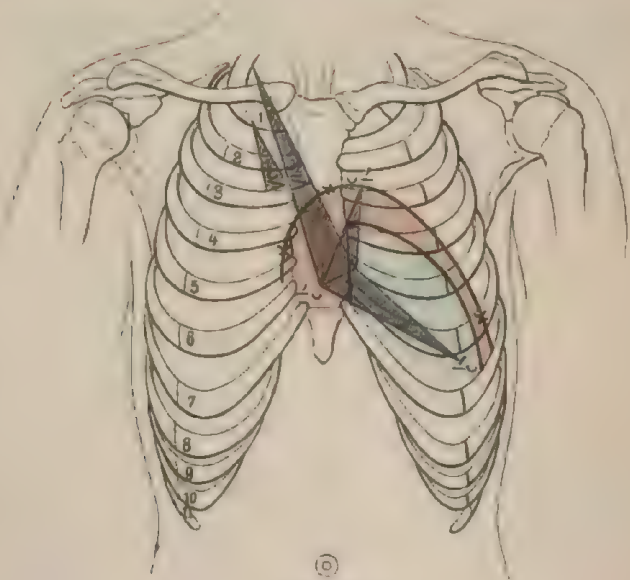


Fig. 83.

Diagnostisches Schema der Aorteninsuffizienz. (Erklärung der Zeichen vgl. S. 333.)

Dämpfung im Bereich der obersten Intercostalräume rechts vom Sternum aussern (Fig. 59, S. 174). Dieser Befund kann zu Verwechslungen mit einem eigentlichen sackförmigen Aortenaneurysma führen (vgl. S. 359). Der rechte Ventrikel bleibt bei der Aorteninsuffizienz zunächst vollkommen unbetheiligt. Erst wenn Compensationsstörungen eintreten, wenn also der linke Ventrikel seine Mehrarbeit nicht mehr voll leistet, so dass er bei der Systole sich ungenügend entleert, erst dann entsteht durch das in dem linken Ventrikel zurückbleibende Blut ein Hindernis für die Entleerung des linken Vorhofes, welches in ähnlicher Weise wie eine Mitralstenose auf den Lungenkreislauf und den rechten Ventrikel zurückwirken kann. Wenn diese Erlahmung des linken Ventrikels eine stärkere Dehnung desselben zur Folge hat, so kann ausserdem auch eine relative Mitralinsuffizienz eintreten und in der bekannten Weise den Lungenkreislauf und den rechten Ventrikel beeinflussen. Diese Rückwirkung auf den



Laugenkreislauf, die nach unseren Auseinandersetzungen nicht, wie es mitunter dargestellt wird, ausschliesslich an das Vorhandensein einer relativen Mitralsuffizienz gebunden ist, sondern schon durch das Zurückbleiben von abnormen Blutmengen im linken Ventrikel hervorgerufen wird, erklärt, dass auch bei der Aorteninsuffizienz beim Versagen der Kraft des linken Ventrikels schliesslich das gewöhnliche Bild der Compensationsstörung mit Cyanose, Dyspnoe, Oedem u. s. w., ähnlich wie bei den Mitralfehlern, eintritt. Die Compensationsstörung kann zurückgehen, und dann wird es von den Eigenthümlichkeiten des Falles abhängen, ob der rechte Ventrikel wieder normal wird oder ob er infolge einer durch die persistierende Erschlaffungsdilatation des linken Ventrikels\*) fixierte relative Mitralsuffizienz dauernd hypertrophisch oder hypertrophisch und dilatirt bleibt. Aus einer solchen fixierten Dilatation des rechten Ventrikels würde, wenn sich derselbe vollständig contrahiert, secundär wieder eine weitere Vergrösserung des linken Vorhofes und Ventrikels hervorgehen (Uebercompensation? vgl. S. 330).

Was die übrigen Erscheinungen dieses Klappenfehlers betrifft (Fig. 83), so ist die wichtigste derselben das diastolische Geräusch an der Auscultationsstelle der Aorta und auf dem Sternum (vgl. S. 268, 2). Dasselbe pflanzt sich zuweilen deutlich in die Carotiden fort. In stehender Position ist es gewöhnlich intensiver zu hören als im Liegen, wohl infolge des die Regurgitation begünstigenden Einflusses der Schwerkraft. Aorteninsuffizienzen mit schwachem Geräusche sind deshalb oft bloss im Stehen zu erkennen (im Gegensatz zu den Mitralsuffizienzen vgl. S. 336). Der zweite Aortenton braucht, falls die Aortenklappen nicht sehr hochgradig zerstört sind, nicht verändert zu sein (vgl. S. 251 f.), ja, er kann sogar infolge der stärkeren systolischen Füllung der Aorta verstärkt sein. Häufig ist er infolge der Veränderungen der Aortenklappen allerdings abgeschwächt, ja, er kann sogar verschwinden. In der Mehrzahl der Fälle ist bei der Aorteninsuffizienz neben dem diastolischen auch ein systolisches Geräusch an der Aorta zu hören. Dasselbe rührt nach der einen Auffassung von Rauigkeiten her, welche eine durch Endocarditis oder Atherom veränderte Aortenklappe dem Blutstrome auch bei der Systole entgegenzustellen pflegt, auch wo man nicht von einer eigentlichen Stenose sprechen kann (vgl. S. 263, 2), während nach anderer Auffassung das systolische Geräusch eine Folge des Zusammenprallens des diastolischen Regurgitationsstromes mit dem systolischen Strome oder endlich (nach S. 262) eine Folge der durch das vergrösserte Volumen der Systole erhöhten Austreibungs- resp. Geschwindigkeit des Blutes ist. Wie dem auch sei, so muss als praktisch wichtig hervorgehoben werden, dass aus dem bei der Aorteninsuffizienz an der Aorta vorkommenden systolischen Geräusche keineswegs ohne weiteres auf eine gleichzeitige Aortenstenose geschlossen werden darf. Ein besonders rauher oder musikalischer Charakter des systolischen Geräusches spricht freilich mit einiger Wahrscheinlichkeit für die Existenz einer Aortenstenose, aber das eigentlich Entscheidende in dieser Frage ist das Verhalten des Pulses, der, wenn eine eigentliche (d. h. mechanisch in Betracht kommende) Aortenstenose vorliegt, mehr oder weniger deutlich den Charakter eines Pulsus tardus annimmt (vgl. S. 95 f. und 118). Ueber das Vorkommen eines doppelten Maximums des diastolischen sowohl als des systolischen Geräusches bei der Aorteninsuffizienz (an der Auscultationsstelle der Aorta und an der Herzspitze), infolge dessen nicht selten irrthümlich eine die Aorteninsuffizienz complicierende Mitralsuffizienz oder Stenose diagnosticiert wird, vgl. S. 277.

\* Vgl. S. 329 f.

Es mag hier zur Erweiterung des Symptomencomplexes der Aorteninsuffizienz angeführt werden, dass durch A. Flint\*) angenommen wird, dass bei einer Aorteninsuffizienz unter Umständen ein präsysolisches Geräusch an der Auscultationsstelle der Mitralis dadurch hervorgerufen wird, dass der rückläufige Aortenblutstrom die Segel der Mitralklappe ausbreitet im Momente, wo der präsysolische Strom durch die letztere Klappe aus dem linken Vorhof in den linken Ventrikel passiert. Da hierbei sich die Mitralsegel nicht ganz frei öffnen können, so entsteht eine Art von functioneller Stenose der Mitralis und hierdurch ein präsysolisches Geräusch. Obschon diese Lehre mir durch Sectionsbefunde noch nicht genügend gestützt zu sein scheint, so verdient sie doch diagnostische Beachtung. Eine sichere Unterscheidung dieses Vorkommnisses von der Combination einer Aorteninsuffizienz und einer anatomischen Mitralsestenose dürfte sehr schwer sein. Jedenfalls ist aber eine derartige Entstehung eines ausgesprochenen präsysolischen Geräusches selten, ein Umstand, der die Diagnose der mit Aorteninsuffizienz complicierten Mitralsestenose erleichtert.

Im Ubrigen sind wichtige diagnostische Zeichen der Aorteninsuffizienz der Pulsus celer (S. 118 und 95) und eine Anzahl damit zusammenhängender, früher erklärter Erscheinungen: Der Capillarpuls (S. 132 f.), der einfache und doppelte Arterientou (S. 289), das Duroziez'sche Doppelgeräusch (S. 289 f.), die seltene Erscheinung des penetrierenden Venenpulses (S. 139 f.) und endlich der seltene arterielle Leberpuls (S. 139). Alle diese Erscheinungen sind am deutlichsten ausgesprochen bei guter Compensation, während sie beim Erlahmen derselben undeutlicher werden. Es braucht wohl nicht gesagt zu werden, dass sie nicht immer alle in gleichem Maasse ausgesprochen sind.

Es ist noch zu bemerken, dass es bei der Aorteninsuffizienz im Stadium der Compensationsstörung oft auffällt, wie gut trotz der schlechten Circulation die Pulsbeschaffenheit noch erscheint. Es rührt dies in erster Linie davon her, dass eben der Puls die Beschaffenheit eines Pulsus celer auch bei schlechter Füllung der Arterie nicht verliert, was natürlich den Eindruck eines verhältnissmässig guten Pulses hervorruft. Ausserdem ergeben aber directe Druckmessungen des systolischen Druckes mittelst des v. Basch'schen Sphygmomanometers, dass bei diesem Klappenfehler der systolische Druck (vgl. S. 97 und S. 126 f.) trotz der Compensationsstörung hoch sein kann. Es widerspricht dies nur scheinbar unseren früheren Auseinandersetzungen über das Wesen der Compensationsstörungen. Denn es ist, auch wenn wir von den an den soeben angeführten Stellen geltend gemachten Bedenken gegen das v. Basch'sche Princip der Druckmessung absehen (Stauung der Welle, Stossheberwirkung), nicht zu vergessen, dass bei diesem Klappenfehler der systolische Druck noch weniger als Maass für den arteriellen Mitteldruck aufgefasst werden darf, als unter anderen Verhältnissen, weil eben ein grosser Theil des systolischen Druckes durch die Regurgitation für die Circulation wieder verloren geht. So kommt es, dass in Wirklichkeit für die Compensation der Aorteninsuffizienz ein abnorm hoher systolischer Druck zur Erzeugung eines normalen Mitteldruckes in den Capillaren erforderlich ist, und dass infolge dessen auch bei gestörter Compensation der systolische Druck, trotz der Minderleistung des Herzens, absolut genommen, immer noch normal oder sogar übernormal gefunden werden kann. Uebrigens muss noch bemerkt werden, dass bei der Aorteninsuffizienz infolge des raschen und hohen Anstieges der Pulswelle der Puls jenseits der Pelotte des v. Basch'schen Instrumentes besonders lang fühlbar bleiben muss, wodurch gerade hier eine Ueberschätzung des systolischen Druckes zustande kommt. Endlich ist darauf hinzuweisen, dass Compensationsstörungen bei starkem arteriellen Widerstande überhaupt nicht nothwendig mit Blutdruckerniedrigung verbunden zu sein braucht (vgl. S. 333 Hochdruckstauungen).

\* Cit. in Dublin journal of medical science 1886, June, S. 475.



### Die Aortenstenose.

Die Aortenstenose (Fig. 84 und 85) bedingt ein Hindernis für die Systole des linken Ventrikels und nach unseren Auseinandersetzungen ist es klar, dass der letztere dieses Hindernis zunächst durch seine Reservekraft, auf die Dauer aber nur durch Hypertrophie seiner Wandungen, und zwar (nach S. 328, Gesetz 1) gewöhnlich zunächst durch reine primäre Hypertrophie ohne Dilatation zu überwinden imstande ist. Die Hypertrophie des linken Ventrikels kann klinisch vollkommen latent bleiben oder sich allenfalls durch eine Verstärkung des Spitzenstosses (vgl. S. 302 f.) äussern, ohne dass die Percussionsfigur eine Vergrösserung erfährt (vgl. S. 170). Ganz gewöhnlich wird sich früher oder später zu der Hypertrophie auch eine secundäre Dilatation des linken Ventrikels im Gefolge von Compensationsstörungen hinzugesellen (Gesetz 4), welche, wenn die Compensationsstörung abläuft, entweder zurückgeht oder (nach S. 329 f.) anatomisch fixiert werden kann. Unter Umständen kann eine solche bleibende Dehnung nach S. 330 auch ohne das Vorausgegangensein einer eigentlichen Compensationsstörung sich entwickeln. In Betreff der Frage

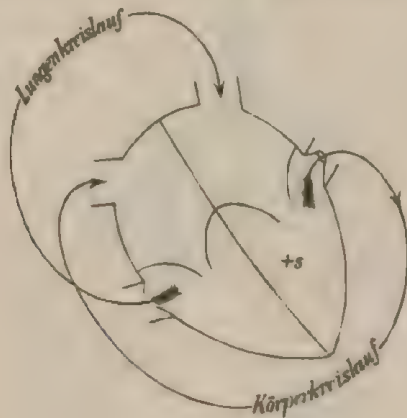


Fig. 84

Hydraulisches Schema der Aortenstenose. (Erklärung vgl. Fig. 78. S. 335.)

nach der Vollständigkeit oder Unvollständigkeit der Contraction eines solchen dauernd secundär dilatierten und dabei hypertrophischen Ventrikels vgl. S. 330 f. Diese Dilatation des linken Ventrikels bei Aortenstenose unterscheidet sich nach dem Gesagten in ihrer Bedeutung wesentlich von der Dilatation bei Mitralinsufficienz und Aorteninsufficienz. Sie gehört nicht zum Compensationsvorgange und kann deshalb bei frischen Fällen fehlen, während sie bei älteren Fällen häufig gefunden wird. Es braucht kaum auseinandergesetzt zu werden, wie auch die Aortenstenose durch Compensationsstörungen in ähnlicher Weise den Lungenkreislauf und das rechte Herz beeinflussen kann wie die Aorteninsufficienz (S. 342 f.).

Der physikalische Befund der Aortenstenose ist in Fig. 85 dargestellt. Die Auscultation ergibt bei diesem Fehler nach unseren früheren Erörterungen ein systolisches, an der Auscultationsstelle der Aorta im zweiten rechten Inter-costalraume bis zu den Halsgefässen, zuweilen auch über dem ganzen linken Ventrikel hörbares Geräusch (vgl. S. 268), das unter Umständen auch gut



fühlbar und sogar auf Distanz hörbar ist. Dass im allgemeinen bei der Aortenstenose die Geräusche laut sind und deshalb auch gegenüber gewissen accidentellen Geräuschen für die Diagnose der Aortenstenose laute systolische Geräusche zu verlangen sind, ergibt sich daraus, dass kaum bei einem anderen Klappenfehler die auf S. 262 f. dargestellten Bedingungen für die Geräuschbildung (grosse Stromgeschwindigkeit, erhebliche Strommenge) so günstig sind wie bei der Aortenstenose. Ueber das Vorkommen eines doppelten Maximums des Geräusches (an der Aorta und an der Herzspitze), wodurch irrtümlich der Verdacht einer complicierenden Mitralinsufficienz erweckt wird, vgl. S. 277 oben. Weitans das wichtigste Symptom der Aortenstenose ist daneben der Pulsus tardus, dessen Eigenschaften und Zustandekommen auf S. 95 f. und 118 erklärt worden ist. Dabei braucht aber im Stadium der Compensation die Spannung der träge verlaufenden Pulswelle keineswegs eine niedrige zu sein. Sehr häufig ist

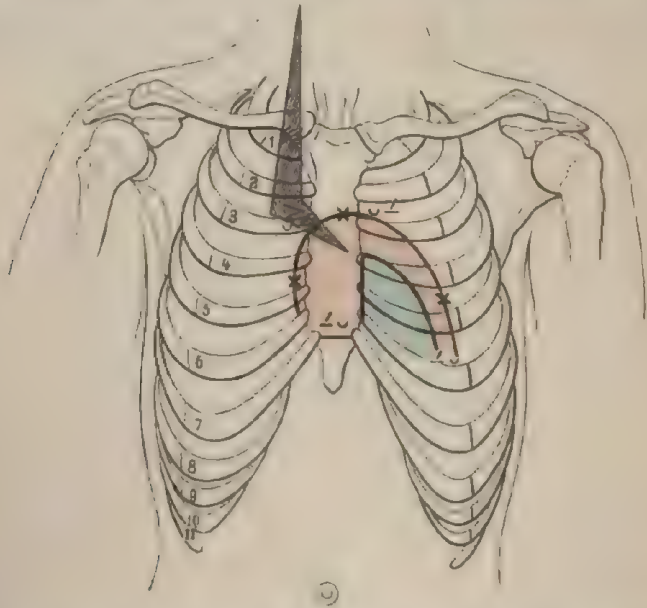


Fig. 86

Diagnostisches Schema der Aortenstenose. (Erklärung der Zeichen vgl. S. 333 f.)

der Puls der compensierten Aortenstenose nicht bloss tard, sondern auch langsam, d. h. wenig frequent. Es ist klar, dass dadurch dem Herzen seine Arbeit wesentlich erleichtert wird und bei hochgradiger Aortenstenose dürfte diese Verlangsamung der Herzaction eine wesentliche Bedingung für das Zustandekommen einer vollen Compensation und deshalb von diagnostischer Bedeutung sein. Man hat angegeben, dass der Spitzenstoss bei der Aortenstenose trotz der Hypertrophie des linken Ventrikels häufig abgeschwächt sei. Jedoch ist dies sicher nicht immer der Fall, und wo es zutrifft, da kann die früher nach der Gutbrod-Skoda'schen Theorie des Herzstosses gegebene Erklärung nicht mehr Gültigkeit beanspruchen, wonach es sich dabei um den Wegfall des Rückstosses infolge der Langsamkeit der Entleerung des Herzens handelt. Denn seit wir wissen, dass der Spitzenstoss ganz in die Verschlusszeit des Herzens

alt, muss die Rückstosstheorie des Herzstosses als endgültig widerlegt betrachtet werden. Plausibler erscheint die Erklärung, welche Rosenstein gibt, wonach infolge der rundlichen Form des hypertrophischen linken Ventrikels das Vortreten der Herzspitze zwischen den Rippen erschwert und hierdurch der Spitzenstoss abgeschwächt werden kann. In vielen Fällen findet man jedoch gerade bei der Aortenstenose den auf S. 302 f. beschriebenen verstärkten, langsam hebenden Spitzenstoss. In den Fällen, wo die Spitze sich infolge ihrer massigen Beschaffenheit nicht frei durch den Intercostrahraum vordrängen kann, dürfte übrigens gerade diese Verlangsamung der Hebung die Wahrnehmung des Spitzenstosses erschweren. Die Töne bieten bei der Aortenstenose nichts Charakteristisches dar. Gewöhnlich sind sie erhalten, so dass unter Umständen die auffällige Abschwächung der Töne über dem ganzen linken Herzen diagnostisch für die Annahme einer complicirenden Mitralinsufficienz in Betracht kommen kann (vgl. S. 252 f.). Der Umstand, dass die Percussionsfigur des Herzens nach unseren Auseinandersetzungen bei diesem Klappenfehler normal bleiben kann, lässt an Verwechslungen des systolischen Geräusches einer Aortenstenose mit einem accidentellen Geräusche durch atheromatöse Rauigkeiten an der Intima der Aorta denken. Entscheidend ist dann das Verhalten des Pulses (vgl. oben). Accidentelle Geräusche anderer Genese (Anämie, Fieber) kommen differentialdiagnostisch weniger in Frage, weil diese gewöhnlich nicht über der Aorta ihr Maximum haben. Dagegen wird häufig bei der Aorteninsufficienz aus einem neben dem diastolischen Geräusch hörbaren systolischen Geräusche irrthümlich eine complicirende Aortenstenose diagnostiziert. Ich habe bei der Aorteninsufficienz auf diesen Irrthum aufmerksam gemacht (vgl. S. 343). Entscheidend ist auch hier für die Diagnose die Existenz oder das Fehlen des Pulsus tardus. Für die Unterscheidung des systolischen Geräusches der Aortenstenose von demjenigen der Mitralinsufficienz kann neben dem Unterschied der Localisation unter Umständen die auf S. 273 f. charakterisierte leichte Verschiedenheit der Phase benützt werden.

## Die Klappenfehler des rechten Herzens.

Wichtig für die Diagnose rechtsseitiger Klappenfehler ist es, dass dieselben am häufigsten angeboren vorkommen, während sie im extrantrinen Leben im allgemeinen nur selten entstehen. Für die linksseitigen Klappenfehler gilt das Umgekehrte. Bei angeborenen Herzkrankheiten hat man also in erster Linie an rechtsseitige Klappenfehler zu denken, bei den später erworbenen dagegen spricht die Wahrscheinlichkeit immer in erster Linie gegen die Annahme eines solchen. Jedoch ist die Seltenheit erworbener rechtsseitiger Klappenfehler keine so excessive, wie es mitunter dargestellt wird. Treten rechtsseitige Klappenfehler im extrantrinen Leben auf, so erscheinen sie weitaus am häufigsten als Complication gleichzeitig vorhandener linksseitiger Fehler.

### Die Tricuspidalinsufficienz (Fig. 86 und 87)

tritt ziemlich häufig als relative Insufficienz zu linksseitigen Klappenfehlern hinzu. Viel seltener und meist nur bei angeborenen Herzkrankheiten beruht sie auf anatomischen Klappenveränderungen. Sie stellt für die Circulation deshalb eine schwerere Störung dar als die Mitralinsufficienz, weil rückwärts von der betroffenen Klappe hier bloss der schwache rechte Vorhof liegt, der

die Störung nur in sehr beschränktem Maasse compensieren kann. Zunächst kommt es (vgl. das hydraulische Schema Fig. 86) infolge der Tricuspidalinsuffizienz zu einer Dilatation des rechten Vorhofes, weil das regurgitierende Blut denselben in seiner Diastole trifft (nach S. 328, Gesetz 2). Der dilatirte Vorhof wird, indem er mehr Blut zu befördern hat, auch hypertrophisch (Gesetz 2). Weil nun der rechte Vorhof jeweilen ein vermehrtes Blutvolumen in den rechten Ventrikel entleert, so kommt es auch zu einer Dilatation und Hypertrophie des letzteren (Gesetz 2). Damit ist der Fehler compensirt, soweit er überhaupt compensierbar ist: Der rechte Ventrikel wird, dank seiner Erweiterung, trotz des Verlustes an Blut, den er durch die Tricuspidalinsuffizienz erfährt, doch bei jeder Systole eine nicht allzuer geringe Menge Blut in den Kreislauf senden können. Praktisch hat freilich diese Compensation sehr enge Grenzen, weil die Systole des gedehnten und hypertrophischen rechten Vorhofes nicht ausschliesslich dem rechten Ventrikel zugute kommt, sondern auch Blut in die Venen zurücktreibt, und weil ausserdem der muskelschwache rechte Vorhof nicht die Fähigkeit hat, über ein gewisses Maass hinaus zu

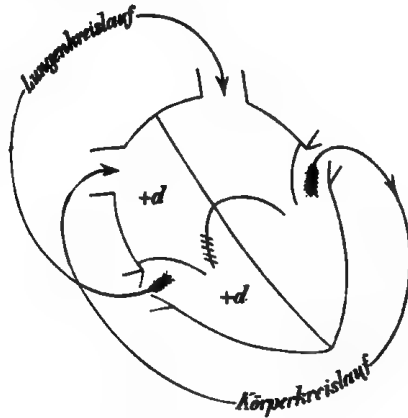


Fig. 86.

Hydraulisches Schema der Tricuspidalinsuffizienz (Erklärung vgl. Fig. 78, S. 335.)

hypertrophieren. Ist diese Grenze erreicht, so wird das Eintliessen des venösen Blutes in das rechte Herz wesentlich von dem in den Venen herrschenden Drucke, resp. von der in diesen und im rechten Vorhofe vorhandenen elastischen Wandspannung und von der Aspiration des Thorax abhängig sein. Unter solchen schwierigen Verhältnissen werden bei zunehmender Insuffizienz der Tricuspidalklappe die Zeichen schwerer Stauung und gewöhnlich auch das Erlischen der Circulation unter zunehmender Ueberfüllung des Venensystemes nicht lange ausbleiben. Die Prognose der Tricuspidalinsuffizienz ist deshalb eine viel schlimmere als diejenige der Mitralsuffizienz. Einzig ausgenommen sind von diesem Satz diejenigen Fälle, bei welchen es sich um eine der Rückbildung fähige relative Tricuspidalinsuffizienz handelt.

Diagnostisch und eventuell palpatrisch wird nach dem Gesagten die Tricuspidalinsuffizienz (vgl. Fig. 87 und 88, S. 173) durch Dilatation des Vorhofes und Ventrikels sich charakterisieren. Auscultatorisch nimmt man an der Auscultationsstelle der Tricuspidalklappe ein systolisches Geräusch wahr



(S. 269), das sich nach S. 273 f. von dem Geräusch der Pulmonal- und Aortenstenose unter anderem durch eine leichte Phasendifferenz unterscheidet. Der zweite Pulmonalton kann im Stadium der Compensation normale Stärke haben, bei der Compensationsstörung abgeschwächt sein. Die Töne über dem rechten Ventrikel können bei geringgradiger Insuffizienz sich normal verhalten, bei hochgradiger Klappenläsion können sie abgeschwächt sein, wie bei der Mitralinsuffizienz die linksseitigen (vgl. S. 252). Weit aus das wichtigste und bezeichnendste Symptom der Tricuspidalinsuffizienz ist aber der regurgitierende oder positive Venenpuls (S. 137 ff.), den man vor allem an den Jugularvenen, häufig aber auch in der Form des Leberpulses und zuweilen sogar an kleinen Hautvenen des Körpers nachweisen kann. Derselbe verbindet sich unter Umständen mit einem systolischen Tone über der Vena jugularis infolge der systolischen Anspannung der Venenwand und der Bulbusklappen (S. 291). Der

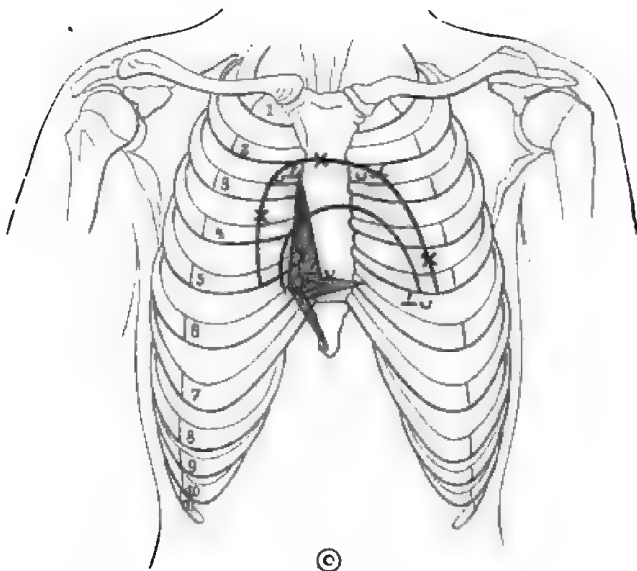


Fig. 87.

Diagnostisches Schema der Tricuspidalinsuffizienz. (Vgl. auch Fig. 58, S. 173. Erklärung der Zeichen vgl. S. 333 f.)

Venenpuls ist sowohl im Stadium der Compensation als in demjenigen der Compensationsstörung vorhanden. Der arterielle Puls ist bei voller Compensation, die allerdings, wie gesagt, nur bei mässigen Graden der Tricuspidalinsuffizienz möglich ist, normal. Bei gestörter Compensation wird er sich gerade bei diesem Klappenfehler aus den angeführten Gründen sehr rasch durch gefahrdrohende Kleinheit und Spannungsabnahme auszeichnen.

### Die Tricuspidalstenose.

Dieser glücklicherweise sowohl angeboren als erworben sehr selten vorkommende Klappenfehler (Fig. 88 und 89) hat mit der Tricuspidalinsuffizienz das gemeinsam, dass er schwer und gewöhnlich nur kurze Zeit annähernd compensierbar ist. Der Compensationsvorgang (vgl. das hydraulische Schema

Fig. 88) gestaltet sich dabei in der Weise, dass der rechte Vorhof infolge des Hindernisses, welches sich dem Abströmen des Blutes in den rechten Ventrikel entgegengestellt, während der ersten Periode der Ventrikeldiastole, in welcher auch der Vorhof erschlafft ist (nach S. 328, Gesetz 2), dilatirt wird. Er hat nun die schwierige Aufgabe, bei seiner Systole sich des vermehrten Inhaltes durch das verengte Tricuspidalostium hindurch zu entledigen und hypertrophirt dabei (Gesetz 1 und 2). Falls diese Hypertrophie ausreicht, um dauernd den Vorhof ganz zu entleeren, so ist damit die Tricuspidalstenose, soweit es überhaupt möglich ist, compensirt. Da aber, wie wir schon bei der Tricuspidalinsufficienz sahen, der Hypertrophie eines so muskelschwachen Gebildes, wie der rechte Vorhof, enge Grenzen gezogen sind und ausserdem die verstärkte Contraction desselben nur zum Theil dem rechten Ventrikel zugute kommt, zum Theil zur Regurgitation in die Venen führt, so kann nur bei mässigen Graden der Stenose eine annähernde Compensation zustande kommen und im allgemeinen wird sie rasch erlahmen. Es besteht gegenüber der Mitralkstenose der wesentliche Unterschied, dass nur der Vorhof sich an der Compensation betheiligen kann,

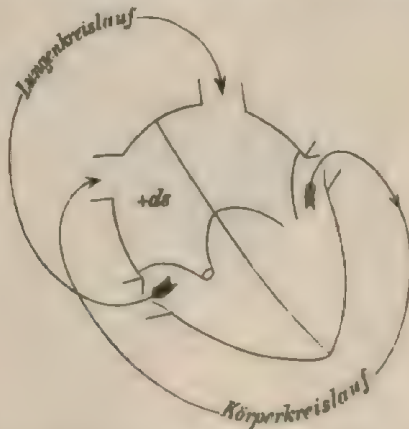


Fig. 88

Hydraulisches Schema der Tricuspidalstenose. (Erklärung vgl. Fig. 78, S. 335.)

während bei der Mitralkstenose, wie wir gesehen haben, der linke Vorhof durch den rechten Ventrikel unterstützt wird. Zu einer Dilatation oder Hypertrophie anderer Herzabschnitte als des rechten Vorhofes ist bei einer Tricuspidalstenose kein Grund vorhanden. Die zuweilen gleichzeitig gefundene Dilatation des rechten Ventrikels ist wohl stets auf eine gleichzeitige Insufficienz der Tricuspidalis zu beziehen.

Für den Befund bei der Tricuspidalstenose (Fig. 89) kommt neben der percussorisch oder auch palpatorisch nachweisbaren Dilatation des rechten Vorhofes hauptsächlich ein diastolisches, präsysolisch verstärktes oder rein präsysolisches Geräusch (S. 271 f.) an der Auscultationsstelle der Tricuspidalklappe in Betracht. Der zweite Pulmonalton kann bei guter Compensation normal stark sein, bei der Compensationsstörung wird er hochgradig abgeschwächt. Der Tricuspidalton, sowie die anderen Töne können in der Compensation sich normal verhalten.

Unter Umständen dürfte ein präsysolischer oder diastolischer Tricuspidalton nach Analogie des präsysolischen oder diastolischen Mitraltones (S. 257 f.) für die Diagnose verwertbar sein.

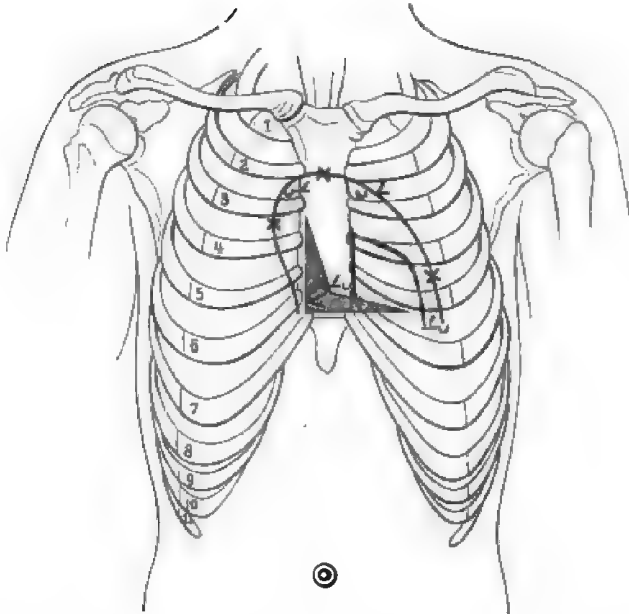


Fig. 89.

Diagnostisches Schema der Tricuspidalstenose. (Erläuterung der Zeichen vgl. S. 333 f.)

### Die Pulmonalinsuffizienz.\*)

Die Pulmonalinsuffizienz, Schlussunfähigkeit der Semilunarklappe der Lungenarterie, ein äusserst seltener, meist angeborener Klappenfehler (Fig. 90 und 91), wirkt auf den kleinen Kreislauf analog wie die Aorteninsuffizienz auf den grossen. Dabei sind die Compensationsvorgänge durchaus entsprechende (vgl. das hydraulische Schema Fig. 90) und die Ueberlegungen, welche wir

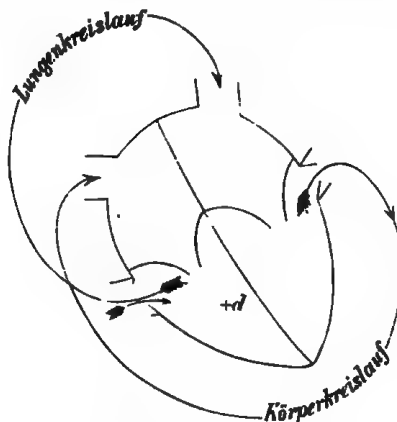


Fig. 90.

Hydraulisches Schema der Pulmonalinsuffizienz. (Erklärung vgl. Fig. 78, S. 335.)

\*) Vgl. Gerhardt, Ueber Schlussunfähigkeit der Lungenarterienklappen. Verh. des 11. Congr. f. inn. Med., 1892, S. 290.



bei der Aorteninsuffizienz gemacht haben, sind mutatis mutandis auch auf diesen Klappenfehler anzuwenden. Für die Compensation wird also (nach S. 328, Gesetz 2) Dilatation und Hypertrophie des rechten Ventrikels erforderlich sein.

Der diagnostische Befund (Fig. 91) besteht wesentlich aus dem diastolischen Geräusche, welches an der Auscultationsstelle der Pulmonalis und (S. 270) abwärts von derselben gehört wird, und der nachweisbaren Dilatation des rechten Ventrikels. Das diastolische Geräusch wird sich im Gegensatz zu demjenigen der Aorteninsuffizienz nicht in die Halsgefäße fortpflanzen. Die Töne werden sich analog verhalten wie bei der Aorteninsuffizienz, d. h. im allgemeinen normal. Der im Lungenkreisläufe zustande kommende Pulsus celer wird natürlich der Wahrnehmung entgehen, höchstens sich durch auffällige Pulsation der Pulmonalarterie (nach Analogie des verstärkten Aortenpulses bei Aorteninsuffizienz S. 309 f.) verrathen, falls dieselbe nicht von Lunge

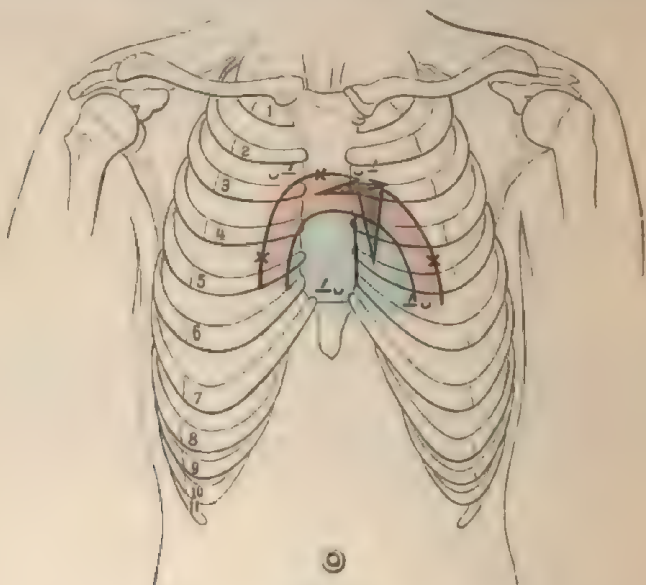


Fig. 91.

Diagnostisches Schema der Pulmonalinsuffizienz. (Erklärung der Zeichen vgl. S. 333 f.)

bedeckt ist. Das Fehlen eines Pulsus celer an den peripheren Arterien wird differentialdiagnostisch für die Unterscheidung der Pulmonalinsuffizienz von der Aorteninsuffizienz in Betracht kommen.

Von weiteren Merkmalen hat Gerhard (l. c.) angeführt das Vorkommen eines Doppeltones über der Lunge fern vom Herzen, z. B. aussen von der rechten Scapula, (das Analogon des Uraldoppeltones der Aorteninsuffizienz, S. 289) und eines mit dem Puls synchron saccadierten Athemgeräusches (ebenfalls fern vom Herzen). Letztere Erscheinung führt Gerhard auf die starke systolische Streckung der Lungengefäße durch den Pulsus celer der Art. pulmonalis zurück. Beide Symptome wären gewissermaßen die Erscheinungen eines hörbaren Pulsus celer der Lungenarterie.

Von Pawinski\*) wurde neulich auf das Vorkommen relativer Insuffizienz der Pulmonalarterie bei Mitralklappenstenose infolge der durch letzteren Klappenfehler bedingten mechanischen Dehnung der Arteria pulmonalis aufmerksam gemacht.

\*) D. Arch. f. klin. Med., 1894, Bd. 52.

### Die Pulmonalstenose.

Die Pulmonalstenose (Fig. 92 und 93) ist von allen angeborenen Klappenfehlern der häufigste und hat deshalb erhebliche praktische Bedeutung. Zur Compensation der Pulmonalstenose (vgl. das hydraulische Schema Fig. 92)

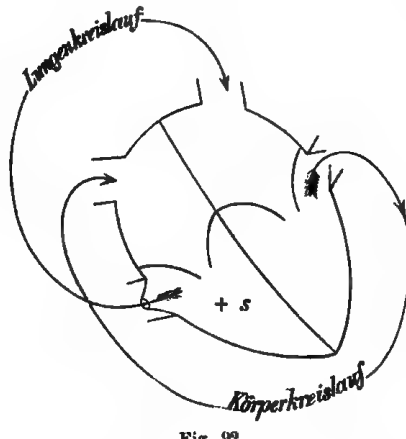


Fig. 92.

Hydraulisches Schema der Pulmonalstenose. (Erklärung vgl. Fig. 78, S. 335.)

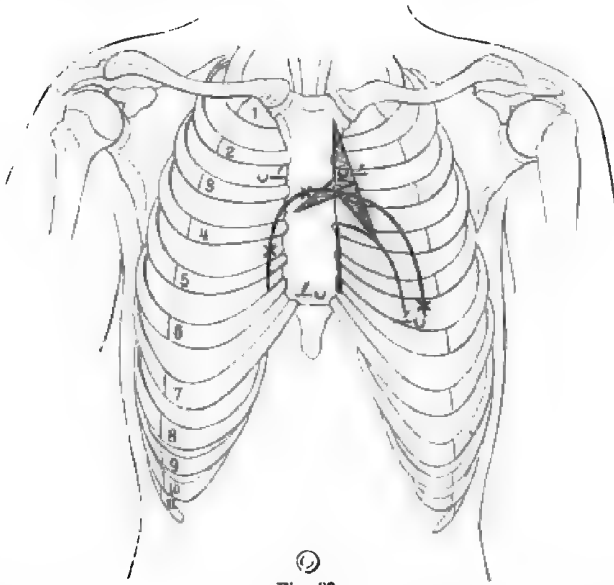


Fig. 93.

Diagnostisches Schema der Pulmonalstenose. (Erklärung der Zeichen vgl. S. 333 f.)

gehört, entsprechend unseren Auseinandersetzungen über die Aortenstenose (auch S. 328, Gesetz 1), die Hypertrophie des rechten Ventrikels, zu welcher sich sekundär infolge von Compensationsstörungen unter Umständen aber auch ohne solche (Gesetz 4, S. 329 f.) auch Dilatation desselben gesellen kann.

Der wesentlichste Befund (Fig. 93) ist das systolische Geräusch an der Auscultationsstelle der Pulmonalis und über dem rechten Ventrikel, das sich oft entsprechend den Verzweigungen der Arteria pulmonalis über die ganze Lunge, dagegen im Gegensatz zu systolischen Aortengeräuschen nicht in die Halsgefäße fortpflanzt (S. 269 f.). Von den systolischen Atrioventriculargeräuschen lässt es sich zuweilen durch eine leichte Phasendifferenz (nach S. 273 f.) unterscheiden. Die Töne bieten im allgemeinen nichts Charakteristisches dar. Eine nachweisbare Dilatation des rechten Ventrikels kann fehlen, da primär bloss Hypertrophie desselben auftritt. Gewöhnlich lässt aber die nach Gesetz 4 zustand kommende und sich anatomisch fixierende Erschlaffungsdilatation des rechten Ventrikels nicht lange auf sich warten.

Von Wichtigkeit für die Diagnose dieses Fehlers ist die Thatsache, dass er fast ausschliesslich angeboren auftritt und sich häufig mit Lungentuberculose und Trommelschlagellern (S. 43) combinirt.

### Ueber die Diagnose complicierter Klappenfehler.

So einfach auch die Diagnose einfacher Klappenfehler in der Regel erscheint, so schwierig ist es mitunter, sich zurechtzufinden, wenn, wie so häufig, mehrere Klappenfehler zugleich vorhanden sind. Die Verhältnisse werden dann dadurch complicirt, dass ein Klappenfehler den anderen in Betreff der im Inneren des Herzens zustand kommenden Druckveränderungen beeinflusst. Dies kann sich sowohl in den Stärkeverhältnissen der Töne als auch in den zustand kommenden Dilatationen und Hypertrophien der einzelnen Herzabschnitte und den Eigenthümlichkeiten des Pulses äussern. Eine besondere Schwierigkeit ist aber oft namentlich dadurch gegeben, dass bei den complicirten Klappenfehlern dem Diagnostiker die Aufgabe erwächst, die über dem Herzen zustand kommenden Geräusche, die ja doch nur systolisch oder diastolisch sein können, in eine Mehrzahl von Geräuschen von verschiedenem Entstehungsorte zu zerlegen.

Die wichtigste Regel nun für die Diagnose solcher complicirter Fälle besteht darin, dass man zunächst von all den physikalischen Symptomen, welche man wahrnimmt, nur diejenigen berücksichtigt, welche am meisten charakteristisch sind für einen bestimmten Klappenfehler. Man geht dann von der Voraussetzung aus, dieser Klappenfehler sei wirklich vorhanden und analysirt nun die übrigen Symptome darauf hin, ob erstens keines derselben der gemachten Annahme widerspricht und ob sie sich zweitens alle aus derselben erklären lassen. Wenn das letztere nicht der Fall ist, so wird man unter den noch nicht erklärten Symptomen wiederum die prägnantesten der ferneren Erwägung zugrundelegen u. s. w. In dieser Weise wird bei den complicirten Klappenfehlern schrittweise logisch die Diagnose vervollständigt. Dabei erleichtert man sich die Sache wesentlich, wenn man stets in erster Linie die häufigen Klappenfehler berücksichtigt und (falls es sich nicht um eine angeborene Herzkrankheit handelt) die seltener vorkommenden Fehler des rechten Herzens als von vorneherein weniger wahrscheinlich erst in zweiter Linie in Betracht zieht. Man kommt auf sie erst dann zurück, wenn man durch Annahme linksseitiger Klappenveränderungen nicht alle Symptome deuten kann.

Fällt uns z. B. bei einem Klappenfehler mit mehreren Geräuschen ein deutliches präsysolisches Geräusch auf, das an der Herzspitze zu hören ist, so wissen wir, dass, abgesehen von allen anderen Zeichen, schon dieses Geräusch namentlich in Anbetracht der grossen Seltenheit einer Tricuspidalstenose die



Annahme einer Mitralstenose sehr wahrscheinlich macht. Man sieht nun nach, ob sich alle Symptome aus dieser Annahme erklären. Dies ist dann nicht der Fall, wenn neben dem präsysolischen Geräusche z. B. noch ein sysolisches Geräusch zu hören ist. Die Bestimmung des Punctum maximum und der Fortleitungsverhältnisse dieses zweiten Geräusches, das genauere Verhalten der Phase desselben (S. 273 f.) sowie unter Umständen die Berücksichtigung der Pulsbeschaffenheit werden uns ermöglichen, rasch zu entscheiden, ob dieses sysolische Geräusch an der Aorta oder an der Mitralis zustandekommt. Man gelangt dadurch zur Diagnose eines zweiten Klappenfehlers und wird nun mit Rücksicht auf die doppelte Diagnose das Symptomenbild nochmals revidieren, um wieder zu sehen, ob alles zu der Diagnose passt oder ob vielleicht noch die Annahme eines dritten Klappenfehlers sich aufdrängt. So erhält man allmählig schrittweise die gesammte Diagnose.

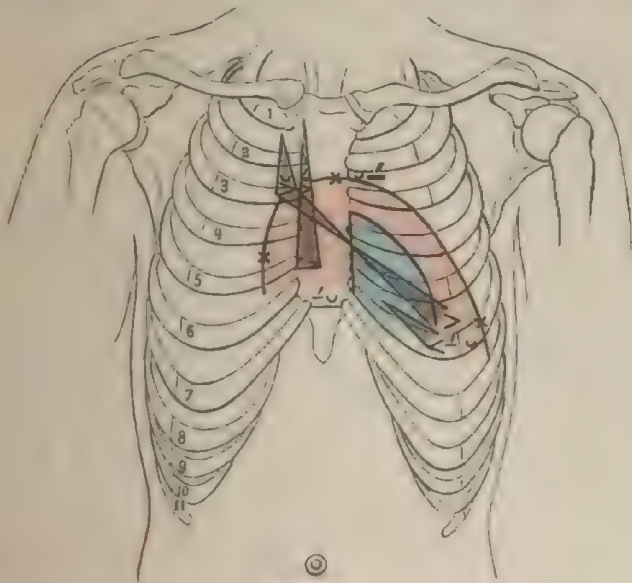


Fig. 94.

Diagramm eines complicierten Klappenfehlers: Mitralinsuffizienz und -Stenose und Aortenstenose. Die letztere ist ohne Berücksichtigung der Pulsbeschaffenheit nach dem Herzbeutel selbst nicht sicher zu diagnostizieren. Zeichen vgl. S. 333 f.

Von grosser Wichtigkeit für die Diagnose complicierter Klappenfehler ist ferner die nach den Regeln von S. 276 ff. durch Construction der Punctum maximum-Figur zu entscheidende Frage, ob ein über einem grösseren Bezirke des Herzens hörbares Geräusch an einer oder an mehreren Stellen seinen Ursprung nimmt, resp. ob es sich aus mehreren Geräuschen zusammensetzt.

Neben den Erscheinungen am Herzen selbst wird, wie für die Diagnose der einfachen, so namentlich auch für die Diagnose der mehrfachen Fehler, oft die Berücksichtigung der Erscheinungen an den Gefässen (Pulsbeschaffenheit, Grad der Cyanose, Venenpuls, Arterientöne u. s. w.) wesentlichen Aufschluss geben.

Im übrigen muss gesagt werden, dass auch hier, wie überall, die systematische Analyse eines Krankheitsbildes nur durch Uebung und gründliches Nachdenken erlernt werden kann.

Eine aus der Figur sich ohneweiters erklärende Analyse eines solchen complicierten Klappenfehlers ist in Fig. 94 gegeben.

## Die angeborenen Klappenfehler. Abnorme Communicationen der Herzhöhlen. Mischungscyanose.

Wie wir für die Diagnose der erworbenen Klappenfehler als einen wichtigen Behelf die Erfahrungsthatsache verwerten, dass dieselben mit Ausnahme etwa der relativen Trikuspidalinsuffizienz meist dem linken Herzen angehören, so wird uns die Diagnose angeborener Klappenfehler erleichtert durch die Thatsache, dass dieselben gerade umgekehrt meist dem rechten Herzen angehören. Es steht diese Thatsache wohl im Zusammenhange damit, dass im Fötalleben der rechte Ventrikel nicht nur durch die Lungenarterie den Lungenkreislauf, sondern auch durch Vermittlung des Ductus Botalli zum Theile den Körperkreislauf mit Blut versorgt und deshalb eine weit angestrengtere Arbeit entfaltet als im extrauterinen Leben.

Wenn es bei den angeborenen Herzkrankheiten sich bloss um die Erscheinungen der im Vorhergehenden besprochenen Klappenfehler handeln würde, so wäre die Diagnose derselben ebenso einfach wie diejenige der erworbenen Fehler. Die Hauptschwierigkeit liegt aber darin, dass neben den auf Endocarditis beruhenden Klappenstörungen sehr gewöhnlich bei den angeborenen Herzkrankheiten sich auch Hemmungs- und Missbildungen, abnorme Communicationen der Herzabschnitte u. s. w. entwickeln und dass beide sich gegenseitig ursächlich und auch in ihrem Symptomenbilde in sehr schwer berechenbarer Weise beeinflussen.

Die häufigsten und praktisch wichtigsten Vorkommnisse von Miss- oder Hemmungsbildungen, welche bei der Diagnose von angeborenen Herzkrankheiten in Betracht kommen, sind: Offenbleiben des Foramen ovale und des Ventrikelseptums sowie des Ductus Botalli, Ursprung der Aorta aus beiden Ventrikeln, Versorgung der an ihrem Anfange verschlossenen Arteria pulmonalis aus der Aorta mittelst des Ductus Botalli, wobei natürlich das rechte Herz mit dem linken durch das Foramen ovale oder durch eine Oeffnung im Ventrikelseptum communicieren muss, Transposition der grossen Gefässstämme, so dass die Aorta aus dem rechten, die Arteria pulmonalis aus dem linken Ventrikel entspringt, Obliteration der Aorta an der Mündung des Botallo'schen Ganges, wobei durch die Ausbildung von Collateralen zwischen oberem und unterem Theile der Aorta das Leben erhalten bleibt u. v. a. Es braucht nicht gesagt zu werden, wie schwierig diese Zustände, sei es, dass sie isoliert oder als Complication von fötalen Klappenfehlern auftreten, meist zu erkennen sind. Es können nach dem hientigen Stande der Diagnostik hierfür nur einige wenige Winke ertheilt werden.

Es wird gewöhnlich bei der Diagnose der erwähnten Anomalien ein grosses Gewicht gelegt auf die bei angeborenen Herzfehlern häufig vorkommende, auffallend starke Cyanose, von welcher man geneigt ist, anzunehmen, dass sie durch eine Beimischung von venösem Blute zum arteriellen infolge einer jener Communicationen zustande kommt. Nun sind aber gerade bei rechtsseitigen Klappenfehlern auch ohne eine derartige Mischung von arteriellem und venösem Blute die Bedingungen zum Zustandekommen einer hochgradigen Cyanose ganz besonders günstig, weil einerseits die Compensation bei einigen derselben, nämlich den Trikuspidalfehlern, nach unseren früheren Auseinandersetzungen eine sehr dürftige ist und bald zu erlahmen pflegt und weil andererseits bei allen rechtsseitigen Klappenfehlern, auch bei den Pulmonalfehlern, im Falle einer Compensationsstörung sich sofort die Stauung in der intensivsten und directesten Weise gerade auf die Körpervenen concentriren muss. Es ist deshalb nicht gerechtfertigt, bei den angeborenen Herzfehlern aus hochgradiger Cyanose sofort auf eine jener abnormen Communicationen und das Vorhandensein einer Mischung von arteriellem und venösem Blute zu schliessen. In Würdigung dieser Ueberlegungen und unter Zugrundelegung gewisser mechanischer Erwägungen über die Möglichkeit einer derartigen Mischung gehendenn auch manche Autoren so weit, dass sie die Existenz einer „Mischungscyanose“ überhaupt bestreiten. Sie stützen sich dabei mit scheinbarem Rechte auf die Erfahrung, dass Communicationen der Ventrikel sowohl wie der Vorhöfe zuweilen bei Sectionen gefunden werden, ohne dass intra vitam Zeichen einer solchen Mischungscyanose vorhanden waren, und machen darauf aufmerksam, dass dieses Fehlen einer Mischungscyanose trotz vorhandener Communicationen deshalb nicht überraschend ist, weil ja die abnorm communicirenden Herzhöhlen sich jeweilen in gleicher Phase contrahiren, so dass kein Blut von der einen in die andere gepresst zu werden braucht. Es ist nun allerdings ganz richtig, dass nicht jede abnorme Communication der Herzhöhlen Mischungscyanose macht, und es ist auch der angeführte Grund, weshalb dies nicht der Fall zu sein braucht, einleuchtend. Aber deshalb geht es doch nicht an, die



Möglichkeit, dass unter bestimmten Verhältnissen sich infolge jener Hemmungsbildungen venöses Blut dem arteriellen beimengt, ganz zu bestreiten. Ich will für diese Möglichkeit folgende Beispiele auführen:

Während bloss Septumdefecte der Vorhöfe und Ventrikel an und für sich gewöhnlich keine Mischungscyanose machen, so ist es leicht verständlich, dass eine solche eintreten kann, wenn gleichzeitig ein rechtsseitiger Klappenfehler vorhanden ist. Bei einer Tricuspidalinsuffizienz z. B. kann bei offenem Foramen ovale während der Systole der Ventrikel venöses Blut aus dem rechten Ventrikel nicht nur in den rechten, sondern infolge der Drucksteigerung in diesem auch in den linken Vorhof übertreten. Bei einer Tricuspidalstenose kann es vorkommen, dass bei der Diastole der Ventrikel das Blut aus dem rechten Vorhofe zum Theile in der Richtung des geringeren Widerstandes durch das Foramen ovale in den linken Vorhof und Ventrikel fliesst. Ebenso ist es denkbar, dass bei der Pulmonalstenose während der Systole Blut aus dem rechten Ventrikel durch ein offenes Ventrikelseptum in den linken Ventrikel getrieben wird, wobei allerdings die Voraussetzung ist, dass der rechte Ventrikel so stark hypertrophisch geworden ist, dass er dem auf die Communicationsstelle wirkenden Aortendrucke das Gleichgewicht zu halten vermag.

Das deutlichste, unzweifelhafteste und auch wohl das häufigste Beispiel für das Vorkommen von Mischungscyanose ist aber das nicht so ganz seltene „Reiten“ der Aorta, d. h. ihr Ursprung aus beiden Ventrikeln, wobei sie über dem Defecte des Ventrikelseptums inseriert. Hier muss die Aorta gemischtes Blut enthalten. Man beobachtet dieses Vorkommen namentlich bei der angeborenen Pulmonalstenose.

Dem gegenüber wird allerdings das Offenbleiben des Ductus Botalli an und für sich wohl kaum je zu Mischungscyanose führen, da der Druck in der Aorta, wenn keine andere Anomalie vorliegt, stets höher ist als in der Pulmonalis, so dass das Blut wohl von der Aorta in die Pulmonalis, nicht aber umgekehrt fliesst. Dagegen muss in der Aorta wiederum gemischtes Blut fliessen, wenn der Ductus Botalli den einzigen Ursprung der an ihrer Einmündung in den rechten Ventrikel vollständig verschlossenen Pulmonalarterie darstellt, wobei dann die Aorta vermittelt der Oeffnung im Ventrikelseptum ihr Blut auch aus dem rechten Ventrikel beziehen muss.

Aus dem Gesagten geht hervor, dass man bei den angeborenen Klappenfehlern doch das Recht hat, an das Vorkommen von Mischungscyanose zu denken, und zwar trotz der Annahme einer solchen dann nahe, wenn die Cyanose sehr stark ist und trotzdem die Venen wenig erweitert sind (starke Cyanose mit geringer Stauung).

Welches aber im gegebenen Falle die Ursache der Mischungscyanose ist, lässt sich gewöhnlich nicht sicher entscheiden. Bei Tricuspidalfehlern würde man wohl am ersten an ein offenes Foramen ovale denken, während bei der Pulmonalstenose die Annahme eines offengebliebenen Ventrikelseptums mit oder ohne reitende Aorta näher liegt. Positiv für die Annahme eines Defectes im Ventrikelseptum soll unter Umständen ein systolisches Geräusch an der Herzspitze verwertet werden können. Jedoch ist es praktisch sehr schwer, dieses Zeichen zu benützen, weil gerade bei der Pulmonalstenose, wo die Diagnose des offengebliebenen Ventrikelseptums in Betracht kommt, das systolische Geräusch der Pulmonalstenose oft in grosser Intensität über dem ganzen Herzen zu hören ist, da es über dem ganzen rechten Ventrikel entsteht (S. 269 f.).

Schwer zu diagnosticieren ist das Offenbleiben des Ductus Botalli. Man erinnere sich vor allem, dass diese Anomalie die angeborene Pulmonalstenose sehr häufig begleitet. Ausserdem haben Zinn und neuerdings Herm Müller\*) darauf aufmerksam gemacht, dass infolge der dabei zustande kommenden Dehnung der Lungenarterie man zuweilen eine links vom oberen Theile des Sternums emporsteigende streifenförmige Dämpfung findet. Auch eine Verstärkung des zweiten Pulmonaltones wurde wiederholt als Folge des Offenbleibens des Ductus Botalli constatirt, da ja bei dieser Abnormität die Lungenarterie dem Aortendruck ausgesetzt wird. Endlich macht Müller auf die diagnostische Bedeutung der zuweilen bei offenem Ductus Botalli an den grossen Gefässen zustande kommenden systolischen und diastolischen Geräusche aufmerksam, welche mitunter in eine fast continuelle Geräuschwahrnehmung verschmelzen. Das systolische Geräusch beruht auf dem systolischen Durchtreten von Blut aus der Aorta durch den engen Ductus Botalli in die Arteria pulmonalis, das diastolische auf der diastolischen Fortsetzung dieser Strömung.

Dagegen ist die mit angeborenen Klappenfehlern zusammen oder auch isoliert vorkommende congenitale Obliteration der Aorta an der Einmündungsstelle des Ductus Botalli gewöhnlich sehr leicht zu diagnosticieren. Sie verräth sich durch den unter der

\*) Corresp.-Bl. f. Schw. Aerzte, 1899, S. 449.



Haut sichtbar werdenden Collateralkreislauf, welcher das Blut aus den peripheren Arterien der oberen Körperhälfte (Subclavia etc.) in den unteren Theil der Aorta führt. Eine derartige Obliteration kann ohne alle Störungen der Circulation bestehen.

Manche Frage harret in der Pathologie und Diagnostik der angeborenen Herzfehler noch der Lösung.

### Das Aortenaneurysma.

Die Aortenaneurysmen sitzen am häufigsten an der Aorta ascendens oder am Arcus aortae. Die Inspection ergibt dann, wenn das Aneurysma eine gewisse Grösse erreicht hat, in den obersten Intercostalräumen rechts vom Sternum eine sichtbare und fühlbare Vorwölbung. Bei kleineren Aneurysmen kann die Vorwölbung fehlen und die Pulsation nur vermittelt der Palpation wahrgenommen werden. Die Percussion ergibt, wenn das Aneurysma an die Oberfläche gelangt ist, eine intensive, meist mit der Herzdämpfung zusammenfliessende Dämpfung. Falls noch eine Schicht von Lunge über dem Aneurysma liegt, so kann die Dämpfung entweder ganz fehlen oder es ist bloss eine schwache, bei mittelstarker Percussion nachweisbare tiefe Dämpfung vorhanden. Auch in dem letzteren Falle aber kann sich die Pulsation durch die bedeckenden Lungenschichten hindurch bis zur Oberfläche fortpflanzen. Die Auscultation ergibt am häufigsten ein systolisches, zuweilen auch palpatorisch wahrnehmbares Geräusch, welches beim Eintritte des Blutstromes in das Aneurysma nach den auf S. 262 f. zusammengestellten Gesetzen infolge der Lumenveränderung der Strombahn zustande kommt (vgl. Fig. 69 III, S. 262). Dieses Geräusch pflanzt sich, ähnlich wie das Geräusch der Aortenstenose, am stärksten in der Richtung des Aortenblutstromes, also gegen die Halsgefässe hin, fort. Mitunter entstehen aber auch diastolische Geräusche in Aneurysmen. Der sichere Beweis dafür, dass dieselben ohne Aorteninsuffizienz durch das Regurgitieren des Blutes in den bei der Herzdiastole sich dehnenden Sack zustande kommen können, wird erbracht durch das Vorkommen solcher Geräusche auch über Aneurysmen der Bauchaorta.\* Unter Umständen kann ein solches diastolisches Geräusch eine der frühesten Erscheinungen des Aortenaneurysmas sein. Eine Verwechslung des letzteren mit einer Aorteninsuffizienz (vgl. unten) ist dann, falls dasselbe sich noch nicht bei der Inspection, Palpation und Percussion verräth, leicht möglich. Häufig kommen allerdings die diastolischen Geräusche über den Aortenaneurysmen dadurch zustande, dass sich die letzteren mit einer Aorteninsuffizienz combinieren. Es kann dies entweder dadurch geschehen, dass der sich immer mehr erweiternde Sack allmählig auch das Aortenostium auseinanderzerzt, so dass die Klappen relativ insuffizient werden, oder aber dadurch, dass die in einer aneurysmatischen Aorta stets vorhandenen endarteriellen Prozesse auch auf die Klappen übergreifen. Bei Aortenaneurysmen, welche nicht mit Klappenfehlern combinirt sind, braucht das Herz nicht hypertrophisch oder dilatirt zu werden, da die aneurysmatische Erweiterung der Aorta an sich kein erhebliches Kreislaufhindernis darstellt. Dagegen drängen grössere Aneurysmen das Herz gewöhnlich etwas nach links, so dass der Spitzenstoss weiter aussen zu fühlen ist als in der Norm. Für die genauere Diagnose des Sitzes eines Aneurysmas im Verhältnisse zur Abgangsstelle der Anonyma und der linksseitigen Carotis und Subclavia kann die genaue Vergleichung des zeitlichen Auftretens und des Stärkeverhältnisses des Pulses an den beidseitigen Carotiden und Radiales benutzt werden. Die aneurysmatische Erweiterung ruft nämlich in den stromabwärts von derselben die Aorta verlassenden Arterien häufig eine Pulsverspätung hervor, weil die Pulswelle in dem Sacke durch eine Art von Windkesselwirkung eine Verzögerung erfährt. In anderen Fällen erklärt sich die Verzögerung der Pulswelle in bestimmten Arterien dadurch, dass die letzteren aus dem Sack selbst entspringen und dabei an ihrer Abgangsstelle schiffelförmig verengt werden. In letzterem Falle kann dann der Puls auch abnorm klein werden. Die Schlüsse, welche sich aus diesen Thatsachen für die Localdiagnose von Aortenaneurysmen ergeben, liegen auf der Hand. In manchen Fällen ist für die Diagnose wichtig die Constatirung gewisser Begleiterscheinungen, welche auf die Druckwirkungen der Aortenaneurysmen zurückzuführen sind: Druck auf die Trachea mit Dyspnoe, Druck auf den Oesophagus mit Schlingbeschwerden, Druck auf den linken Bronchus mit Abschwächung des Athemgeräusches der linken Lunge, Druck auf den linken, seltener auf den rechten Nervus recurrens mit einseitiger Stimmwidmung. Auch die Ausbildung eines venösen Collateralkreislaufes auf der Brust-

\* Vgl. v. Leyden, D. med. Wochenschr., 1900, Nr. 23, S. 365 ff.

haut, wie bei anderen intrathoracischen Tumoren (S. 40 f.) ist für das Aneurysma der Aorta von diagnostischer Wichtigkeit. Sie ist eine Folge der Druckwirkung des Aneurysmas auf die grossen Venen des Thoraxinneren. Endlich ist zu erinnern an das Oliver-Cardarellische Symptom des Aortenaneurysmas (S. 310). Die Symptome derjenigen seltener vorkommenden Aortenaneurysmen, welche den vom Herzen entfernten Theilen des Gefässes angehören, können leicht abgeleitet werden.

In differentialdiagnostischer Beziehung sei noch erwähnt, dass eine Aorteninsufficienz infolge der vergrösserten Systole des linken Ventrikels zu einer erheblichen diffusen Dehnung der aufsteigenden Aorta führen kann, welche sich durch auffällige Pulsation und Dämpfung der oberen Intercostalräume rechts vom Herzen geltend macht (vgl. Fig. 59, S. 174). Hier ist die Differentialdiagnose gegenüber einem eigentlichen sackförmigen Aneurysma oft umso schwerer, als in beiden Fällen jene heftigen Schmerzen vorkommen, die in erster Linie an ein Aneurysma denken lassen. Die wichtigsten Kriterien für die Annahme eines sackförmigen Aneurysmas sind der Nachweis von Compressionsercheinungen (Recurrentslähmung etc.) des Oliver-Cardarellischen Phänomens (vgl. jedoch S. 310), sowie von Pulsdifferenzen. Wenn das Aneurysma einen umschriebenen, prominierenden, gedämpft schallenden Tumor bildet, wird die Verwechslung unmöglich.

### Die Pericarditis.

Die trockene Pericarditis verräth sich bei der physikalischen Untersuchung ausschliesslich durch die charakteristischen Reibegeräusche, über welche

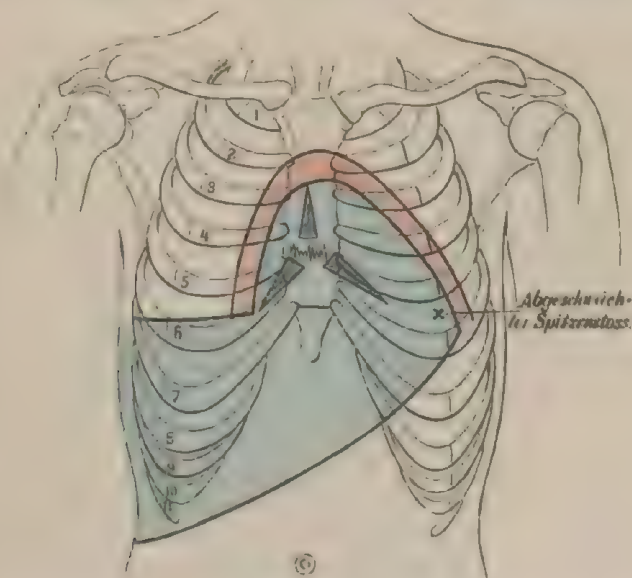


Fig. 36

Diagnostisches Schema einer exsudativen Pericarditis. (Erklärung der Zeichen vgl. S. 285 und 333 f.)

das Nothwendige auf S. 284 ff. mitgetheilt wurde. Die exsudative Pericarditis kann, da sie immer mit Fibrinauflagerungen auf die Perikardialblätter verbunden ist, trotz des bestehenden Flüssigkeitsergusses ebenfalls zu perikardialen Reibegeräuschen führen, so lange die Perikardialblätter noch nicht in ihrer ganzen Ausdehnung durch flüssiges Exsudat getrennt sind (vgl. S. 286). Die Cardinalsymptome der exsudativen Pericarditis sind aber die charakteristische Vergrösserung der Herzdämpfung nach oben und gewöhnlich in Dreieckform (S. 175 f.),

das Breiterwerden derselben beim Aufsitzen des Patienten (S. 175 f.), die Abschwächung des Herzstosses (S. 304) und (besonders in den äusseren Theilen der Herzprojection) auch der Herztöne (S. 250) durch das zwischengelagerte Exsudat, in gewissen Fällen und mit Reserve die Lage des Herzstosses innerhalb der Grenzen der oberflächlichen Herzdämpfung (S. 304 f.) und häufig eine sichtbare Hervorwölbung der Herzgegend (S. 17). Ueber alle diese Elemente, aus denen sich das physikalische Symptomenbild zusammensetzt, wurde das Nöthige an den angeführten Stellen mitgetheilt. Es genüge hier, noch den Befund bei einer exsudativen Pericarditis in einer schematischen Figur zusammenzustellen (Fig. 95 a. v. S.). Es sei jedoch bemerkt, dass gerade bei der durch perikardiale Exsudate hervorgerufenen hochgradigen Vergrösserung der Herzdämpfung häufig der in der Figur dargestellte Streifen tiefer Dämpfung wegfällt (vgl. S. 171 ff.), indem das Herz durch die Zurückschiebung der Lunge vollkommen blossgelegt erscheint. Man findet dann nur eine sehr grosse oberflächliche Dämpfung.

## Paradigmen physikalischer Lungenbefunde.

Nachdem wir in den Capiteln über Percussion, Auscultation, Inspection und Palpation der Lungenregion die einzelnen physikalischen Symptome von Lungen- und Pleuraaffectionen in ihrem Vorkommen und ihrer Bedeutung beschrieben und erklärt haben, bleibt uns noch übrig, eine gedrängte Uebersicht über die Art und Weise zu geben, wie sich diese Symptome im gegebenen Falle zu einem Gesamtbilde combinieren. Eine ähnliche Vollständigkeit wie bei der Besprechung der Herzkrankheiten im vorigen Abschnitte ist dabei nicht erreichbar, da die Mannigfaltigkeit der Gruppierung der Elementarsymptome bei Affectionen der Lunge und Pleura weitaus grösser ist als bei Herzaffectionen. Ich beschränke mich deshalb auf einige Paradigmata.

Die ganze Darstellung lässt sich wesentlich vereinfachen und abkürzen, wenn wir derselben eine graphische Art der Wiedergabe zugrundelegen, welche auf der Berner Klinik bei der Aufzeichnung physikalischer Lungenbefunde gebräuchlich ist und die sich dabei als praktisch und übersichtlich bewährt hat.

Die Regeln dieser graphischen Darstellung sind einfach und leicht im Gedächtnisse zu behalten: Das Athemgeräusch, welches über einer bestimmten Stelle der Lunge zu hören ist, wird durch ein kleines, nach rechts und oben offenes Winkelzeichen dargestellt, das an der betreffenden Stelle eines Situs-schemas eingezeichnet und je nach der Qualität des Athemgeräusches in verschiedener Weise ausgeführt wird. Der verticale Schenkel des Winkels bedeutet das Inspirationsgeräusch, der horizontale das Expirationsgeräusch, und man hat es somit in der Hand, die Beschaffenheit des Inspiriums und des Expiriums getrennt zum Ausdrucke zu bringen. Die Länge der Schenkel stellt die Länge, die Stärke der Linien die Intensität des Respirationsgeräusches dar. Einfache glatte und geradlinige Schenkel bedeuten Vesiculärathmen, punktierte Linien saccadiertes Athmen, gezähnelte Linien rauhes Vesiculärathmen. Ein kleiner Querstrich in der Linie bedeutet gemischtes, zwei Querstriche bedeuten rein bronchiales Athemgeräusch. Aus diesen Regeln ergeben sich ohne weiteres folgende specielle Bezeichnungen für die Athemgeräusche:



- L Vesiculärathmen,
- L abgeschwächtes Vesiculärathmen,
- L scharfes Vesiculärathmen,
- L scharfes Vesiculärathmen mit verlängertem Expirium,
- L rauhes Vesiculärathmen,
- $\frac{L}{H}$  bronchiales Athmen,
- $\frac{L}{H}$  gemischtes Inspirium mit bronchialem Expirium,
- $\frac{L}{H}$  vesiculäres Inspirium mit bronchialem Expirium,
- $\frac{L}{H}$  gemischtes Inspirium mit verlängertem Expirium,
- L saccadiertes Vesiculärathmen,
- $\frac{L}{H}$  saccadiertes Inspirium mit bronchialem Expirium,
- L? unbestimmtes Athmen

u. s. w.

Die Rasselgeräusche werden in folgender Weise bezeichnet:

Trockenes Rasseln:

- ∩ Schnurren und Pfeifen,
- ∧ Knacken.

Feuchtes Rasseln:

a) klangloses:

- |                   |           |
|-------------------|-----------|
| ○ ○ gross-        | } blasig; |
| ◦ ◦ klein-        |           |
| ◦ ◦ mittelgross-  |           |
| ◦ ◦ ◦ ◦ gemischt- |           |

b) klingendes:

- |                 |           |
|-----------------|-----------|
| ● ● gross-      | } blasig. |
| ∴ klein-        |           |
| ∴ mittelgross-  |           |
| ∴ ● ● gemischt- |           |

Inspiratorisches Rasseln wird durch den Zusatz des Buchstaben *i*, expiratorisches durch Zusatz von *e* bezeichnet, z. B.:

Inspiratorisches klangloses gemischtblasiges Rasseln:  $i\frac{\circ}{\circ}\frac{\circ}{\circ}$

In- und expiratorisches Schnurren und Pfeifen:  $ie \sim \sim$

Knistern wird mit  $\bar{K}n$  bezeichnet.

Pleuritisches Reiben wird wie das perikarditische durch das Zeichen  $\sim \sim \sim$  dargestellt. Wo Missverständnisse möglich sind, wird zur Unterscheidung zwischen pleuritischem und perikarditischem Reiben *pl*, respective *pe* zugesetzt, also  $pl\sim \sim \sim$   $pe\sim \sim \sim$ .

Sonstige Schallphänomene werden in das Schema mit Worten hineingeschrieben, wobei gewisse Abkürzungen gebraucht werden können, so z. B.:

*ty* = tympanitischer Schall.

*hty* = hochtympanitischer Schall,

*ltty* = tieftympanitischer Schall etc.

Recapitulierend erwähnen wir nochmals (vgl. S. 153 f.), dass blaue Flächen oberflächliche, d. h. mit leiser Percussion gewonnene Dämpfungen, rothe Flächen tiefe Dämpfungen darstellen, während die Mischfarbe für Dämpfungen gewählt ist, welche sowohl bei oberflächlicher als bei tiefer Percussion gefunden werden. Die Intensität der Dämpfung entspricht der Intensität der Färbung. Palpatorische Grenzen werden schwarz gezeichnet. Die Grenzlinien sind im allgemeinen (S. 147 f.) so gezeichnet, dass die Form der Dämpfung und die Richtung der Linien der Wirklichkeit entsprechen. Da, wo ausserdem die Linien in der Zeichnung auch die Skeletpunkte und Orientierungslinien des Schemas so schneiden wie in natura, sind die betreffenden Punkte mit  $\times$  bezeichnet.

Nach diesen Bemerkungen sind die folgenden graphischen Darstellungen wohl ohneweiters verständlich:

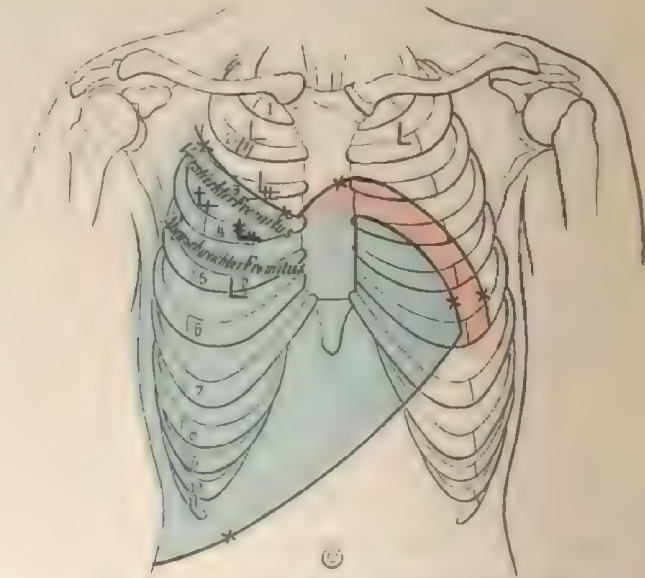


Fig. 96

Physikalischer Befund bei rechtsseitiger exsudativer Pleuritis

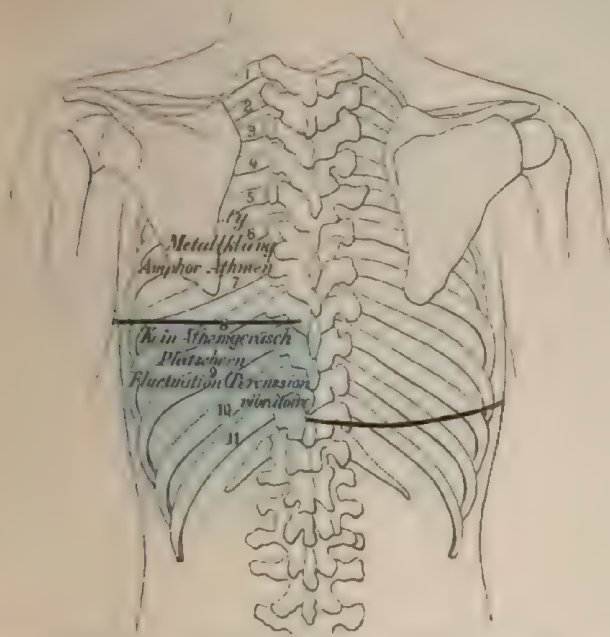


Fig. 97.

Physikalischer Befund bei linksseitigem Pyopneumothorax (vgl. auch Fig. 65, S. 201).

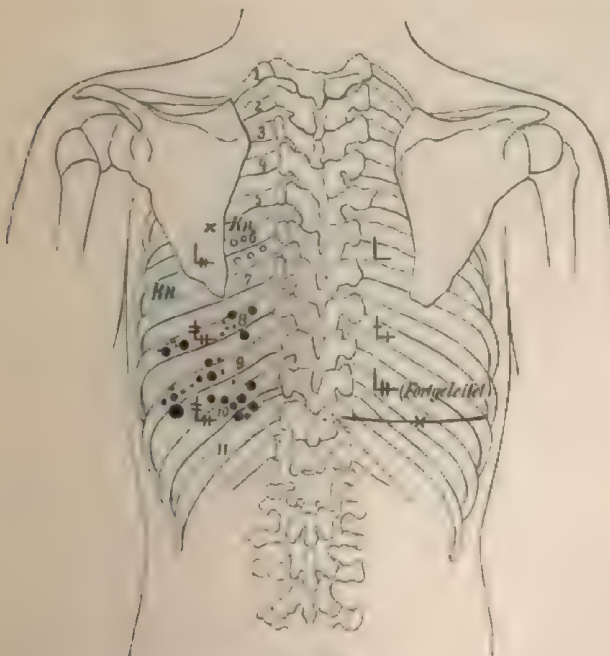


Fig. 98.

Physikalischer Befund bei linksseitiger croupöser Pneumonie



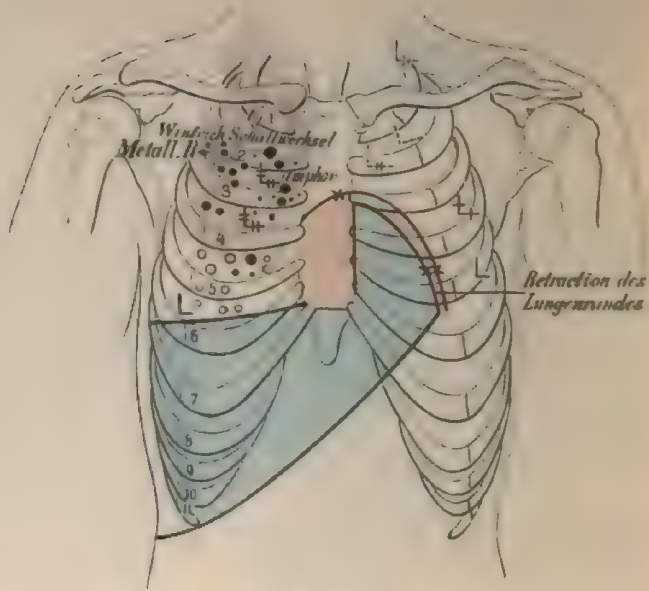


Fig. 99.

Physikalischer Befund bei Lungenphthise. Rechts hochgradige, links beginnende Veränderungen.

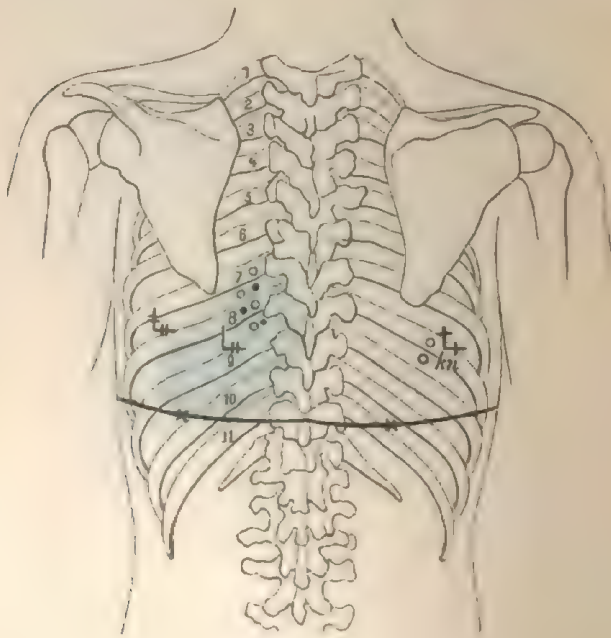


Fig. 100.

Physikalischer Befund bei katarrhalischer Pneumonie, Infarcten etc.

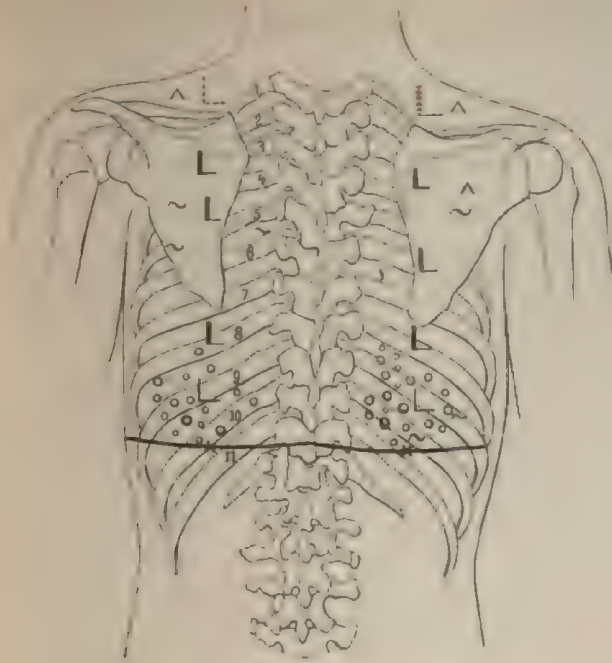


Fig. 101.

Physikalischer Befund bei diffuser Bronchitis

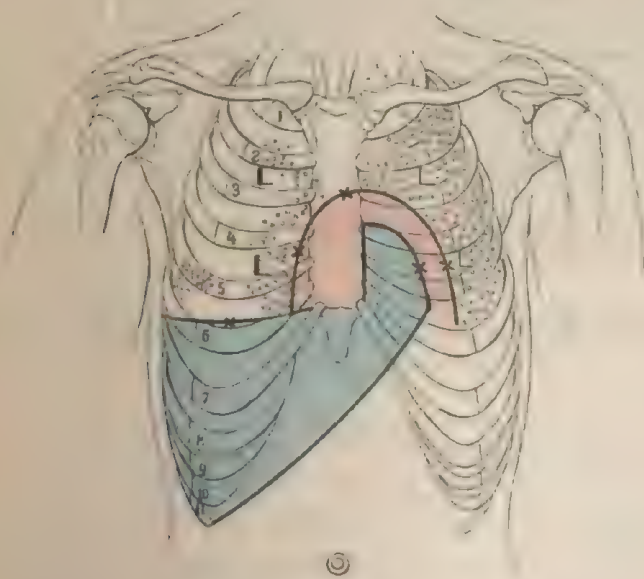


Fig. 102.

Physikalischer Befund bei Capillarbronchitis oder Miliartuberculose

## Die Untersuchung des Magens und Mageninhaltes

Bei der Untersuchung des Magens kommt neben der Feststellung der topographischen Verhältnisse, der Grösse und Lage des Magens und sonstigen Ergebnissen der Palpation der Magengegend (Schmerzhaftigkeit, Constatierung von Tumoren etc.), namentlich auch die Prüfung der specifischen Functionen dieses Organes in Betracht. Der letztere Theil der Untersuchung muss sogar bei der Dürftigkeit der Resultate, welche wir mittelst der bloss physikalischen Untersuchungsmethoden erhalten, die Magendiagnostik beherrschen. Es wird denn auch der Haupttheil des folgenden Capitels gerade diesem Theile der Diagnostik, der functionellen Prüfung des Magens und insbesondere dem Studium der Secretionsverhältnisse desselben gewidmet sein.

Im Interesse des praktischen Bedürfnisses sollen aber an dieser Stelle gleichzeitig auch die Methoden der physikalischen Diagnostik (namentlich diejenigen der Grössenbestimmung des Magens) mit berücksichtigt werden, soweit sie sich nicht aus demjenigen ergeben, was früher über die Untersuchung der Inhaltigen Bauchorgane im allgemeinen gesagt wurde (vgl. S. 185 f., 207 f., 312—326). Wir haben absichtlich eine eingehendere Besprechung dieses Gegenstandes von jenen Stellen auf das vorliegende Capitel verschoben, weil beim Magen die physikalischen Untersuchungsmethoden meist nur isolierte Symptome ergeben, welche bloss im Zusammenhange mit anderen Wert haben, und weil für die Methodik der Magenuntersuchung gerade der Gang der ganzen Prüfung eine Hauptsache ist.

Für den Gang der Untersuchung sind nun vor allem praktische Gesichtspunkte maassgebend. Eine Anzahl von Untersuchungen kann nur unter Anwendung der Schlundsonde ausgeführt werden. Die Einführung einer solchen ist aber mit gewissen Unannehmlichkeiten, zuweilen auch mit Nachtheilen für die Patienten verbunden. Da nun ausserdem eine ganze Reihe wichtiger diagnostischer Anhaltspunkte sich auch ohne Anwendung der Schlundsonde gewinnen lässt, so empfiehlt es sich, in jedem Falle zunächst diejenigen Untersuchungsmethoden anzuwenden, welche die Schlundsonde nicht erfordern. Eine wichtige und in vielen Fällen für die Diagnose entscheidende Ergänzung wird dann aber allerdings durch die Untersuchung mittelst der Schlundsonde gegeben. Mit dieser darf jedoch im Interesse der Patienten die Prüfung ebensowenig begonnen werden, als die Untersuchung eines Knochenbruches mit der Prüfung auf falsche Beweglichkeit oder Crepitation.

### Methoden der Magenuntersuchung ohne Anwendung der Schlundsonde.

Bei der Diagnose von Magenkrankheiten spielen Angaben über die subjectiven Symptome, die Beschwerden, die Art und das zeitliche Verhalten auffälliger Schmerzen und des Erbrechens, über das Verhalten des Stuhles etc. d. h. die Anamnese im weitesten Sinne des Wortes, eine grosse Rolle. Doch gehört dies alles mehr in die specielle Pathologie, resp. in die specielle Diagnostik. Wir haben uns hier hauptsächlich zu befassen mit dem, was an einem kranken Magen durch die objective Untersuchung festzustellen ist.

In dieser Beziehung verweisen wir zunächst auf die Capitel über Inspectio Palpation und Percussion des Abdomens.



Eine speciellere Besprechung erfordern:

## Die Bestimmung der Grösse, Lage und Form des Magens ohne Sondenanwendung. Die sogenannten Plätschergeräusche des Magens.

Auf die Schwierigkeiten, welche sich der Feststellung der Ausdehnung des Magens durch die Percussion entgegenstellen, wurde auf Seite 185 f. aufmerksam gemacht. Dagegen ergibt die Inspection mitunter bei schlaffen, wenig gespannten Bauchdecken ohneweiters, besonders bei Magendilatationen, die Umrisse des Magens, kenntlich an der bekannten Bogenform der grossen und zuweilen auch der kleinen Curvatur. In anderen Fällen gelingt es der Palpation, den stärker gespannten Magen von den weniger gespannten Därmen abzugrenzen.

In vielen Fällen ergeben diese Untersuchungsmethoden kein sicheres Resultat und man kann dann den Magen der Untersuchung zugänglich machen dadurch, dass man ihn entweder mit Gas oder mit Flüssigkeit füllt.

Die Anfüllung mit Gas kann in der Weise geschehen, dass man die Patienten einen Kaffeelöffel voll doppeltkohlensaures Natron und sofort nachher ebensoviel Weinstein säure in je einem Glas Wasser gelöst einnehmen lässt. Man lasse stets die alkalische Lösung zuerst trinken, da die saure Lösung, wenn sie zuerst in den Magen kommt, bei empfindlicher Schleimbaut und namentlich bei Magengeschwüren leicht Schmerzen verursachen kann. Die sich entwickelnde Kohlensäure bläht nun den Magen luftkissenartig auf, so dass seine Contouren der Inspection, Palpation und Percussion leichter zugänglich werden. Gewöhnlich hat man, wenn der Versuch gelungen ist, die Percussion kaum nöthig, da sich der aufgetriebene Magen für die Inspection und Palpation meist ohneweiters als eine umschriebene Vorwölbung darstellt. Nicht immer jedoch gelingt der Versuch, indem das Gas unter Umständen den Magen rasch nach unten oder oben verlässt. Zuweilen ist auch die Gasentwicklung zu gering, um einen stark erweiterten Magen genügend zu blähen. Man muss in diesem Falle den Versuch mit einer zweiten Dose Brausepulver wiederholen. Von vorneherein zu grosse Mengen davon zu verwenden, empfiehlt sich nicht, weil man dadurch den Patienten eine zu starke Auftreibung und Schmerzen verursachen kann. Es sind dies alles wesentliche Nachtheile gegenüber der Aufblähung des Magens durch Einpumpung von Luft mittelst der Schlundsonde und Magenpumpe (vgl. später), da man bei letzterer Methode den Füllungszustand des Magens beliebig verändern kann.

Statt den Magen mit Kohlensäure zu blähen, gelangt man in manchen Fällen auch dadurch zum Ziele einer sicheren Grössenbestimmung des Magens, dass man die Veränderung der Percussionsverhältnisse verfolgt, während der Patient in stehender Position eine successiv immer grössere Menge lauer Flüssigkeit zu sich nimmt. Am besten wird dieser Versuch im nüchternen Zustande vorgenommen. Der leere Magen ist meist zurückgesunken und von Därmen vollständig überlagert. Lässt man ein oder zwei Gläser lauen Wassers trinken, so dreht sich der Fundus nach vorne und gleichzeitig wird auf dem Abdomen in der Gegend der grossen Curvatur eine annähernd halbmondförmige Dämpfung bei leiser Percussion wahrnehmbar (Fig. 103, a). Dass diese Dämpfung dem flüssigen Mageninhalt entspricht, davon überzeugt man sich am besten, indem man den Patienten nun ein weiteres Quantum Wasser trinken lässt. Die Dämpfung nimmt dann in ihrer Höhengrösse zu, und zwar werden

dabei je nach der Resistenz der Magenwände zwei Vorkommnisse beobachtet. Hat die Magenwand ihre normale Resistenz, so nimmt die Dämpfung zunächst ausschliesslich nach oben zu (*b*). Bei Erschlaffungen und krankhaften Dilatationen des Magens dagegen zieht die Flüssigkeit durch ihre Schwere sofort die grosse Curvatur nach unten, so dass an die Stelle der Dämpfung *a* die tiefer gelegene Dämpfung *c* tritt. Im ganzen muss jedoch dieses Verfahren, die Magen grössse durch Flüssigkeitsfüllung zu bestimmen, da mitunter die erforderlichen Flüssigkeitsmengen sehr gross sind, als ein für die Patienten lästiges betrachtet werden, welches unter Umständen bei empfindlichem Magen, besonders wenn man nicht die Vorsicht beobachtet, das Wasser körperwarm zu verwenden, auch schaden kann. Das Verfahren, die Magen grössse durch Gasauftreibung, sei es mittelst Brausepulver, sei es mittelst der Magenpumpe, zu bestimmen, ist jedenfalls vorzuziehen.

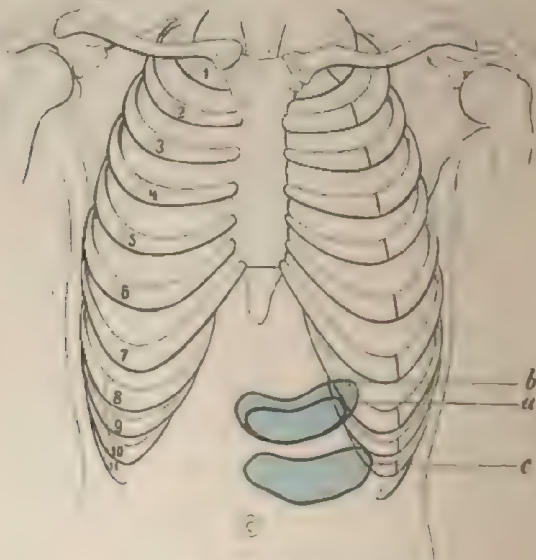


Fig. 103.

Dämpfung, bedingt durch flüssigen Mageninhalt, in aufrechter Körperstellung. *a* bei geringer Füllungs-  
*b* und *c* bei stärkerer Füllung, und zwar *b* bei normaler Resistenz des Magens, *c* bei Erschlaffung des  
 selben. (Dehnung der grossen Curvatur durch das Gewicht der Flüssigkeit.)

Ich führe noch eine Erscheinung an, die ich wiederholt bei starken Dilatationen des Magens gefunden habe, nämlich den dadurch zustande kommenden Tiefstand der Milz, die durch den sich vergrössernden Magen vermittelst der Lig. gastro-lienale nach unten gezogen und dann der Palpation und zuweilen auch der Percussion leicht zugänglich wird.

Für die Beurtheilung der Grössenverhältnisse des Magens ist daran zu erinnern, dass die grosse Curvatur normal nicht tiefer stehen soll, als etwa zwei Finger breit über dem Nabel (vgl. Fig. 47, S. 155). Jedoch ist zu berücksichtigen, dass auch bei Tiefstand des Magens (Gastropiose), wie er namentlich bei der sogenannten Enteropiose aber auch angeboren vorkommt, und bei der Schlingenform desselben, die als Anomalie bei durchaus normaler Function hie und da beobachtet wird, die grosse Curvatur abnorm tief steht. Es geht



Daraus hervor, dass zur Feststellung einer Magenvergrösserung nicht bloss die Lage der grossen, sondern auch diejenige der kleinen Curvatur zu berücksichtigen ist, um Verwechslungen mit tiefstehendem oder schlingenförmigem Magen zu vermeiden. Es ergibt sich der Sachverhalt in dieser Beziehung gewöhnlich bei der Gasaufblähung des Magens ohneweiters, da man dabei meist wenigstens andeutungsweise die Lage der kleinen Curvatur ebenfalls erkennen kann.

Ausserdem ist aber zu berücksichtigen, dass der Rauminhalt des Magens physiologischerweise ungemein verschieden ist und in hohem Maasse von der Art der Ernährung abhängt, indem zum Beispiel Personen, welche sich vorwiegend von Vegetabilien (Kartoffeln) ernähren, allmählig einen sehr grossen Magen bekommen, der keineswegs krank zu sein braucht. Man darf also aus der räumlichen Ausdehnung des Magens bloss einen grossen oder vergrösserten Magen diagnosticieren. Der Nachweis, dass es sich dabei um einen pathologisch vergrösserten Magen handelt, d. h. um dasjenige, was man nach dem gewöhnlichen nicht ganz eindeutigen Sprachgebrauch als „dilatierten“ oder besser „Stauungsmagen“ bezeichnet, ergibt sich erst aus der Feststellung einer mit der Vergrösserung zusammenhängenden Motilitätsstörung, d. h. motorischer Insuffizienz.

Es ist hier ferner noch die Bedeutung des sogenannten Plätscherns in der Magengegend für die Diagnose der Form und Grösse des Magens zu erwähnen. Wir müssen dabei gleichzeitig, um spätere Wiederholungen zu vermeiden, dasjenige hier ausschliessen, was diese Erscheinung an Aufschlüssen über die (motorische) Function des Magens ergibt, obschon der Motilitätsprüfung später ein eigener Abschnitt gewidmet werden soll. Plätschergeräusche in der Magengegend bei stossweiser Palpation können immer dann erzeugt werden, wenn der Magen Luft und Flüssigkeit enthält. Zur Hervorrufung von Plätschergeräuschen untersucht man die Patienten am besten in Rückenlage in der Weise, dass man das Ohr dem Epigastrium nähert, während die linke Hand im Epigastrium palpiert und die rechte Hand dem linken Hypochondrium oder den untersten linksseitigen Rippen wiederholte sanfte Stösse versetzt. Das Plätschern kann dann sowohl gefühlt als gehört werden. Mit Unrecht wird zuweilen die Existenz eines Plätschergeräusches ohneweiters in jedem Falle auf eine „Magendilatation“ resp. eine motorische Mageninsuffizienz bezogen. Wir müssen dieser unrichtigen Anschauung gegenüber betonen, dass das Plätschern nur unter folgenden Bedingungen überhaupt diagnostische Bedeutung hat. Wenn das Plätschern zu einer Zeit wahrnehmbar ist, wo der Magen leer sein sollte, nämlich am Morgen in nüchternem Zustande oder mehr als sieben Stunden nach einer grösseren Mahlzeit, so bedeutet dasselbe eine motorische Insuffizienz des Magens, wie sie allerdings vorzugsweise bei pathologischen Dilatationen des Magens vorkommt. Wenn ferner das Plätschern in einer Ausdehnung wahrnehmbar ist, welche die Ausdehnung eines unvergrösserten Magens (vgl. oben) übertrifft, so ist es ebenfalls auf eine Vergrösserung des Magens zu beziehen. Es lassen sich also im allgemeinen nur unter Berücksichtigung des zeitlichen Auftretens und der räumlichen Ausdehnung des Plätscherns Schlüsse aus dieser Erscheinung ziehen.

Dagegen will ich doch hervorheben, dass es eine bestimmte Form des Plätscherns gibt, welche auch unabhängig von dem zeitlichen Auftreten und der räumlichen Ausdehnung diagnostisch Wert hat. Ich meine dasjenige Plätschern, das schon bei ganz oberflächlicher stossweiser Betastung der vorderen Magenwand als ungewöhnlich leicht wahrnehmbarer Wellenschlag zu-



stande kommt. Ich möchte diese Erscheinung als oberflächliches Plätschern bezeichnen und ihm das Plätschern, welches bloss durch stärkere tiefgehende Stösse nach dem oben beschriebenen Verfahren zu erzeugen ist, als tiefes Plätschern gegenüberstellen. Das oberflächliche Plätschern beweist, natürlich bloss soweit sich feststellen lässt, dass es dem Magen angehört, eine verminderte Spannung des Mageninhaltes, d. h. im allgemeinen eine Erschlaffung der Magenwand, da sich die letztere normalerweise um ihren Inhalt immer so stark contrahiert, dass Plätschern nur durch ausgiebige Schlüßelbewegung zustande kommt. Dieses oberflächliche Plätschern ist also das eigentliche charakteristische Merkmal der Magenatonie, die mit oder ohne Vergrösserung des Magens vorhanden sein kann, wie auch umgekehrt der pathologisch dilatirte Magen oder Stauungsmagen die Erscheinung der Atonie resp. das oberflächliche Plätschern nicht immer in ausgiebiger Weise darzubieten braucht, besonders wenn die Magenstauung auf einer Stenose des Pyrolus beruht. Es handelt sich bei der pathologischen Dilatation des Magens, welche nicht zu oberflächlichem Plätschern und denjenigen Zuständen, welche zu oberflächlichem Plätschern, d. h. zur Entspannung führen, offenbar um zwei fundamental verschiedene Störungen, die man zweckmässig auseinanderhält. Es darf jedoch die vorstehende Darstellung der Bedeutung des oberflächlichen Plätschens nicht, wie es in der Literatur geschehen ist,\*) in dem Sinne missverstanden werden, als ob ich aus der Existenz von oberflächlichem Plätschern immer eine motorische Insuffizienz des Magens diagnosticierte. Dies ist keineswegs der Fall und es geht aus der obigen Darstellung hervor, dass ich Atonie und motorische Insuffizienz keineswegs als gleichbedeutend betrachte. Ich verstehe unter Atonie bloss Spannungsabnahme. Viele solche Atonien des Magens verlaufen ganz ohne anderweitige krankhafte Symptome, und ich betone speciell, dass dabei die Aufenthaltszeit der Speisen im Magen nicht einmal verlängert zu sein braucht. Gleichwohl halte ich die Erscheinung der Atonie (nicht als Krankheitsnamen, wohl aber als physikalischen Zustand des Magens, mit welchem krankhafte Zustände der Magenfunction unter Umständen zusammenhängen können) diagnostisch für der Beachtung wert. Es ist bei der Deutung des oberflächlichen Plätschens zu berücksichtigen, dass auch Erschlaffung der Bauchdecken das Entstehen von oberflächlichem Plätschern begünstigen kann, da die Spannung, unter welcher der Mageninhalt steht, gleich der Summe des Druckes der Bauchdecken und der Magenmuskulatur ist, und da ein oberflächlicher Stoss natürlich umso kräftiger zur Wirkung kommt, je weniger die Bauchdecken gespannt sind. Ausserdem wird das oberflächliche Plätschern aus naheliegenden Gründen begünstigt durch Tiefstand des Magens (Gastroptose), ganz abgesehen davon, dass dieser Zustand gewöhnlich mit Atonie des Magens verbunden ist. Es sei noch bemerkt, dass durch starke passive Spannung der Magenwand durch reichlichen Mageninhalt unter Umständen die Atonie der Magenmuskulatur maskirt werden kann, so dass trotz bestehender Atonie zu gewissen Zeiten der gefüllte Magen kein oberflächliches Plätschern gibt.

Bei Patienten, welche an Diarrhöe leiden, ist der Inhalt des Colon flüssig und es kann dann Plätschern, welches im Colon transversum hervorgerufen wird, irrtümlich auf den Magen bezogen werden. Vor dieser Verwechslung schützt die Berücksichtigung der Existenz von Diarrhöe und die Verfolgung des Plätschens in der Richtung gegen Colon ascendens und descendens.

\*) Elsner, Berl. klin. Wochenschr., 1901, Nr. 16.

Eine besondere Erwähnung verdient hier noch jenes klappende oder plätschernde Geräusch, welches manche gesunde und kranke Menschen durch ruckweises Einziehen ihrer Bauchdecken in der Magenegend erzeugen können und welches bei zu Hypochondrie neigenden Individuen, besonders wenn sie medicinische Bücher gelesen haben oder wenn der Arzt sich bei ihnen mit der Untersuchung auf Plätschergeräusche beschäftigt hat, Anlass zu ganz unnöthigen Besorgnissen in Betreff der Existenz einer schweren Magenerkrankung zu geben pflegt. Dieses Geräusch kann ein wirkliches Plätschern sein und hat dann als solches nur unter den oben angeführten Bedingungen diagnostisches Interesse. Es kann aber auch bei ganz leerem resp. bloss wenig Luft enthaltendem Magen durch das mechanische Zusammen- und Auseinanderklappen der Magen- oder Darmwände unter dem Einflusse der Contraction der Bauchdecken entstehen und hat dann diagnostisch gar keine Bedeutung. Das Geräusch bedarf zu seiner Erzeugung (namentlich bei mageren Bauchdecken) bloss einer gewissen Virtuosität und wird auch thatsächlich von manchen Hypochondern dem Arzte immer wieder mit wahrer Virtuosität vordemonstrirt.

### Die Prüfung der Functionen des Magens ohne Anwendung der Sonde.

Der menschliche Magen hat in erster Linie in engerem Sinne des Wortes verdauende Functionen, welche in gewissen eigenthümlichen chemischen Umwandlungen der Eiweisskörper und Kohlehydrate sowie in ihrer dadurch erleichterten partiellen Resorption bestehen; jedoch ist es ein Irrthum, wenn man dies als die einzige wichtige Function des Magens betrachtet. Vielmehr ist von ganz erheblicher physiologischer Bedeutung auch die Function des Magens als vollkommen eingerichtetes Reservoir, das dem Darne, welcher das hauptsächlichste Verdauungsorgan darstellt, die Nahrung zur passenden Zeit und in richtig präpariertem Zustande übergibt. Nur diese Einrichtung des Magens ermöglicht es uns, dass wir uns mit wenigen Mahlzeiten im Tage begnügen können und in der Zwischenzeit unsere Aufmerksamkeit interessanteren Dingen zuwenden dürfen. Ausserdem regt der Magen dafür, dass gewisse schädliche Mikroorganismen, welche die Nahrung häufig enthält, vor dem Eintritte in den Darm unschädlich gemacht werden. Wir haben also bei der Untersuchung des Magens nicht bloss dem Chemismus der Magenverdauung und den resorbierenden Eigenschaften der Magensäure, sondern auch noch der Motilität und den antiseptischen Functionen dieses Organes unsere Aufmerksamkeit zuzuwenden.

### Die Untersuchung des Erbrochenen.

Die Untersuchung des Erbrochenen gibt uns vor allem in manchen Fällen Auskunft über den Chemismus der Verdauung. Schon die makroskopische Besichtigung des Erbrochenen gibt, wenn das Erbrechen zu einer Zeit erfolgt ist, wo physiologischerweise die Verdauung ziemlich vorgedruckt sein soll, wertvollen Aufschluss, namentlich über die Fleischverdauung. Wenn 2—3 Stunden nach der Nahrungsaufnahme im Erbrochenen Fleisch- oder Eiweisspartikelchen noch fast unverändert und wenig gequollen gefunden werden, so spricht dies für gestörte Eiweissverdauung. Schwieriger ist es, aus der Beschaffenheit anderer Bestandtheile der eingeführten Nahrung Schlüsse zu ziehen, da die Veränderungen, welche dieselben im Magen erfahren, weniger charakteristisch sind. Jedoch kann



man auch aus der Beschaffenheit erbrochener Brotpartikelchen Schlüsse ziehen zunächst auf die Eiweissverdauung. 1—2 Stunden nach der Nahrungsaufnahme soll Brot in eine ziemlich gleichmässige puréeartige Masse verwandelt sein, welche sich beim Stehen des Erbrochenen in Form einer krümeligen Schicht zu Boden setzt. Findet man zu dieser Zeit noch consistente, dann meist mit Schleim bedeckte Brostückchen im Erbrochenen, so ist der Schluss auf gestörte Eiweissverdauung, meist beruhend auf mangelhafter Salzsäureproduction, ebenfalls gerechtfertigt. Ausserdem kann mit den Brotresten des Erbrochenen sowie mit sonstigen amyllumhaltigen Nahrungsresten in ähnlicher Weise mit dünner Jodlösung die Prüfung auf stattgefundene oder fehlende Amyllumverdauung vorgenommen werden, wie dies später an der Hand des Probefrühstückes beschrieben wird (S. 388 f.). Hervorgehoben muss werden, dass auch im Normalzustand nach vollständig abgelaufener Magenverdauung mikroskopisch in dem Mageninhalt, welcher sich zum Uebertritte in den Darm anschickt, immer noch zahlreiche, scheinbar intacte Fleischfasern und Amyllumkörner gefunden werden. Auf das Resultat der mikroskopischen Untersuchung ist daher nach beiden Richtungen hin nicht viel Gewicht zu legen. Man kann nun den erbrochenen Mageninhalt auch einer weiteren chemischen Untersuchung unterziehen, indem man ihn genau behandelt, wie es später für das ausgeheberte Probefrühstück beschrieben werden soll. Es hat diese Untersuchung aber einen beschränkten Wert, weil die chemische Beschaffenheit des Magensaftes auch physiologischerweise je nach der Zeit, welche seit der Mahlzeit verflossen ist und je nach der Zusammensetzung und Menge der Mahlzeit sehr wechselt, so dass man im gegebenen Falle mit unconstanten und unbekannten Versuchsbedingungen zu rechnen hat. Annähernde Aufschlüsse wenigstens über die qualitativen Verhältnisse der Secretion kann man aber doch in denjenigen Fällen gewinnen, wo das Erbrechen circa 1—2 Stunden nach der Mahlzeit erfolgt. Zu dieser Zeit soll unter physiologischen Verhältnissen nach einer gewöhnlichen Mahlzeit freie Salzsäure im Magensaft gefunden werden. Auch die Verdauungsprobe, an Fibrin oder gekochtem Eiweiss mit dem Filtrate des Erbrochenen angestellt (vgl. später: Untersuchung des ausgeheberten Probefrühstückes), soll unter diesen Verhältnissen bei normalem Verdauungsschemismus ein günstiges Resultat geben.

Weiter können wir aus der Untersuchung des Erbrochenen Schlüsse ziehen auf die Motilität des Magens. Wenn ein Mensch länger als 7 Stunden nach der Mahlzeit noch erhebliche Speisereste erbricht, so deutet dies auf eine Schädigung der Motilität im Sinne einer motorischen Insufficienz, da zu dieser Zeit, auch nach starker Nahrungszufuhr, der Magen ziemlich leer sein soll. Ist dieses späte Erbrechen auffallend reichlich, vielleicht sogar reichlicher als das Volumen der letzten Mahlzeit, so deutet dies auf einen besonders hohen Grad der motorischen Insufficienz hin, wie er sich gewöhnlich mit ausgesprochener pathologischer Dilatation des Magens verbindet. Namentlich ist dieser Schluss gerechtfertigt, wenn es sich nachweisen lässt, dass das Erbrochene zum Theile von früheren Mahlzeiten, vielleicht sogar vom vorhergehenden Tage, stammt.

Wenn sich nachweisen lässt, dass das Plus von Mageninhalt, welches zu der letzten Nahrungsaufnahme sich im Erbrochenen hinzuaddiert hat, weniger aus Nahrungsresten als aus dünnflüssigen, stark sauer reagierenden und dabei freie Salzsäure enthaltenden Massen besteht, so ist dies im Sinne einer Hypersecretion sauren Magensaftes zu verwerten. Besonders charakteristisch für diesen Zustand ist es auch, wenn bei nüchternem Magen bloss dünnflüssige saure Massen ohne Speisereste entleert werden. Es ist dann gleichzeitig auch klar, dass es sich um einen jener Fälle handelt, wo nicht nur durch den Reiz



der Nahrungsaufnahme, sondern auch continuirlich saurer Magensaft secretiert wird (continuierliche Hypersecretion, Gastrorrhoea acida). Dabei ist jedoch zu bemerken, dass in manchen dieser Fälle die Hypersecretion bloss auf motorischer Insufficienz, d. h. darauf beruht, dass ein Magen, welcher sich niemals ganz entleert, fortdauernd secretorisch erregt wird. Gegenüber diesen Fällen von Hypersecretion in engerem Sinne des Wortes charakterisiren sich als einfache Hyperacidität diejenigen Fälle, wo das Erbrochene nicht abnorm reichlich, aber abnorm stark sauer von freier Salzsäure ist. Um dies festzustellen, ist es nothwendig, das Filtrat des Erbrochenen auf seine Acidität zu titrieren, wie es später für das ausgeheberte Probefrühstück ausinandergesetzt werden soll. Ein Vergleich mit der Norm ist aber namentlich auch nach dieser quantitativen Richtung hin bloss zulässig, wenn das Erbrechen 1—2 Stunden nach der Nahrungsaufnahme stattgefunden hat, und wenn dem Erbrochenen nicht ältere retinierte Massen beigemengt sind.

Wenn auch eingeführte Flüssigkeiten, die nicht verdaut zu werden brauchen (Wasser, Kaffee etc.), noch einige Stunden nach der Aufnahme in erheblicher Menge erbrochen werden, ohne dass der Säuregehalt der Flüssigkeit auf das Vorhandensein von Hypersecretion hinweist, so hat man dies früher als Zeichen einer Störung nicht bloss der Motilität des Magens, sondern auch der resorbirenden Eigenschaften der Magenschleimhaut gedeutet, da man annahm, dass physiologisch die Resorption selbst grosser Mengen von Flüssigkeit vom Magen aus eine sehr rasche sei. Die neuen Untersuchungen von v. Mering, wonach physiologisch der Magen Wasser überhaupt kaum resorbiert, lassen diesen Schluss zweifelhaft erscheinen und die Ursache jenes Befundes wesentlich in einer Motilitätsstörung des Magens suchen.

Wichtige Aufschlüsse erhalten wir aus der Untersuchung des Erbrochenen auch über die antiseptischen Eigenschaften des Magensaftes. Die Ausbildung deutlicher Zersetzungs Vorgänge im Mageninhalt ist einerseits an die Verminderung der Secretion von Salzsäure, welche antiseptisch wirkt, andererseits an die Stagnation des Mageninhaltes resp. an die Schädigung der Motilität des Magens gebunden. Zersetzungsprocesse, die sich im Mageninhalt abspielen, verrathen sich meist schon dadurch, dass das Erbrochene nach flüchtigen Fettsäuren (Buttersäure vgl. jedoch S. 395). Essigsäure) oder sonst in unangenehmer Weise riecht, mitunter auch durch schaumige Beschaffenheit der entleerten Massen. Die mikroskopische Untersuchung ergibt in diesem Falle reichliche Mikroorganismen im Erbrochenen, namentlich *Sarcina ventriculi*, Hefepilze, Kokken und Bacillen (Fig. 104 f. S.). Am ausgesprochensten ist dieser Befund bei der stenotischen Magendilatation, insbesondere beim Carcinom des Pylorus, wo infolge des mechanischen Hindernisses die Speisen oft tagelang im Magen stagnieren. Besonders häufig findet man bei Magencarcinomen, seltener bei anderweitigen Magendilatationen, neben *Sarcine* eigenthümlich lange, dünne, oft zu Fäden auswachsende Bacillen (Fig. 104, f'), welche botanisch noch nicht genügend untersucht sind. Es ist bemerkenswert, dass Kokken und Bacillen meist nur in salzsäurearmem Magensaft in grösserer Menge gefunden werden, während die *Sarcine* und die Hefepilze auch in salzsäurereichem Magensaft gedeihen. Das Krankheitsbild der sogenannten Gastrorrhoea acida oder der continuirlichen Hypersecretion von Magensaft tritt in zwei Formen oder Graden auf. Beide Formen haben das gemeinsame, dass der Magen stets salzsaure Massen enthält, die meist auch von Zeit zu Zeit erbrochen werden. Bei der leichteren Form sind diese Inhaltmassen frei von Mikroorganismen, bei der schwereren Form dagegen genügt der hohe Salzsäuregehalt nicht mehr, um den Mageninhalt

aseptisch zu halten, sondern es entwickeln sich infolge der hochgradigen motorischen Insuffizienz des Magens reichliche Mikroorganismen. Man findet in diesem Falle in dem Erbrochenen hauptsächlich Hefepilze und Sarcinen, die noch bei einem Gehalt von über 3‰ HCl reichlich vorkommen können.

Es muss hier bemerkt werden, dass das als Probemahlzeit verwendete Brot meist infolge der Art seiner Herstellung mehr oder weniger reichliche Bakterien und Hefepilze enthält, so dass der bakteriologische Befund eines Mageninhaltes nur unter Vergleichung mit der bakteriologischen Beschaffenheit des zum Probefrühstücke verwendeten Brotes verwertbar erscheint.

Enthält das Erbrochene neben Nahrungsbestandtheilen auch reichliche zähe, schleimige Massen, so deutet dies auf die Existenz eines schleimigen Magenkatarths oder auf verminderte Salzsäureproduktion hin, da unter normalen Ver-

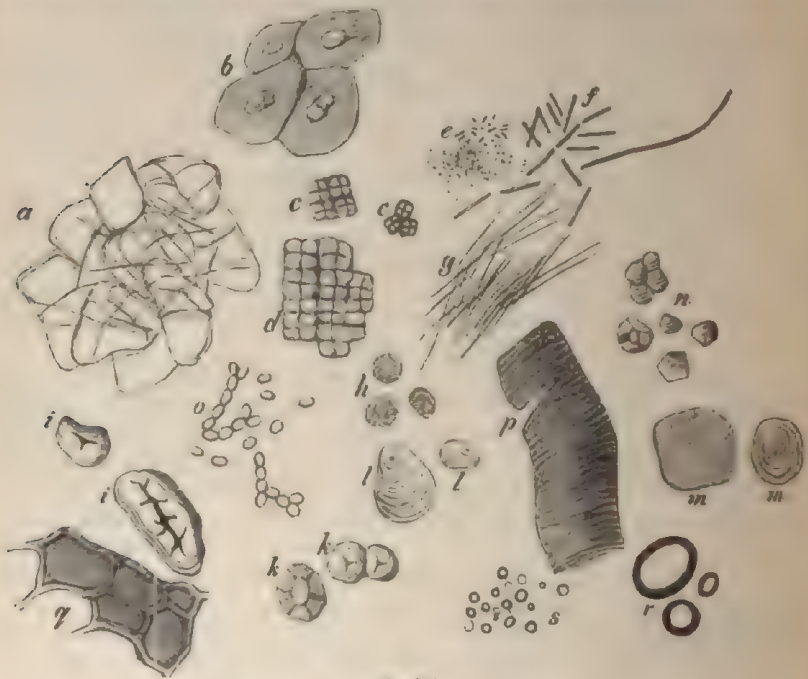


Fig. 104.

Mikroskopische Bestandtheile des Erbrochenen.

a Gewebe eines Apfels (zerdrückt); b Pflasterepithel; c *Sarcina ventriculi* (kleinere Art); d *Sarcina ventriculi* (grössere Art); e Bakterienhaufen; f grosse Bacillen, wie sie namentlich bei Magencatarrhen im Erbrochenen gefunden werden; g Fettsäurenadeln; h weisse Blutkörperchen; i *Legionella*; j *Massaria*; k *Kartoffelstärke*; l *Kartoffelstärke*; m *Weizenstärke*; n *Reisstärke*; o Sprossspitze (Hefe); p *Muskelgewebe*; q *Pflanzenzewebe*; r *Fettropfen*; s *Milchkügelchen*.

hältnissen der von der Schleimhaut producierte Schleim zum Theil verdaut wird (vgl. später: Prüfung der Schleimsecretion des Magens). Blutbeimischungen können im Erbrochenen unter sehr verschiedenen Verhältnissen vorkommen. Geringe, streifenförmige Blutbeimischungen haben gar keine diagnostische Bedeutung, indem sie bloss durch die mechanische Läsion des Magens, Oesophagus oder Pharynx bei heftigen Brechbewegungen zustande kommen können. Reichliche Beimischungen von frischem, arteriellem, allerdings oft auch von durch den sauren Magensaft dunkel gefärbtem und geronnenem Blute kommen namentlich vor bei Magengeschwüren. Bräunliche oder schwärzliche, an Kaffeesatz erinnernde,



krümelige, mit sonstigem Mageninhalt innig gemengte Massen, welche mikroskopisch oder spektroskopisch (durch den Nachweis von Methämoglobin oder Hämatin), oder durch die Teichmann'sche oder die Terpentinguanjaprobe (vgl. Untersuchung des Harnes S. 485 f.), sich als verändertes Blut charakterisieren, kommen namentlich dem Magencarcinom zu, werden aber häufig auch bei hämorrhagischen Erosionen der Magenschleimhaut beobachtet, wie sie besonders bei Hyperacidität und Hypersecretion sauren Magensaftes nicht selten vorkommen.\*) Bei dem sehr seltenen Krankheitsbild der phlegmonösen Gastritis ist namentlich auf den Gehalt des Erbrochenen an Eiter zu achten. Gallenbeimischungen verrathen sich durch die gelbliche oder grünliche Färbung des Erbrochenen. Im Zweifelsfalle kann mit den erbrochenen Massen die Gmelin'sche Reaction auf Gallenfarbstoff angestellt werden (vgl. Untersuchung des Harnes S. 487 f.). Gallenbeimischungen können bei jeder Art von Erbrechen vorkommen, indem durch den Brechact mechanisch der Inhalt des Duodenums in den Magen hineingepresst wird. Besonders häufig beobachtet man gallige Beimischungen bei nüchternem, von der Nahrungsaufnahme unabhängigem Erbrechen, offenbar weil hier im Momente des Brechactes der Gegendruck des Mageninhaltes gegen das Zurücktreten des Duodenalinhaltes fehlt. Dies ist wohl der Grund, weshalb man galliges Erbrechen so häufig bei Peritonitis antrifft, indem hier der Brechact von der Nahrungsaufnahme häufig unabhängig ist und die Patienten auch fast nichts geniessen. Das cerebrale, meningitische Erbrechen fördert erfahrungsgemäss weniger häufig gallenreiche Massen zutage wie das peritonitische, weil, wenn auch das Brechen bei den cerebralen Erkrankungen seine eigentliche Ursache in Erregbarkeitsveränderungen des Centralorgans hat, doch der periphere Reiz des Mageninhaltes für die Auslösung des Brechactes hier gewöhnlich entscheidend ist, umso mehr als diese Patienten doch häufig noch erhebliche Nahrungsmengen aufnehmen. Bei dieser Auffassung der Gallenbeimischungen braucht wohl kaum noch besonders betont zu werden, dass das grüne gallige Erbrechen keineswegs pathognomisch für Peritonitis ist. Aus naheliegenden Gründen kommt galliges Erbrechen bei Duodenalstenose vor. Fäculentes Erbrechen ist das charakteristische Zeichen eines Darmverschlusses in den unteren Theilen des Dünndarmes oder im Dickdarme oder (bei Peritonitis) einer vollständigen motorischen Insufficienz des Darmes. Es charakterisiert sich einerseits durch den Geruch, andererseits durch die bräunliche Färbung. Mikroskopisch enthält das fäculente Erbrochene sehr reichliche Mengen von Bakterien. Charakteristisch für Cholera nostras und Cholera asiatica ist das Erbrechen reichlicher, alkalisch reagierender, reisswasserähnlicher, den Cholerastrümpfen vollkommen gleichender, flüssiger Massen, welche meist weissliche Schleimfetzchen enthalten. Bei der Cholera asiatica findet man in denselben die charakteristischen Koch'schen Commae bacillen (vgl. Untersuchung der Fäces). Bei der Cholera nostras sind die erbrochenen Massen bakteriologisch nicht näher charakterisiert, da ein einheitlicher Erreger hier fehlt. Neben den durch Finkler und Prior als specifisch betrachteten sogenannten Finkler-Prior'schen Commae bacillen (vgl. später: pathogene Bakterien der Fäces) hat man, wie in dem Stuhle, so auch in dem Erbrochenen der Cholera nostras alle möglichen Bakterien, Colonbacillen, Proteusarten, Streptokokken u. s. w. gefunden.

Der Gehalt des Erbrochenen an Streptokokken ist auch für die ätiologische Diagnose anderer gastrointestinaler Infectionen in neuerer Zeit von Bedeutung geworden (vgl. später: pathogene Bakterien der Fäces).

\*) Es ist darauf hinzuweisen, dass für die Untersuchung des Mageninhaltes auf Blut mittelst der Terpentinguanjaprobe (S. 486) dieselbe in der auf S. 462 auch für die Untersuchung der Fäces angegebene Modification (Anstellung der Reaction am sauren Aetherextract) zu empfehlen ist.



Ferner muss noch angeführt werden, dass Farbe, Geruch und chemische Prüfung des Erbrochenen unter Umständen wichtige Anhaltspunkte geben können, um eine vorhandene Magenstörung auf eine Vergiftung zurückzuführen (Alkohol, Blausäure etc.). Einen ammoniakalischen Geruch hat das Erbrochene oft bei Urämie, indem hier Harnstoff, der in den Mageninhalt ausgeschieden wird, noch im Inneren des Magens in kohlensaures Ammoniak verwandelt werden kann.

Von klinischem Interesse ist mitunter auch die Entleerung von Eingeweidenwürmern, insbesondere von Ascariden (vgl. später: thierische Parasiten des Stuhles) im Erbrochenen.

Endlich sei erwähnt, dass es sich mitunter darum handelt, zu entscheiden, ob Nahrungsreste, welche von den Patienten per os entleert werden, aus dem Magen stammen oder ob sie (bei Oesophagusstenose) bloss aus der Speiseröhre zurückgewürgt wurden. Entscheidend kann hier die saure Reaction und der Gehalt der Massen an Salzsäure sein.

### Prüfung des Resorptionsvermögens der Magenschleimhaut mittelst Jodkalium nach Penzoldt und Faber.

Penzoldt und Faber\*) haben, um die resorbierenden Eigenschaften der Magenschleimhaut zu prüfen, eine Methode angegeben, welche darauf beruht, dass Jodkalium unter physiologischen Verhältnissen sehr rasch von der Magenschleimhaut resorbiert wird und dann auch alsbald im Speichel zur Ausscheidung gelangt. Die Zeitdauer, welche nach Einbringen von 0.1 Jodkalium in den Magen verfliesst, bis der Speichel eine deutliche Jodreaction gibt, kann unter der, wie es scheint, meist zutreffenden Voraussetzung, dass Differenzen in der Geschwindigkeit der Ausscheidung vernachlässigt werden können, als ein Maass für die Raschheit der Resorption betrachtet werden. Selbstverständlich muss man dabei dafür sorgen, dass das eingeführte Jodkalium wirklich erst im Magen und nicht etwa schon in der Mundhöhle und im Oesophagus resorbiert wird. Dies geschieht dadurch, dass man das Jodkalium in einer zusammensteckbaren Gelatine kapsel, wie sie in den Apotheken erhältlich sind, verschlucken lässt. Bei der ausserordentlichen Empfindlichkeit der Reactionen auf Jod hat man dabei noch die Vorsichtsmaassregel zu beobachten, dass der Kapsel nicht etwa äusserlich Stäubchen von Jodkalium anhaften.

Der Nachweis des Jods im Speichel geschieht dadurch, dass man den Patienten in ein Reagensgläschen spucken lässt und dem Speichel etwas Stärkemehl und dann vorsichtig unter Umschütteln tropfenweise etwas rohe Salpetersäure zusetzt. Die Salpetersäure scheidet aus dem im Speichel enthaltenen Jodkalium freies Jod ab, welches sofort mit der Stärke die bekannte violette Färbung (Jodstärke) gibt. Um die ersten Spuren des Jods nicht zu übersehen, muss man anfangs nur sehr wenig Säure zusetzen, da ein Ueberschuss von Säure das freie Jod zu Jodsäure oxydirt, welche jene violette Färbung nicht mehr gibt. Um die Reaction nicht unempfindlich zu machen, darf man ausserdem den Speichel nicht lange zum Voraus mit der Stärke in Berührung bringen, weil sonst die Stärke rasch zum Theile verdaut wird, wodurch Verbindungen (Erythroextrin, Achrooextrin) entstehen, welche das Jod in Beschlag nehmen und mit demselben ungefärbte oder bloss röthlich gefärbte Verbindungen geben. Ebenso gut können statt der Stärke als Reagens auf Jod auch einige Tropfen Chloroform benützt werden, die man dem Speichel zusetzt, bevor man mittelst Salpetersäure das Jod freimacht. Das freie Jod löst sich dann beim Umschütteln in dem am Boden des Reagensgläschens sich ansammelnden Chloroform mit Rosafarbe. In Betreff der Vorsichtsmaassregeln hinsichtlich des Zusatzes der Salpetersäure gelten bei diesen Verfahren die nämlichen Regeln wie bei der Anwendung der Stärke.

Die Erfahrung hat nun gelehrt, dass unter normalen Verhältnissen die ersten Spuren von Jod spätestens 10 Minuten nach Einnahme von 0.1 Jodkalium nachweisbar werden, vorausgesetzt, dass der Magen vorher leer war. Ist der Magen dagegen zur Zeit des Versuches gefüllt oder werden gleichzeitig mit dem Jodkalium Nahrungssubstanzen eingeführt, so kann es bis zur Nachweisbarkeit des Jods viel länger

\*) Penzoldt und Faber, Berl. klin. Wochenschr., 1882. Vgl. auch Zweifels, D. Arch. f. klin. Med., Bd. XXXIX.

tern. Die Gründe hierfür sind klar. Um vergleichbare Resultate zu erhalten, muss deshalb den Versuch immer am nüchternen Magen oder unter Darreichung eines obefrühstückes anstellen. Nach Einnahme der Kapsel mit einem Ewald'schen Probestücke von 35 g Brod mit 400 cm<sup>3</sup> Thee (vgl. später) fanden wir auf hiesiger Junk in einer durch Dr. Bauer angestellten Versuchsreihe unter normalen Verhältnissen eine Zeitdauer von 5—25 Minuten bis zum Auftreten der Jodreaction im Sackel. Wo Verdacht auf Retention vorhanden ist, sollte man allerdings, um einen ganz reinen Versuch zu haben, den Magen vorher ausspülen. Andererseits dürfte aber gerade ein auffällig spätes Auftreten der Reaction im nüchternen Zustande den Verdacht auf Retention begründen helfen, da erfahrungsgemäss die Verzögerung der Reaction bei wirklich leerem Magen auch unter pathologischen Verhältnissen selten beträchtlich ist.

Gegen diese elegante Methode, die resorbierenden Eigenschaften des Magens zu prüfen, kann vor allem der Einwand gemacht werden, dass sie uns in bestem Falle über die Resorption von Jodkalium, nicht aber über die Resorption des physiologischen Mageninhaltes Aufschluss gibt. Völlig unbrauchbar für die in Frage stehenden Zwecke würde sich die Methode erweisen, falls sich die Angabe v. Merings<sup>1)</sup> bestätigt, dass beim Hunde und somit wahrscheinlich auch beim Menschen Jodkalium innerhalb 1—2 Stunden aus dem Magen überhaupt gar nicht resorbiert wird. Es müsste dann angenommen werden, dass das rasche Erscheinen der Jodreaction im Sackel nach innerlicher Darreichung von Jodkalium auf der Resorptionsthätigkeit des Darmes beruht und das Verfahren wäre dann möglicherweise zur Prüfung der Motilität des Magens zu benützen. (Vgl. das Folgende.)

### Prüfung der Motilität des Magens ohne Anwendung der Schlundsonde.

Wir haben gesehen (S. 369 f.), inwiefern aus den Resultaten der Palpation des Magens, insbesondere aus den über dem Magen wahrnehmbaren Plätschergeräuschen gewisse Schlüsse auf die Magenmotilität gezogen werden können und wie auch die Untersuchung des Erbrochenen (S. 371 ff.) wichtige Schlüsse auf die Motilität des Magens, bezw. auf dessen Insufficienz erlaubt.

In neuerer Zeit wurden nun von Ewald und Sievers und dann von Huber Methoden angegeben, welche es ermöglichen sollen, das Verhalten der Motilität unter Benützung von Salol, ohne Anwendung der Schlundsonde, zu prüfen. Diese Methoden beruhen auf der Eigenschaft des Salols oder salicylsauren Phenols, den Magen unverändert zu passieren und erst im Darne unter dem Einflusse des pankreatischen Saftes und der Darmbakterien sich in Salicylsäure und Phenol zu spalten. Da die Salicylsäure bald nach ihrer Resorption im Urine als Salicylursäure ausgeschieden wird und dort an der auf Zusatz von Eisenchlorid auftretenden violetten Färbung (vgl. Untersuchung) leicht nachweisbar wird, so kann man aus dem Verhalten der Salicylursäurereaction des Urins nach der Einnahme von Salol Schlüsse ziehen auf die Raschheit, mit welcher das Salol in den Darm übertritt. Dabei wird die Raschheit der Spaltung und der Resorption sowie der Ausscheidung des einmal gespaltenen Salols als constant angenommen, was nach der Annahme der betreffenden Autoren in den meisten Fällen wenigstens einigermaassen zutrifft.

Die Methode von Ewald und Sievers wird so ausgeführt, dass man die Patienten zu einem Probefrühstück (vgl. später, 1-0 Salol einnehmen, in den nächsten Stunden in regelmässigen Intervallen urinieren lässt und die einzelnen Urinproben auf ihren Gehalt an Salicylursäure mittelst Eisenchlorid prüft (vgl. Untersuchung des Harnes auf Salicylsäure). Unter normalen Verhältnissen verzögert sich der Eintritt der Salicylursäurereaction nie länger als 75 Minuten. Dauert es länger, bis die Reaction erscheint, so kann nach Ewald motorische Insufficienz angenommen werden.

Das Verfahren hat eine Reihe von Fehlerquellen. Die wichtigste besteht darin, dass man nie sicher wissen kann, ob durch die Magenbewegungen immer eine gleichmässige Mischung des Salols und des Mageninhaltes zustande kommt und dass es nicht einigermaassen vom Zufalle resp. von dem Orte, an welchen das Salol im Magen zu liegen kommt, abhängt, ob dasselbe den Magen schon mit den ersten oder erst mit den späteren Portionen des Speisebreies verlässt. Dies kann natürlich einen grossen Unterschied der Resultate bedingen. Das Salol sollte also eigentlich mit der Nahrung innig gemischt oder wenigstens in kleinen Portionen z. B. als Emulsion in Wasser suspendiert während der Dauer der ganzen Mahlzeit eingenommen werden. Auch

<sup>1)</sup> v. Mering, Klin. Jahrbuch, Bd. VII, 1899.



die Annahme, dass die Raschheit der Spaltung, Resorption und Ausscheidung als constant angesehen werden darf, trifft natürlich nicht immer zu. Meine Untersuchung der pankreatischen Darmverdauung mittelst der Glutoidkapseln (vgl. später) haben mir namentlich auch gezeigt, dass in Betreff der Intensität der proteolytischen Wirkung des pankreatischen Saftes grosse Unterschiede vorkommen. Trotz dieser Fehlerquellen gibt aber die Methode über gröbere Störungen mitunter Wahrscheinlichkeitsausschlüsse, indem eben bei stärkerer Retention des Mageninhaltes stundenlang alles Salol im Magen liegen bleibt.\*)

Die Salolmethode wurde seither von Huber dahin modificiert, dass nicht am dem Zeitpunkte des Eintrittes der Salicylsäurereaction im Harn Schlüsse gezogen werden, sondern umgekehrt aus dem Zeitpunkte des Verschwindens derselben. Der Gedankengang dabei ist klar. Während der Zeitpunkt des Eintrittes der Salicylsäurereaction hauptsächlich von der Raschheit abhängt, mit welcher der Magen die ersten Mengen Salol in den Darm befördert, ist die Fortdauer der Reaction in Urine, rasche Spaltung im Darne und rasche Ausscheidung des gespaltenen Salols vorausgesetzt, hauptsächlich davon abhängig, dass noch zerlegbares Salol im Darne vorhanden ist. Dies wird natürlich umso länger dauern, je länger der Magen noch Salol an den Darm abgeben kann. Es ist somit die Dauer der Salicylsäurereaction vielleicht noch ein besseres Maass für die Magenmotilität als die Zeit des ersten Eintrittes der Reaction. Die Untersuchungen von Huber haben ergeben, dass bei Gesunden nach Einnahme von 1g Salol zur Mahlzeit die Salicylsäurereaction des Urins binnen 26—27 Stunden stets verschwunden ist, so dass aus einer Ueberschreitung dieser Zeit eine motorische Insufficienz des Magens erschlossen werden kann. Es genügt bei dieser Methode, den Urin zum erstenmale 27 Stunden nach der Einnahme des Salols zu untersuchen. Natürlich muss einige Zeit (z. B.  $\frac{1}{2}$  Stunde) vorher der ältere Urin aus der Blase entleert werden. Erhält man nach 27 Stunden noch Salicylsäurereaction, so wird weiter bis zum Verschwinden derselben alle 3 Stunden untersucht. Der Grad der motorischen Insufficienz ist der Dauer der Reaction direct proportional.

Man kann auch die Ewald'sche und die Huber'sche Methode combinieren und zu diesem Zwecke 1g Salol in ganz kleinen Portionen (um eine gleichmässige Mischung der Substanz mit dem Mageninhalt zu bewirken) während der Mahlzeit nehmen lassen und dann sowohl auf den Zeitpunkt des Erscheinens als auch des Wiederverschwindens der Salicylsäurereaction achten.

Durch die Salolmethode nachweisbare Herabsetzungen der Motilität des Magens kommen bei allen möglichen Magenkrankungen vor. Der Eintritt der Reaction lässt dabei oft mehrere Stunden auf sich warten und die Dauer derselben beträgt nicht selten 40 Stunden und mehr.

Statt des Salols wurde in neuerer Zeit auch das Jodipin für die nämlichen Zwecke empfohlen. Es handelt sich dann um den Nachweis des im Darne aus dem Jodipin freierwerdenden Jodes im Speichel. (Vgl. S. 376.)

Ich bin im ganzen zu der Ueberzeugung gekommen, dass alle diese scheinbar eleganten Methoden der Motilitätsprüfung nur wenig zuverlässige und jedenfalls nur im groben verwertbare Resultate geben, weil man keine Garantie hat, dass die gewählten, als Indicatoren dienenden Substanzen sich dem Mageninhalt gleichmässig bemischen und nicht durch Schichtung sich vom Mageninhalt trennen und dann die Reaction entweder zu früh oder zu spät geben. Auch werden natürlich die Resultate stark beeinflusst durch die Raschheit der Spaltung und Resorption der betreffenden Substanzen im Darne. Sollte sich die Angabe v. Merings (S. 377.), dass Jodkalium im Magen nicht resorbiert wird, bestätigen, so würde die ursprünglich von Penzoldt und Faber zur Prüfung der Resorption im Magen angegebene Jodkaliummethode (S. 376 f.) für die Prüfung der Magenmotilität benützt werden können. Hierüber sind jedoch weitere Untersuchungen nothwendig.

\*) Es liegen jedoch Gründe vor für die Annahme, dass bei schweren Motilitätsstörungen des Magens, wo das Salol stundenlang im Magen liegen bleibt, auch von diesem aus allmähig etwas Salol resorbiert wird, zum Theil wohl nach vorgängiger Spaltung durch die Mikroorganismenvegetation, welche in einem Stauungsmagen selten fehlt, oder durch das fettspaltende Ferment des Magens. Jedoch führt diese langsame Resorption kaum zu Täuschungen im Sinne der Annahme einer guten Motilität.



### Die Prüfung der Verdauung mittelst Jodkaliumfibrin-Gummibeutelchen

nach einem ungefähr gleichzeitig von Günzburg und dem Verfasser dieses Buches angegebenen Princip, die in der vorhergehenden Auflage dieses Buches eingehend besprochen wurde, soll hier nicht mehr erörtert werden, weil sie zu keinem praktisch verwertbaren Resultate geführt hat.

## Methoden der Magenuntersuchung mittelst Anwendung der Schlundsonde.

### Instrumentarium.

Die von Kussmaul in die Therapie und von Leube in die Diagnostik der Magenkrankheiten eingeführte Anwendung der Magensonde gestattet uns, zu jeder Zeit den Mageninhalt zur Untersuchung zu gewinnen und auch den Füllungsgrad des Magens zu diagnostischen Zwecken willkürlich zu verändern.

Man bedient sich zur Sondierung des Magens gegenwärtig ausser in Fällen, wo ein Hindernis im Oesophagus oder an der Cardia zu überwinden ist, fast ausschliesslich der weichen Schlundsonden. Am empfehlenswertesten sind nach meiner Erfahrung die englischen Sonden aus rothem, weichem Gummi (Jacks Patent) mit seitlicher Oeffnung in der Nähe des geschlossenen Endes. Haupterfordernisse sind, dass die Oberfläche der Sonde sehr glatt, der Gummi nicht zu weich, das Lumen im Verhältnisse zum äusseren Caliber gross und die Oeffnung am unteren Ende möglichst weit ist. Die Verwendung der dünneren Nummern, die vielfach (um den Patienten die Sondierung weniger unangenehm zu machen) empfohlen werden, hat den Nachtheil, dass man mittelst derselben, da sie sich leicht verstopfen, häufig Schwierigkeiten hat, den Magen zu entleeren. Dabei macht man die Erfahrung, dass die dünnen Sonden für die Patienten keineswegs so viel angenehmer sind als die dicken, umsomehr als die Sondierung mit den dünnen Sonden häufig entschieden schwerer gelingt. Man ist bei der Verwendung der letzteren mehr auf die Schluckbewegungen der Patienten angewiesen, während die dicken Sonden, weil sie resistenter sind, von dem Untersuchenden auch ohne Mitwirkung des Patienten meist sehr rasch in den Magen geschoben werden können. Ich empfehle deshalb, in der Regel Schlundsonden Jacks Patent Nr. 22 mit einem äusseren Durchmesser von circa 12 mm anzuwenden. Man wird mit dieser Nummer seltener auf Schwierigkeiten stossen als mit den dünneren Nummern.

Ausser der Sonde bedarf man für die diagnostische Sondenuntersuchung noch eines grossen Glastrichters, welcher mittelst eines  $\frac{2}{3}$  m langen gewöhnlichen Gummischlauches und eines gläsernen Zwischenrohres mit der Schlundsonde verbunden werden kann. Sonde, Schlauch und Trichter bilden zusammen einen Heberapparat, vermittelst dessen der Magen leicht gereinigt werden kann.

Um den Magen behufs Feststellung seiner Grösse mit Luft zu füllen, benützt man gewöhnlich eine sogenannte Magenpumpe. Empfehlenswerte Magenpumpen sind diejenigen des Instrumentenfabrikanten Katsch in München, bei welchen mittelst eines doppeldurchbohrten Hahnes der Pumpenstiel nach Belieben mit der Schlundsonde in Verbindung gebracht oder nach aussen geöffnet werden kann (Fig. 105 a. f. S.). Die Einrichtung ist, wie die Figur zeigt, derart, dass der Arzt, welcher die Pumpe handhabt, leicht noch mit der Hand, welche die Pumpe hält, die Stellung des Hahnes mittelst eines Hebels dirigieren kann.

Die Magenpumpe wurde früher vielfach auch zu den Ausspülungen des Magens verwendet, ist aber zu diesem Zwecke völlig entbehrlich und auch gar nicht empfehlenswert, da eine stärkere Aspiration als diejenige, welche sich mit der angegebenen aus Schlundsonde, Schlauch und Trichter bestehenden Hebevorrichtung erzielen lässt, für die Entleerung des Magens nicht wünschenswert ist und leicht zur Aspiration und Losreissung von Schleimhautstückchen führen kann.



Fig. 105.  
Magenpumpe.

Für die Aufblähung des Magens kann die Magenpumpe in einfacher Weise ersetzt werden durch eine in die beschriebene Hebevorrichtung zwischen Schlundsonde und Trichterschlauch eingeschaltete Glasflasche mit doppelt tubuliertem Kork (Fig. 106). Wenn *b* der Trichterschlauch und *c* die Schlundsonde darstellt, so kann man sehr leicht, indem man durch den Trichter bei *b* Wasser in die Flasche einliessen lässt, den Magen durch *c* mit Luft aufblähen. Nur muss zu diesem Zwecke die Flasche gross genug sein und mindestens einige Liter Luft fassen. Auch ein Gummigebläse kann benützt werden.

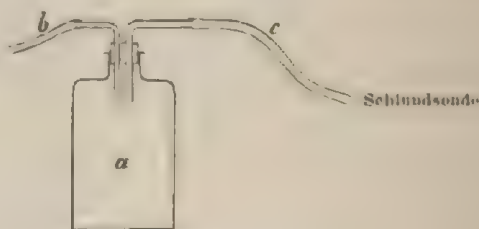


Fig. 106.  
Vorrichtung zur Magenaufblähung ohne Magenpumpe.

### Technik der Einführung weicher Schlundsonden.\*)

Man lässt den Patienten, am besten in sitzender Stellung, den Mund weit öffnen und schiebt nun, indem man mit der linken Hand den Kopf in gerader Stellung fixiert, mit der rechten Hand, ohne mit den Fingern in die Mundhöhle einzugehen, die Spitze der Schlundsonde über die Zungenbasis nach hinten und unten. Die vielfach empfohlene Einölung der Sonde ist durchaus unnötig, wenn keine Hindernisse im Oesophagus vorliegen. Sie ist auch deshalb nicht zu empfehlen, weil manche Patienten durch den Geschmack des Oeles Brechneigung bekommen. Dagegen ist es empfehlenswert, die Sonde vor der Einführung in ihrer ganzen Ausdehnung mit Wasser zu befeuchten, um

\*) Für die Technik der Einführung fester Sonden vgl.: „Untersuchung des Oesophagus“.

des Gleiten zu erleichtern. Während man jetzt die Sonde möglichst rasch vorschiebt, fordert man den Patienten auf, ruhig und tief zu athmen, indem man ihn gleichzeitig zu überzeugen sucht, dass ihm das letztere auch mit der eingeführten Sonde ganz gut möglich ist. Man erleichtert sich dadurch die Sache sehr, da einzelne Patienten nur deshalb die Sonde nicht gut einführen lassen, weil sie aus Angst, nicht athmen zu können, in Unruhe gerathen und dann thatsächlich auch nicht mehr athmen, Erstickungsnoth bekommen und die Sonde herauswürgen. Bei der Anwendung der oben empfohlenen dicken Sonden sind Schluckbewegungen der Patienten unnöthig und auch nicht einmal empfehlenswert, da sie leicht Würgebewegungen auslösen und da ausserdem während des Schluckactes, wie die Physiologie lehrt, die Athmung gehemmt wird. Eine Hauptsache ist bei der ganzen Manipulation, dass der Arzt selbst möglichst ruhig bleibt, dass er dem Patienten die Sache von vorneherein als etwas Unangenehmes, aber als in allen Fällen gelingend darstellt, dass er, falls die Einführung das erstemal nicht gelingt, sofort einen zweiten Versuch anstellt, indem er dem Patienten ruhig zuredet und ihm erklärt, dass dies sehr häufig vorkomme, dass aber ein zweiter Versuch gelingen werde u. s. w. Wenn man in dieser Weise während der allerdings für erregbare Individuen recht unangenehmen Procedur die Patienten psychisch beeinflusst, so wird man selten auf ernstliche Schwierigkeiten bei der Sondierung stossen. Ist einmal die Sonde einige Centimeter tief in den Oesophagus eingedrungen, so gelingt das weitere Einschieben meist ganz leicht, und im Momente, wo die Sonde in den Magen gelangt ist, was man an der Länge des noch vorragenden Theiles leicht beurtheilen kann (die Distanz von der Zahnreihe bis zur Cardia beträgt beim Erwachsenen circa 40 cm), versichert man den Patienten, dass die Schwierigkeit nun überwunden sei. Dann wird gewöhnlich die Sonde auch während des Restes der Untersuchung unter fortdauernder tiefer Athmung ganz gut ertragen.

Der Anfänger kommt wegen der Athemnoth, welche manche Patienten theils aus den erwähnten psychischen Gründen, theils wegen des Druckes der Sonde auf die Trachea oder wegen der Hemmung der Athmung durch unwillkürliche Schluckbewegungen (vgl. oben) bekommen, leicht auf die Idee, dass die Sonde statt im Oesophagus im Larynx stecke. In dieser Idee wird er oft bestärkt durch das Hörbarwerden eines zischenden Athmengeräusches, welches den Eindruck erweckt, als ob die Athmung durch die Sonde erfolge. In Betreff der Erklärung dieser durchaus bedeutungslosen Erscheinung (ösophageale Athmung) vergleiche man das Capitel über die Untersuchung der Speiseröhre, wo die Erscheinung eingehender besprochen ist, da sie bei der zur Untersuchung des Oesophagus üblichen Anwendung fester Sonden weit ausgesprochener vorkommt, als bei der Verwendung der weichen Sonden, was, weil die ersteren ein weiteres Lumen besitzen und für die Entstehung von Reizanzeichen günstigere Bedingungen darbieten, als die weichen Sonden. Im Eindringen der Sondenspitze in den Kehlkopf kann namentlich bei Verwendung der weichen Sonden kaum vorkommen, da sich der Kehlkopf bei Berührung seines Eintrages mit dem Fremdkörper sofort schliesst und durch die willkürlich oder reflexorisch hervorgerufene Schluckbewegung im Momente, wo die Sondenspitze in den Pharynx gelangt, der Kehldeckel abwärts gedrückt und die Sonde in den Oesophagus geschoben wird. Wo man wegen heftigen Hustenreizes, den der Patient im Momente des Vorschubens der Sonde zuweilen bekommt, doch an die Möglichkeit eines Eindringens der letzteren in den Kehlkopf denkt, da ziehe man sie lieber zurück. Man wird dann durch erneutes Einschieben gewöhnlich leicht zum Ziele kommen. Ein starker Widerstand, starke Dyspnoe und immer heftigeres Würgen des Patienten während des Einschubens der Sonde beruhen gewöhnlich darauf, dass sich die letztere in einer der Fossae pyriformes zur Seite des Kehlkopfes gefangen und über den Kehlkopfingang spiralig zusammengewickelt hat. Die Sonde wird dann bei weiterem Vorschub gewöhnlich plötzlich in toto in die Mundhöhle zurückgeschleudert. Die Hauptsache, um dies zu vermeiden, ist genau medianes Einführen der Sonde.



Nur selten wird es bei abnormer Empfindlichkeit der Patienten nützlich, vor der Sondierung des Oesophagus den Pharynx durch Bepinseln mit einer 2-3%igen Cocainlösung zu anästhesieren. In Betreff der hierbei nöthigen Vorsichtsmaassregeln vgl. das Capitel über die Laryngoskopie und Tracheoskopie.

Was nach der Einführung der Sonde zum Zwecke der Untersuchung des Magens weiter zu geschehen hat, werden wir später besprechen.

### Indicationen und Contraindicationen der diagnostischen Schlundsondeneinführung bei Magenkranken.

Wir haben früher erwähnt, dass die Einführung der Schlundsonde mit Rücksicht auf die damit verbundene Belästigung des Kranken nicht bei jeder leichten Magenstörung wünschenswert ist. Indiciert ist sie da, wo ohne dieselbe eine bestimmte Diagnose von vorneherein nicht möglich erscheint oder wo die Erfolglosigkeit der Therapie eine Revision der Diagnose auf exacterem Wege wünschbar macht.

Contraindicirt ist die Sondierung:

Bei allen schwereren Störungen der Respiration oder Circulation, bei Herzfehlern, Herzneurosen u. dgl., wo schon die mit der Sondierung verbundene Aufregung Gefahren herbeiführen kann, bei Aortenaneurysmen, die durch Sondierung zur Perforation gebracht werden können, bei Patienten, welche zu Hirnblutungen disponirt sind oder kurz zuvor Lungen- oder Magenblutungen durchgemacht haben.

### Gang der Untersuchung des Magens mittelst Anwendung der Sonde.

Die Untersuchung wird am besten am Morgen bei nüchternem Magen vorgenommen, nachdem der Patient abends zuvor eine etwas reichlichere gemischte Mahlzeit zu sich genommen hat.

Es empfiehlt sich, die Untersuchung mit der Entleerung resp. Ausspülung des nüchternen Magens zu beginnen. Man führt die Sonde ein und lässt den Patienten in liegender Stellung etwas pressen und husten, um zu sehen, ob dadurch aus der Sonde Mageninhalt entleert wird. Ist dies in Rückenlage nicht der Fall, so wiederholt man den Versuch in rechter und linker Seitenlage. Wird auch hierbei nichts entleert, so lässt man durch die Schlundsonde vermittelst des Trichters (vgl. S. 379) zunächst nur ganz wenig, nachher halbliterweise lauwarmes Wasser einfliessen, das man jeweilen dadurch wieder entleert, dass man den Trichter unter das Niveau des Magens senkt. Man muss natürlich darauf achten, dass beim Einfliessenlassen des Wassers der Schlauch sich nicht entleert, weil man sonst nachher keine Heberwirkung erhält. Man muss also den Trichter im Momente rasch senken, wo das Flüssigkeitsniveau aus dem Trichter in den Anfang des Schlauches zu sinken beginnt. Falls der Ausfluss durch Verstopfung der inneren Sondenöffnung durch Speisefragmente stockt, hebt man jeweilen den Trichter wieder etwas, um die verstopfenden Partikel von der Mündung wegzuspülen. Nicht empfehlenswert ist es, durch starke Aspirationswirkung (tiefes Senken des Schlauches oder gar Anwendung der Magenpumpe) die verstopfenden Partikel gewaltsam durch die Sonde heraussaugen zu wollen, da man hierbei die Losreissung von Schleimhautstückchen riskiert. In dieser Weise spült man den Magen aus, bis die eingeführte

Flüssigkeit klar herausfliesst. Falls der Magen in nüchternem Zustande nicht leer gefunden wird, so hebt man das Entleerte, u. zw. in erster Linie den unverdünnten Inhalt, oder da, wo ohne Verdünnung nichts erhältlich war, die erste möglichst wenig verdünnte Probe zur Untersuchung auf (über diese selbst vgl. S. 385 ff.).

An die Entleerung bzw. Ausspülung des nüchternen Magens schliesst sich naturgemäss, ohne dass die Sonde herausgezogen wird, die Grössen- und Lagebestimmung des Magens durch Aufblähung.<sup>\*)</sup> Zu diesem Zwecke wird die eingeführte Schlundsonde entweder mit der Magenpumpe oder der auf S. 380 beschriebenen Flaschenvorrichtung oder einem Gummigebläse in Verbindung gebracht und nun in Rückenlage des Patienten bei entblösstem Abdomen so lange Luft eingetrieben, bis das Epigastrium sich in sichtbarer Weise zu blähen beginnt. Dabei wird der Patient angewiesen, von allfällig auftretenden Schmerzen oder zu starkem Spannungsgefühl sofort Mittheilung zu machen. Man erkennt dabei gewöhnlich schon durch die Inspection an dem vortretenden Relief des geblähten Magens die Ausdehnung und Form des Organes. Man achte bei der Besichtigung des Magenreliefs nicht bloss auf die Lage der grossen, sondern auch auf diejenige der kleinen Curvatur, um nicht den blossen Tiefstand des Magens (z. B. bei Enteroptose) und die zuweilen vorkommende Schlingenform desselben, bei welcher die grosse Curvatur sehr tief stehen kann, mit einer pathologischen Vergrösserung des Magens zu verwechseln. Auch die selten vorkommende sogenannte Sanduhrform des Magens, wobei derselbe aus zwei durch einen Isthmus getrennten Höhlen besteht,<sup>\*\*)</sup> kann bei der Besichtigung des geblähten Magens unter Umständen erkannt werden. Wo die bloss Besichtigung keinen genügenden Aufschluss über die Form und Grösse des geblähten Magens gibt, wie bei abnorm dicken Bauchdecken, da kann man nach der Aufblähung doch vermittelst der Palpation oder Percussion ziemlich zuverlässigen Aufschluss über die Magencontouren, wenigstens über den Stand der grossen Curvatur, erhalten. Auch die Menge eingepumpter Luft, welche von dem Patienten ohne Spannungsgefühl ertragen wird, gibt oft wertvolle Aufschlüsse über das Volumen des Magens. Nach Luschka fasst der normale Magen  $1\frac{1}{2}$ —2 Liter. Es dürfte dies jedoch je nach der Ernährungsweise in den einzelnen Ländern und Bevölkerungsschichten sehr erheblich wechseln, und da jene Maasse ausserdem an der Leiche gewonnen sind, so darf auch die Uebertragung auf den lebenden Menschen jedenfalls nur mit Vorsicht geschehen. Ausserdem ist man selten sicher, dass nicht ein Theil der eingeführten Luft neben der eingeführten Sonde nach oben oder auch durch den Pylorus in den Darm entweicht. Im übrigen erinnere man sich stets daran, dass ein grosser Magen noch kein kranker Magen zu sein braucht. Eine Vergrösserung ist vielmehr nur dann als pathologisch zu betrachten, wenn sie auf motorischer Insufficienz, auf Liegenbleiben der Speisen beruht. — In denjenigen Fällen, wo durch die Insufflation keine locale Auftreibung im Epigastrium, sondern erst nach längerem Einpumpen eine diffuse Auftreibung auch der Unterbauchgegend auftritt, liegt die Diagnose der von Ebstein beschriebenen Incontinenz des Pylorus nahe. — Man wird es nicht unterlassen, während der Aufblähung des Magens gleichzeitig auch das Verhalten desselben zu vorhandenen Tumoren und allfällige Lageveränderungen der letzteren zu berücksichtigen. Sobald man über all dies ins

<sup>\*)</sup> Die letztere ist überflüssig in Fällen, wo sich die Grösse des Magens schon ohnedies dem Gesichtsbilde oder der Palpation oder Percussion verräth (vgl. S. 313 und 367 ff.).

<sup>\*\*) Literatur hierüber in Virchow's Archiv, 1895, Bd. CXL, H. 3, S. 459.</sup>



Klare gekommen ist, entleere man, um dem Patienten nicht unnöthige Beschwerden zu machen, die eingeführte Luft möglichst rasch, indem man bei liegenbleibender Sonde den Magen ausdrückt. Falls dies nicht ohneweiters gelingt, so genügt es gewöhnlich, die Sonde leicht zu dislocieren, um zum Ziele zu kommen. Sollte dies nicht der Fall sein, so liegt wohl immer eine Verstopfung der Sonde vor, die man leicht durch Insufflation eines weiteren kleinen Luftquantums heben kann. Aspiration der Luft mit der Pumpe ist wegen der früher angeführten Gefahr zu vermeiden. Nach der Entleerung des Magens wird die Sonde durch rasches Herausziehen entfernt.

Die Möglichkeit, den Patienten sofort von der abnormen Füllung seines Magens zu befreien, sichert der Aufblähung mittelst der Sonde wesentliche Vortheile gegenüber der Anwendung von Brausepulvern (S. 367).

Es sei noch bemerkt, dass das Verfahren der Aufblähung des Magens mittelst Luft über die Grössen- und Lageverhältnisse des Magens in fast allen Fällen genitigen Aufschluss gibt, so dass es fraglich erscheint, ob die zahlreichen in neuerer Zeit empfohlenen, umständlichen und dabei trotzdem, wie es scheint, mit allerlei Fehlerquellen behafteten Verfahren, wie z. B. dasjenige der Gastrodiaphanie, der Durchleuchtung des Magens durch eine kleine in denselben eingeführte elektrische Glühlampe jemals praktische Bedeutung erlangen werden. Dasselbe gilt für die Untersuchung des Magens mittelst Röntgenstrahlen. Ob diese beiden Methoden für die Entdeckung kleiner Tumoren, die der Palpation noch nicht zugänglich sind, etwas leisten werden, erscheint mir nach eigenen und fremden bisherigen Erfahrungen mehr als fraglich.

Eine nützliche Ergänzung kann unter Umständen die mittelst Aufblähung vorgenommene Grössenbestimmung des Magens durch die Palpation der eingeführten weichen Sonde erhalten. Man fühlt, namentlich bei schlaffem Magen, oft deutlich das eingeführte Ende der Schlundsonde, und kann aus dessen Lage Rückschlüsse auf die Lage der grossen Curvatur ziehen.

Es beginnt nun der wichtigste Theil der Untersuchung, nämlich die Prüfung der Magenfunctionen vermittelt einer Probemahlzeit.

Das Princip dabei besteht darin, dass der Patient eine bestimmt zusammengesetzte Mahlzeit in nüchternem Zustande resp. nach künstlicher Entleerung des Magens einnimmt und dass man, indem man dieselbe nach einer bestimmten Zeit vermittelt der Schlundsonde wieder entleert, aus der Menge und chemischen Beschaffenheit des Entleerten Schlüsse auf die Function des Magens zieht.

Es sind zahlreiche Zusammensetzungen für derartige Probemahlzeiten angegeben worden, und es ist klar, dass für besondere Zwecke dieselben in sehr verschiedener Weise modificiert werden können. Wenn man z. B. das Verhalten ganz bestimmter Speisen im Magen prüfen will, so wird man gerade diese Speisen als Probemahlzeit nehmen lassen. Ebenso kann man, um zu untersuchen, wie sich die Verdauungsfuction bei der gewöhnlichen reichlichen Ernährung des täglichen Lebens gestaltet, den Patienten eine Probemahlzeit einnehmen lassen, welche ungefähr einer durchschnittlichen Mittagsmahlzeit entspricht. Hierzu dient zum Beispiel das von Riegel angegebene Probemittagessen, bestehend aus einem Teller Rindfleischsuppe, einem Beefsteak von 150–200 g, 50 g Kartoffelpurée und einem Brötchen. Um sich möglichst den physiologischen Verhältnissen anzuschliessen, muss eine solche reichliche Probemahlzeit zur Zeit der üblichen Hauptmahlzeit, also hierzulande am besten in den Mittagsstunden, gegeben werden, da nach Untersuchungen von Marbaix der Magen auf reichliche Nahrungszufuhr zu ungewohnter Zeit abnorm reagieren würde. Als Normalverfahren ist die Darreichung des Ewald-Boas'schen Probefrühstückes üblich. Dasselbe hat den Vortheil, dass es überall und zu jeder Zeit in constanter Qualität leicht zu beschaffen ist. Es besteht aus einer Wassereismmel (ca. 35 g) oder ebensoviel Weissbrot und zwei Tassen (400 cm<sup>3</sup>) schwachen Thees ohne



**Milch und Zucker.** Der Patient wird angewiesen, die als Probemahlzeit dienende Nahrung sehr gut zu kauen, da sonst die nachherige Entleerung mittelst der Schlundsonde Schwierigkeiten machen kann. Wesentlich mehr Aufschlüsse als mit diesem älteren Verfahren erhält man, wie später auseinandergesetzt werden soll, durch Anwendung des Sahli-Seiler'schen Universalprobefrühstückes (S. 412 ff.).

Die gewählte Probemahlzeit wird nun eine bestimmte Zeit im Magen belassen, so dass die Verdauungsthätigkeit auf sie einwirkt und dann zur Untersuchung des Verdauungsergebnisses mittelst der Schlundsonde entleert. Das Riegel'sche Probemittagessen entleert man gewöhnlich nach 4 Stunden, das Ewald-Boas'sche Probefrühstück nach 1 Stunde, das Universalprobefrühstück im allgemeinen ebenfalls nach 1 Stunde. Falls es sich dabei zeigt, dass der Magen zu dieser Zeit sich schon zu sehr entleert hat, so dass man ungenügende Inhaltsmengen zur Untersuchung erhält, so muss der Versuch an einem anderen Tage wiederholt und dann der Magen früher entleert werden. Umgekehrt wird man unter Umständen, falls es sich darum handelt, ein Urtheil zu gewinnen über den Zeitpunkt der völligen Entleerung des Magens, den Versuch mit späterer Vornahme der Ausheberung wiederholen.

Zur Entleerung der Probemahlzeit bedient man sich der von Ewald und Boas angegebenen sogenannten Expressionsmethode. Dieselbe besteht darin, dass man den Patienten nach Einführung der Schlundsonde husten und pressen lässt, wobei dann, am besten in rechter oder linker Seitenlage, weniger gut in sitzender Stellung, der Mageninhalt durch die Sonde herausgetrieben wird. Wenn die Expression infolge einer Verstopfung des Sondenfensters nicht gelingt, so genügt oft eine leichte Verschiebung der Sonde oder die Einblasung einer geringen Menge Luft mittelst der Magenpumpe eines Gummigebläses oder der auf S. 380 beschriebenen Flaschenvorrichtung, um die Sonde wieder durchgängig zu machen.

Um in Betreff der Menge des Mageninhaltes nicht zu falschen Vorstellungen zu gelangen, ist es da, wo man wenig Mageninhalt entleert, empfehlenswert, nach der Expression noch eine Ausspülung (nach S. 382 f.) vorzunehmen, um sich zu überzeugen, dass der Magen wirklich entleert worden ist, ebenso dann, wenn es trotz des erwähnten Kunstgriffes überhaupt nicht gelingt, etwas zu entleeren. Ueber das Verfahren der sogenannten Restbestimmung, welches nur bei der Verwendung des Universalprobefrühstückes von Nutzen ist, vergleiche man S. 416.

In Betreff der Untersuchung der entleerten Probemahlzeit und ihrer Resultate vergleiche S. 387 ff. und S. 412 ff.

### Untersuchung des Inhaltes des nüchternen Magens.

Die nach S. 382 f. aus dem nüchternen Magen entleerten Massen werden in ähnlicher Weise untersucht, wie es für das Erbrochene (S. 371 ff.) angegeben wurde, indem man namentlich das makro- und mikroskopische Verhalten berücksichtigt. Für die chemische Prüfung gelten die nämlichen Regeln wie für die Untersuchung des exprimierten Probefrühstückes (vgl. S. 372 f. und 387 ff.).

Enthält der Magen nüchtern noch Speisereste vom vorhergehenden Tage, so beweist dies einen beträchtlichen Grad von motorischer Insuffizienz, da der normale Magen sich nach 7—8 Stunden auch einer reichlichen Mahlzeit entledigt haben und jedenfalls des Morgens leer sein soll.

Die Korinthenprobe. Wo der Nachweis motorischer Insuffizienz erbracht werden soll, ohne dass man Gelegenheit hat, die Ausheberung im nüchternen Zustande vorzunehmen, da kann man sich, nach dem Vorschlage von Ewald und

Strauss, die Feststellung dadurch erleichtern, dass man den Kranken zur gewöhnlichen Abendmahlzeit einen Esslöffel Korinthen oder Preiselbeercompot einnehmen lässt. Während hierbei normalerweise am folgenden Tage bei der Ausheberung keine oder bloss vereinzelte Beeren oder Kerne von solchen gefunden werden, kann man eine bestehende motorische Inaffizienz durch den Befund mehr oder weniger reichlicher Beeren im Ausgeherten leicht nachweisen, und zwar — hierin liegt der Vortheil dieses Verfahrens — selbst dann, wenn der Kranke am folgenden Tage schon wieder Nahrung aufgenommen hat.

Besteht das nüchtern Ausgeherte aus erheblichen Mengen einer freien Salzsäure enthaltenden Flüssigkeit ohne Speisereste, so beweist dies einen Zustand von Hypersecretion, da im nüchternen Zustande der Magen nicht Salzsäure secretieren soll. Geringe Mengen salzsäurehaltiger Flüssigkeit beweisen jedoch nichts, da der Reiz der eingeführten Sonde sowie des verschluckten Speichels genügen kann, um eine leichte Secretion anzuregen. Die Angaben der Autoren über die Saftmenge, welche der nüchterne Magen Morgens enthalten darf, ohne dass ein pathologischer Zustand vorliegt, weichen sehr voneinander ab. Gewöhnlich findet man jedenfalls nicht mehr als  $10\text{ cm}^3$ , jedoch sind auch Fälle beschrieben, wo  $20 - 50\text{ cm}^3$ , ohne dass eine nachweisbare Störung vorlag, aus dem nüchternen Magen entleert wurden. Boas setzt als Grenze sicher pathologischer Hypersecretion sogar erst einen Befund von  $100\text{ cm}^3$  im nüchternen Magen. Es erscheint leicht verständlich, dass in Betreff der Grösse der Secretion physiologische und pathologische Zustände nicht scharf geschieden sind. Ueber die Unterscheidung einer primären Hypersecretion von Hypersecretion durch Stauung vgl. S. 406. Anmerkung 2. Der aus dem nüchternen Magen gewonnene normale Magensaft ist dünn, gar nicht schleimig und hat ein specifisches Gewicht von bloss 1004 bis 1005, wodurch er sich von dem die Verdauungsproducte enthaltenden Magensaft, den man nach dem Probefrühstück oder bei Retention der Nahrung gewinnt, unterscheidet (vgl. S. 388).

Ergibt die Prüfung der nüchtern entleerten Massen mittelst der für die Untersuchung des exprimierten Probefrühstückes angegebenen Methoden (am besten mittelst der Methode von Strauss) einen erheblichen Gehalt an Milchsäure, so verdankt dieselbe ihre Entstehung ausschliesslich bakteriellen Gärungen, und dies spricht ohne weitere Untersuchung für verminderte Production von Salzsäure, da normalerweise die Salzsäuresecretion des Magensaftes die Milchsäuregärung hemmt.

Nicht selten entleert man aus dem nüchternen Magen etwas gelbliche oder grünliche, gallenhaltige, häufig alkalische Flüssigkeit, die aus Duodenalsaft besteht, welcher dann gewöhnlich erst durch die Würge- und Brechbewegungen während des Sondierens in den Magen übergetreten ist. Wenn ein solcher Befund aber constant bei wiederholter Untersuchung und auch unter Vermeidung von Brechbewegungen erhoben wird, oder wenn bei einem chronischen Krankheitszustand constant solche gallige Flüssigkeit erbrochen wird, so spricht dies nach Boas für die Existenz einer Duodenalstenose unterhalb des Ductus choledochus. Diese Thatsache wurde neuerdings vielfach bestätigt.\* Der Nachweis des Gallengehaltes geschieht durch die Gmelin'sche Reaction (vgl. S. 487 f.). Dieser gallige Inhalt des Magens kann alkalisch reagieren, wenn die Säureproduction des Magens nicht genügt, um eine neutrale oder saure Reaction hervorzurufen. Wenn dagegen der Magen reichlich Salzsäure secretiert und die Flüssigkeit lange stagniert, so kann die Reaction auch sauer sein. Der Beweis, dass Duodenalsaft vorliegt, kann, falls die Flüssigkeit neutral oder alkalisch

\* Vgl. D. med. Wochenschr., 1895, Nr. 23, Herz. Ueber Duodenalstenosen.



reagiert, dadurch geführt werden, dass man nachweist, dass dieselbe bei alkalischer Reaction verdaut. Man bringt zu diesem Zwecke die Flüssigkeit mit einigen durch Magdalaroth gefärbten Fibrinflocken in den Brütöfen, nachdem man sie, wenn nöthig, durch Zusatz von 1%iger Sodalösung deutlich alkalisch gemacht hat. Die Fibrinflocken werden dann durch den Gehalt der Flüssigkeit an Trypsin rasch verdaut, wobei sich die Flüssigkeit roth färbt. Reagiert die Flüssigkeit sauer, so ist der Trypsinnachweis gewöhnlich nicht möglich, weil das Trypsin durch die Pepsinwirkung des Magens in saurer Lösung rasch zerstört wird.

Weitere Methoden zum Nachweise tryptischer Wirkungen und überhaupt zur Erkennung von Darmsaft vgl. später in dem Capitel über Gewinnung von Darmsaft nach Boas (S. 485 f.).

Zur Diagnose von palpatorisch nicht nachweisbaren Magencarcinomen scheint mir ein wichtiges Verfahren die Ausspülung des leeren Magens und die Untersuchung des Spülwassers auf makroskopische und mikroskopische Geschwulstelemente zu sein. Man verfährt dabei am besten so, dass der Magen am Abend gründlich durch Spülung gereinigt wird, und dass man dann am folgenden Morgen, nachdem der Patient die Nacht über nichts zu sich genommen hat, die Spülung wiederholt, nachdem man versucht hat, durch Expression etwas unverdünnten Inhalt zur Untersuchung zu gewinnen. Auf diese Weise hat man am meisten Aussicht, bei stärker ulcerierten Carcinomen charakteristische Bröckel oder Zellen zur Untersuchung zu gewinnen. Die mikroskopische Untersuchung geschieht am besten nach Centrifugierung der Flüssigkeit (vgl. Urinuntersuchung S. 551 ff.). Anlass zur Empfehlung dieser Methode gibt mir ein Fall, der unter dem Bilde der perniciousen Anämie verlief, bei welchem intra vitam die Diagnose eines Magencarcinoms nach allen Richtungen hin erörtert worden war, ohne dass sich diese Diagnose mit Sicherheit stellen liess. Ein Tumor war nicht fühlbar. Freie HCl fehlte zwar, allein dieser Befund bewies deshalb nichts für ein Carcinom, weil der Magen normal gross und die Entleerung desselben nicht bloss normal, sondern sogar abnorm rasch war. Denn bekanntlich kommt bei einer sehr grossen Zahl der Fälle von sogenannter perniciouser Anämie Anacidität mit Hypermotilität des Magens vor. Die Section ergab ein sehr grosses Carcinom der kleinen Curvatur, das deshalb nicht gefüllt worden war, weil es unter der Leber ganz verborgen lag und das wegen seiner Localisation zu keiner Pylorusstenose geführt hatte. Das vorgeschlagene Verfahren hätte bei der sehr hochgradigen Ulceration und der weichen zerfetzten Beschaffenheit des Carcinoms wohl leicht die Differentialdiagnose gegenüber perniciouser Anämie ermöglicht.

### **Untersuchung der Magenfunction an der Hand des gewöhnlichen (Ewald-Boas'schen) Probefrühstückes.**

Das nach S. 385 exprimierte Probefrühstück wird vor allem filtriert, das Filtrat ist in der Folge als Magensaft bezeichnet.

### **Aussehen und Menge des Exprimierten und specifisches Gewicht des Magensaftes. Beurtheilung der Motilität des Magens.**

In Betreff der aus dem Aussehen der exprimierten Probemahlzeit auf die verdauenden Functionen des Magens zu ziehenden Schlüsse gilt das nämliche, was auf S. 371 f. über die Beschaffenheit erbrochenen Mageninhaltes gesagt wurde. Man achte namentlich auf die dort angeführte Eigenthümlichkeit der Brotpartikelchen.

Von besonderer diagnostischer Bedeutung ist die Menge des Exprimierten. Das gewöhnlich verwendete Ewald-Boas'sche Probefrühstück (vgl. S. 384 f.) liefert gewöhnlich physiologischerweise nicht mehr als 30—70  $cm^3$  Filtrat. Jedoch möchte ich auf diese Zahl kein grosses Gewicht legen, da auch physiologischerweise mancherlei Abweichungen hievon, resp. bedeutend grösserer Mengen beobachtet werden. Filtratmengen von 200—300  $cm^3$  machen motorische Insufficienz



oder Hypersecretion wahrscheinlich. Bei sehr starker, auf freier Salzsäure beruhender Acidität (vgl. später S. 395 ff.) der reichlichen Flüssigkeit ist Hypersecretion wahrscheinlich. Es ist jedoch zu berücksichtigen, dass die Hypersecretion secundär durch die motorische Insufficienz bedingt sein kann, insofern, als der liegenbleibende Mageninhalt als dauernder Secretionsreiz wirkt. Für die Annahme motorischer Insufficienz spricht reichlicher Gehalt des Ausgeheberten an festen Massen. Ausserdem dient zum sicheren Nachweis der motorischen Insufficienz auch die Berücksichtigung des Mageninhaltes im nüchternen Zustande (zurückgebliebene Speisereste) und die Ausheberung des Magens 8 Stunden nach einer gewöhnlichen Mahlzeit, zu welcher Zeit ein Magen mit normaler Motilität keine Speisereste mehr enthalten soll. Die Frage nach der Existenz von echter, d. h. von motorischer Insufficienz unabhängiger Hypersecretion lässt sich entscheiden, wenn man das Bröckchen des Probefrühstückes an einem folgenden Tage ohne oder mit ganz wenig Flüssigkeit einnehmen lässt. Wird dann trotzdem viel saure Flüssigkeit entleert, so kann dies nur auf Hypersecretion beruhen. Ein Schluss auf Hypermotilität lässt sich aus der verminderten Menge des nach dem Probefrühstück Exprimierten, resp. aus der Unmöglichkeit überhaupt etwas zu exprimieren, nur dann ziehen, wenn man sich nicht bloss durch die Expressionsmethode, sondern auch durch Nachspülung von der Leerheit des Magens nach der Expression überzeugt hat; denn es ist mitunter schwer, durch die Expressionsmethode den Magen vollständig zu entleeren.

Das spezifische Gewicht des Filtrates des ausgeheberten Probefrühstückes schwankt normalerweise zwischen 1012 und 1020. Bei Hypersecretion sowie bei ganz darniederliegendem Verdauungsschemismus ist es durch Verdünnung oder durch mangelhafte Bildung löslicher Verdauungsproducte niedriger. Der reine Magensaft ohne beigemengte Verdauungsproducte hat (vgl. S. 386) ein spezifisches Gewicht von bloss 1004—1005.

### Prüfung der Stärkeverdauung.

Amylum wird bekanntlich durch das Ferment des Speichels zunächst in lösliche Stärke (Amidulin oder Amylodextrin), die sich mit Jod noch violett färbt, dann weiter in Erythroextrin, das mit Jod eine röthliche bis mahagonibraune Färbung gibt, und schliesslich in Achroodextrin und Maltose (nicht, wie man früher glaubte, bis zu Dextrose) umgewandelt, welche beide Producte mit Jod keine charakteristische Färbung mehr geben.

Bei Prüfung des Mageninhaltes auf die Qualität der Stärkeverdauung handelt es sich darum, zu untersuchen, ob in demselben neben Stärke, die ja auch im oberen Theile des Darmes stets noch in grosser Menge vorhanden ist, auch die genannten Endproducte der Stärkeverdauung nachweisbar sind. Dies kann infolge des erwähnten Verhaltens jener Substanzen zu Jodlösungen in sehr einfacher Weise geschehen. Das Achroodextrin, welches mit Jod keine Färbung gibt, besitzt nämlich zum Jod eine grössere Verwandtschaft als die Stärke selbst. Infolgedessen tritt, wenn man zu einer Mischung von Stärke und Achroodextrin geringe Spuren von Jod setzt, das Jod zunächst in Verbindung mit dem Achroodextrin, und erst wenn dieses gesättigt ist, an die Stärke. Eine Mischung von Stärke und Achroodextrin gibt deshalb mit Spuren von Jodlösung keine Färbung, dagegen tritt die violette Färbung sofort auf, wenn man einen Ueberschuss von Jod zusetzt.

Die Prüfung der Stärkeverdauung wird also in der Weise vorgenommen, dass man zu einem kleinen Partikelchen des Filtrerrückstandes oder auch des

Filtrates (da das letztere immer lösliche Stärke enthält) mit einem Glasstabe ein Tröpfchen einer sehr verdünnten (weingelben) Lugol'schen Jodlösung\*) zusetzt. Ist Achroodextrin vorhanden, so entstehen zunächst ungefärbte und erst bei Jodüberschuss gefärbte Verbindungen. Hat dagegen gar keine Stärkeverdauung stattgefunden, so erzeugt schon der geringste Jodzusatz eine violette Färbung. Hat man grössere Mengen Mageninhalt zur Verfügung, so kann man die Prüfung auch in der Weise vornehmen, dass man dem Filtrat tropfenweise Lugol'sche Lösung (0.1 Jod, 0.2 Kal. jodat., 200 Wasser) zusetzt. Die Menge des Zusatzes, die bis zum Eintritt einer Violettfärbung nöthig ist, gibt dann ein annähernd quantitatives Maass für den Gehalt an Producten der Stärkeverdauung, der allerdings ausser von der Saccharification auch von der Intensität der Resorption der gebildeten Producte abhängig ist.

Da die Stärkeverdauung eine Function des Speichelfermentes ist, welches seine Wirkung zum Theile in der Mundhöhle, zum Theile in der ersten Zeit nach der Mahlzeit noch im Magen entfaltet, so könnte es scheinen, die Prüfung der Stärkeverdauung habe für die Diagnose von Magenkrankheiten ein geringes Interesse. Dies ist jedoch nicht der Fall. Der Zustand des Magens ist für die Stärkeverdauung in demselben insoferne nicht gleichgültig, als bei abnorm starker Salzsäuresecretion die Stärkeverdauung im Magen sehr rasch unterbrochen wird. Man erhält in diesem Falle schon auf Zusatz der geringsten Menge Jodlösung die blaue Färbung. Umgekehrt findet man auffallend gute Stärkeverdauung, so dass erst nach stärkerem Jodzusatze die Färbung auftritt, in den Fällen von Anacidität des Magensaftes. Die Prüfung auf das Verhalten der Stärkeverdauung kann deshalb als eine indirecte Methode zur Prüfung der Salzsäuresecretion benützt werden. Trotzdem nach Boas ein Salzsäuregehalt der Verdauungsmischung von 0.15% die Stärkeverdauung aufhebt, so findet man bei normaler Magenverdauung 1 Stunde nach dem Ewald'schen Probefrühstück immer noch Achroodextrin, welches gebildet worden ist, bevor der Säuregehalt jene Concentration erreicht hat. Bei Hyperacidität findet man häufig kein Achroodextrin. Milchsäure hemmt die Stärkeverdauung erst in stärkerer Concentration als die Salzsäure.

#### Qualitative Prüfung des filtrirten Magensaftes auf Säuren.

Vor allem prüft man die Reaction des filtrirten Magensaftes mittelst Lackmuspapier. Ist die Reaction (wie fast immer) sauer, so gibt uns diese Thatsache noch keinen Aufschluss über das Vorhandensein von Salzsäure und überhaupt freier Säure im Magensaft; denn ausser freier Säure röthen auch saure Salze und insbesondere saure Phosphate blaues Lackmuspapier.

Bei saurer Reaction hat man also weiter zu prüfen, ob dieselbe von freier Säure oder bloss von sauren Salzen herrührt. Zu diesem Zwecke empfiehlt sich die Anwendung des Congorotheres in Form des im Handel vorkommenden Congopapieres. Wird ein Streifen dieses Papieres, in den Magensaft eingetaucht, blau gefärbt, so enthält der Magensaft freie Säure. Ob es sich dabei um freie Salzsäure oder um organische Säuren handelt, bleibt zunächst zweifelhaft\*\*), und man hat nun zur Entscheidung dieser Frage diejenigen Reactionen anzuwenden, welche uns eine qualitative Unterscheidung der freien Säuren gestatten. Entsprechend den praktischen Tendenzen dieses Buches führen wir in dem Folgenden

\* Einige Tropfen Jodmetur zu einer 1%igen Jodkaliumlösung zugesetzt.

\*\* Eine intensiv dunkelblaue Verfärbung des Congopapieres kann immerhin von dem Geübten als Reaction auf freie HCl aufgefusst werden, da organische Säuren in den im Magensaft vorkommenden Concentrationen immer hellere Nuancen geben.



von den zahlreichen Reactionen, welche zu diesem Zwecke angegeben worden sind, bloss diejenigen an, welche sich uns am meisten bewährt haben und mit welchen man in der Praxis auskommen dürfte.

#### Prüfung auf freie Salzsäure.

Die für klinische Zwecke brauchbaren Reactionen auf freie Salzsäure sind ausschliesslich Farbreactionen.\*)

##### *Reaction mit Methylviolett.*

Durch Verdünnung eines Tropfens mässig concentrirter wässriger oder alkoholischer Lösung von Methylviolett, die man vorrätzig hält, mit einer grösseren Menge Wassers stellt man sich im Reagenzgläschen eine hellviolette Lösung her. Dieselbe wird in zwei gleiche Hälften getheilt. Zu der einen setzt man etwas von dem filtrirten Magensaft. Enthält derselbe freie Salzsäure, so färbt sich das Methylviolett schön blau. Die zweite Hälfte der Farblösung wird durch Zusatz von Wasser auf dasselbe Volumen gebracht und dient in zweifelhaften Fällen zum Vergleiche. Man erkennt dann bei geringem Gehalt des Magensaftes an freier Salzsäure selbst die leiseste Bläuung des Violetts.

##### *Reaction mit Tropäolin 00.*

Das Tropäolin 00 ist ein gelber Farbstoff, dessen Lösung schon durch Spuren freier Salzsäure roth bis braunroth gefärbt wird. Man benützt am besten eine nicht zu concentrirte hellorangefarbige Lösung, die man durch Verdünnung einer concentrirten alkoholischen Stammlösung mit Wasser sich jedesmal frisch herstellt. Im übrigen verfährt man analog wie mit dem Methylviolett (vgl. oben). Die Reaction ist jedoch, in dieser Weise angestellt, nicht sehr empfindlich, jedenfalls weniger empfindlich, als die Methylviolettreaction. Empfindlicher wird sie nach Boas, wenn man in folgender Weise verfährt: Man bringt in eine Porzellanschale einige Tropfen der concentrirten alkoholischen Tropäolinlösung, vertheilt dieselbe durch Schwenken an den Rändern, lässt dieselbe Quantität Magensaft zufließen und vermischt durch nochmaliges Schwenken. Erhitzt man jetzt langsam über einer kleinen Flamme, so entstehen am Rande, falls freie Salzsäure zugegen ist, prachtvoll violette bis blaue Streifen.

##### *Reaction mit Phloroglucin-Vanillin (Günzburg'sches Reagens).*

Das vorrätzig zu haltende Reagens besteht aus Phloroglucin 2·0, Vanillin 1·0, Alkohol 30·0. Man bringt von dieser Lösung 1—2 Tropfen in ein Porzellanschälchen, dazu ebensoviel Magensaft und erhitzt nun gelinde über einer kleinen Flamme. Ist freie Salzsäure zugegen, so färbt sich der eintrocknende Rand der Mischung schön carmoisinroth, während beim Fehlen freier Salzsäure die Flüssigkeit mit braungelber Farbe eintrocknet. Die Reaction wird in zweifelhaften Fällen empfindlicher, wenn man eine etwas grössere Anzahl Tropfen Magensaft zur Probe verwendet.

##### *Wertigkeit dieser Salzsäurereactionen.*

Was den Wert dieser Reactionen auf freie Salzsäure betrifft, so ist gegen dieselben zunächst der Einwand erhoben worden, dass die betreffenden Farbveränderungen zum Theile nicht nur durch freie Salzsäure, sondern auch durch freie organische Säuren, insbesondere durch Milchsäure erzeugt werden können. Dies gilt von der Methylviolett- und Tropäolinreaction. Allein gleichwohl sind

\*) Alle dazu notwendigen Reagentien sind zu beziehen durch Herrn Dr. Grubler in Leipzig, Bayrische Strasse 63.



diese beiden Reagentien auf freie Salzsäure praktisch für unsere Zwecke brauchbar, weil die organischen Säuren die Reaction erst in einer Concentration hervorrufen, wie sie im Magen nicht vorkommt. Gegenüber diesen Reagentien ist das Glinzburg'sche Reagens absolut eindeutig, da dasselbe mit den im Magen vorkommenden organischen Säuren niemals, selbst bei stärkster Concentration der letzteren nicht, die Rothfärbung gibt. Das Glinzburg'sche Reagens ist also eigentlich das beste von allen, und zwar umso mehr, als es nicht nur das eindeutigste, sondern auch das empfindlichste ist.

Wenn also dem Einwande der Mehrdeutigkeit unserer Reactionen praktisch kein Gewicht zukommt, so scheint es sich nicht ganz so zu verhalten mit dem weiteren Einwande, dass der negative Ausfall der Salzsäurereactionen keineswegs einen Gehalt des Magensaftes an Salzsäure ausschliesse, da durch manche, gewöhnlich in dem Magensaft vorkommende Substanzen, nämlich einerseits durch die Eiweisskörper und Peptone, andererseits auch durch grössere Mengen von Salzen, der positive Ausfall der Reaction verhindert, resp. die vorhandene Salzsäure „maskiert“ werden könne. Man kann sich von der Richtigkeit der Thatsache leicht dadurch überzeugen, dass man zu einer durch eine Spur Salzsäure blau gefärbten Methylviolettlösung etwas käufliches „Pepton“ (das wesentlich aus Albumosen besteht), von dessen neutraler Reaction man sich überzeugt hat, oder Kochsalz bringt. Die ursprüngliche violette Färbung wird dadurch wieder hergestellt, als ob keine freie Salzsäure mehr in der Mischung vorhanden wäre. Dasselbe gilt auch für Tropäolin und Phloroglucin-Vanillin, überhaupt für alle bisher bekannten Reactionen auf freie Salzsäure.

Wenn man aber dem Grunde dieser Erscheinung nachgeht, so wird man in derselben kein Hindernis für die klinische Verwertung der Farbreactionen sehen dürfen. Wie namentlich Riegel und seine Schüler sowie Boas betont haben, handelt es sich nämlich bei jenem Einfluss der Eiweisskörper keineswegs um eine „Maskierung“ der Reactionen, sondern die Reactionen treten deshalb nicht mehr ein, weil in jenen Mischungen von freier Salzsäure mit Eiweisskörpern und Peptonen die Salzsäure nicht mehr so frei ist, dass sie auf die Farbstoffe einwirkt. Die Eiweisskörper bilden nämlich bekanntlich mit Säuren Acidalbuminverbindungen, welche allerdings auf Lackmus und Phenolphthaleïn noch sauer reagieren, in welchen aber die Affinität der Säure ebensogut locker gebunden ist, als in den sogenannten sauren Salzen. In Wirklichkeit also fallen diese Farbreactionen infolge der Anwesenheit grösserer Eiweiss- oder Peptonmengen gerade deshalb negativ aus, weil es wirklich bloss Reactionen auf ganz freie Säuren sind. Es ist dieses Verhalten vom klinischen Standpunkte aus geradezu als ein Vortheil zu betrachten, weil, wenn wir diagnostisch die Salzsäurereactionen verwerten wollen, es uns ja keineswegs darauf ankommt, zu entscheiden, ob die Magenschleimhaut überhaupt Spuren ihres säuresecretorischen Vermögens behalten hat, sondern vielmehr darauf, ob die Secretion so ausgiebig ist, dass nach der Sättigung der mit dem Probefrühstück eingeführten Eiweisskörper noch ein Plus von ganz freier Säure übrig bleibt, welche weitere verdauende Leistungen zu vollbringen vermag. Erfahrungsgemäss soll dies unter physiologischen Verhältnissen 1 Stunde nach der Einnahme des Ewald'schen Probefrühstückes der Fall sein. Wir können vom diagnostischen Standpunkte aus denjenigen Methoden, welche auch die an Eiweiss gebundene Salzsäure nachzuweisen trachten, keinen Vortheil abgewinnen (ausser für quantitative Zwecke). Der grosse, schon ohne quantitative Bestimmungen erkennbare diagnostische Unterschied zwischen einem Magensaft, der die Farbreactionen auf freie Salzsäure gibt, und einem solchen, der sie nicht gibt, würde durch jene Art der Prüfung, welche auch die an Eiweiss gebundene Salzsäure

qualitativ nachweist, geradezu verwischt. Diese Auffassung der Sache wird namentlich auch durch die Erfahrungen nahegelegt, welche zeigen, dass bei künstlichen Verdauungsversuchen sich der Magensaft meist nur dann als wirksam erweist, wenn er die Farbreactionen auf freie Salzsäure gibt. Es scheint hiernach zur Verdauung von Eiweisskörpern, die ausserhalb des Körpers dem Magensaft zugesetzt werden, nur derjenige Antheil Salzsäure brauchbar zu sein, welcher nicht schon durch die im Magensaft enthaltenen Eiweisskörper gebunden ist und noch auf unsere Farbreagentien einwirkt. Ein solcher Säureüberschuss soll normal vorhanden sein und es muss uns diagnostisch gerade darauf ankommen, zu wissen, ob er im gegebenen Falle vorhanden ist. Hierzu sind gerade die Farbreactionen einzig geeignet. Es ergibt sich also, dass die sogenannte „Maskierung“ der Farbreactionen durch Eiweisskörper nicht einen Nachtheil, sondern einen sehr wesentlichen diagnostischen Vortheil darstellt. Die „Maskierung“ der Reaction durch Salze, deren Ursache noch nicht bekannt ist, hat praktisch deshalb für die Magendiagnostik keine Bedeutung, weil der Magensaft bei der Verwendung des üblichen Proberührstückes niemals Salze in derjenigen Concentration enthält, welche zur Verhinderung der Reactionen erforderlich ist. Nach Ewald zeigen die angeführten Reagentien gegenüber reinen Säurelösungen folgende Empfindlichkeit:

	Reaction positiv bei Gehalt in ‰ an:		
	Salzsäure	Milchsäure	Buttersäure
Methylviolett . . . .	0.24	4	5—6
Tropäolin . . . . .	0.3	2.4—3	5—10
Phloroglucin-Vanillin .	0.05	—	—

#### Prüfung auf Milchsäure.

Für die Prüfung des Magensaftes auf Milchsäure bedient man sich gewöhnlich des Uffelmann'schen Reagens. Dieses besteht aus einer Mischung von 20 cm<sup>3</sup> einer 1%igen Carbollösung mit 1 Tropfen Liquor ferri sesquichlorati, die man so weit verdünnt, dass die Lösung durchsichtig amethystblau erscheint. Das Reagens muss jedesmal frisch bereitet werden, da die violette Färbung schon nach kurzer Zeit verschwindet. Die erwähnte Lösung stellt ein sehr empfindliches Reagens auf Milchsäure dar, indem sie schon durch Spuren der letzteren schön gelb bis grüngelb gefärbt wird. Blosser Entfärbung ohne ausgesprochen gelbe Nuance beweist nichts für Milchsäure, kommt vielmehr auch durch Eiweiss, Salze und Salzsäure zustande. Die Uffelmann'sche Reaction kann auch in der Weise angestellt werden, dass man der zu prüfenden Flüssigkeit 1—2 Tropfen einer sehr schwachen (5‰ Liquor ferri sesquichlorati enthaltenden Eisenchloridlösung, ohne Carbonsäure) zusetzt. Enthält die Flüssigkeit Milchsäure, so färbt sie sich dabei deutlich gelb bis zeisiggrün, während Zusatz der gleichen Menge Eisenchlorid zu Wasser kaum genügt, um diesem eine gelbliche Nuance zu geben. Im Zweifelsfalle muss in dieser Weise Wasser zum Vergleich herangezogen werden. Die Uffelmann'sche Reaction ist insofern nicht ganz zuverlässig,\*) als auch Zuckerarten, Peptone, Alkohol, Weinsäure, Citronensäure, Oxalsäure und verschiedene andere Körper ähnliche Färbungen geben, und als umgekehrt durch das Vorhandensein von Phosphaten und Salzsäure in grösserer Menge die Reaction verhindert wird. Auch kann die mitunter gelbliche Eigenfarbe und die zuweilen auf Zusatz von Eisenchlorid auftretende Trübung des Mageninhaltes die Beurtheilung der Reaction stören. Zur grösseren Sicherheit empfiehlt es sich deshalb, die Milchsäure durch Ausschütteln des Magen-

\*) Boas, D. med. Wochenschr., 1893, Nr. 39.



saftes mit Aether zu isolieren und die Reaction an dem in Wasser aufgenommenen Aetherrückstande anzustellen. Neuerdings wurde die Uffelmann'sche Probe in sehr zweckmässiger Weise, welche auch eine quantitative Abschätzung gestattet und alle Fehlerquellen ausschliesst, durch H. Strauss\*) modificiert:

Strauss'sche Methode des Milchsäurenachweises. Strauss verwendet die Extraction mit Aether ohne Verdampfung des Aethers, indem er nach dem Vorgange von Fleischer das Aetherextract mit einer verdünnten Eisenchloridlösung schüttelt und aus der grünlichen Färbung der wässrigen Schicht den positiven Ausfall der Reaction erschliesst. Er nimmt dabei die Mengenverhältnisse der Reaktionsflüssigkeiten so, dass sich aus der Intensität der Reaction auch ein schätzendes Urtheil über die Menge der vorhandenen Milchsäure fällen lässt. Das Verfahren gestaltet sich folgendermassen: In einem 30 cm<sup>3</sup> fassenden Schütteltrichter\*\*\*) (Fig. 107), der mit zwei Marken versehen ist, von denen die eine einer Füllung von 5 cm<sup>3</sup>, die andere einer solchen von 25 cm<sup>3</sup> entspricht, wird bis zur Marke 5 Magensaft und dann bis zur Marke 25 Aether eingefüllt und dann kräftig geschüttelt. Nachdem sich die Mischung wieder geschichtet hat, lässt man mittelst des unten befindlichen Hahnes den Magensaft ablaufen und ersetzt denselben durch destilliertes Wasser, so dass die Flüssigkeit wieder bei Marke 25 steht. Hierauf werden von einer vorrätig gehaltenen verdünnten (1 Theil Liquor ferri sesquichlorati und 9 Theile Aqua destillata enthaltenden) Eisenchloridlösung zwei Tropfen zugegossen (aus einem Tropfglas, um eine constante Tropfengrösse zu erhalten) und das Ganze stark durchgeschüttelt. Die untere wässrige Schicht färbt sich intensiv gelbgrün, sobald mehr als 1%<sub>100</sub> Milchsäure vorhanden ist, während bei geringeren Mengen keine deutliche Färbung entsteht. Das Strauss'sche Verfahren eliminiert die sämtlichen oben angeführten Fehlerquellen der gewöhnlichen Uffelmann'schen Reaction, indem weder die die Reaction vortäuschenden, soweit sie überhaupt nach der Verwendung des Probefrühtükes für den Mageninhalt in Betracht kommen (Pepton und Zuckerarten), noch auch die sie maskierenden Substanzen (Salzsäure und Phosphate) in merklichen Mengen in den Aether übergehen. Voraussetzung ist dabei freilich, dass man sich eines alkoholfreien Aethers bedient, der nicht an sich schon die Eisenchloridreaction gibt. Es dürfte also dieses Verfahren für praktische Zwecke genügen. Es sei noch bemerkt, dass negativer Ausfall der Strauss'schen Probe dadurch bedingt sein kann, dass die vorhandene Milchsäure ganzlich durch die Eiweisskörper des Magensaftes in Beschlag genommen ist. Das Acidalbumin der Milchsäure gibt dann die letztere nicht an den Aether ab. In diesem Falle, der nur dann vorkommen kann, wenn der Magensaft keine Reaction auf freie Säure gibt, empfiehlt es sich, die Ausschüttelung zu wiederholen, nachdem man dem Magensaft Salzsäure bis zur eben beginnenden Congoreaction zugesetzt hat.

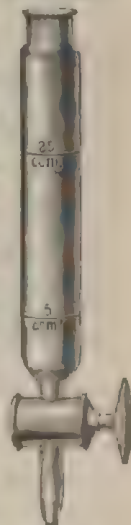


Fig. 107

Boas'sche Methode des Milchsäurenachweises. Boas\*\*\*\*) hat eine Reaction auf Milchsäure angegeben, welche darauf beruht, dass die Milchsäure durch oxydierende Agentien in Aldehyd verwandelt wird, und dass der gebildete Aldehyd sich leicht nachweisen lässt, indem man ihn abdestilliert und durch Zusatz alkalischer Jodlösung, ähnlich wie Aceton bei der Lieben'schen Acetonreaction (vgl. Harnuntersuchung S. 507), in Jodoform verwandelt. Das Jodoform kann dann leicht an der charakteristischen Krystallform (vgl. ebendaselbst) sowie am Geruch erkannt werden. Da aber auch Kohlehydrate durch Oxydation Aldehyd geben, so muss die Reaction an dem Aetherauszug des Mageninhaltes ausgeführt werden, in welchen die Kohlehydrate nicht übergehen. Praktisch gestaltet sich das Verfahren nach Boas folgendermassen: Von dem Filtrate des Mageninhaltes werden 10–20 cm<sup>3</sup> in einem Schälchen auf dem Wasserbade bis zur Sirupeconsistenz eingedampft, und zwar bei Fehlen freier Säure (Prüfung mit Congo) ohneweiters, beim Vorhandensein solcher, um die Milchsäure zu binden und die Verflüchtigung zu verhindern, nach Zusatz von überschüssigem kohlensaurem Baryt. Der Sirup wird dann, um die Milchsäure wieder frei zu machen, mit einigen Tropfen Phosphorsäure versetzt, durch einmaliges Aufkochen von Kohlensäure befreit, erkaltend gelassen und mit 100 cm<sup>3</sup> alkoholfreiem†)

\*) Berl. kl. Wochenschr., 1895, Nr. 37.

\*\*) Angefertigt durch Dr. R. Müncke, Berlin, Louisenstrasse.

\*\*\*\*) D. med. Wochenschr., 1893, Nr. 39.

†) Da Alkohol durch Oxydation auch Aldehyd gibt.



Aethers extrahiert. Nach halbstündigem Digerieren wird die klare Aetherschicht abgegossen, der Aether verjagt, der Rückstand mit 45 cm<sup>3</sup> Wasser ausgezogen, sorgfältig durchgeschüttelt und eventuell filtriert, das Filtrat mit 5 cm<sup>3</sup> Schwefelsäure und einer Messerspitze Braunstein versetzt und in eine Vorlage destilliert, in welcher sich 5–10 cm<sup>3</sup> alkalische Jodlösung befinden.<sup>\*)</sup> Es tritt dann sofort in der Vorlage, falls Aldehyd übergeht, eine Trübung, bestehend aus Jodoformkrystallen, und der charakteristische Jodoformgeruch auf.

Da Milchsäurebildung nach den Untersuchungen von Martius (vgl. S. 404) entgegen einer älteren Annahme, der normalen Magenverdauung nicht zukommt, sondern vielmehr auf bakterielle Gärungen zurückzuführen ist, welche normalerweise durch die Salzsäure des Magensaftes verhindert werden, so ist erheblicher, durch die Strauss'sche Methode nachweisbarer Milchsäuregehalt des exprimierten Probefrühstückes als eine pathologische Erscheinung zu betrachten, und zwar beweist derselbe einerseits Stagnation des Mageninhaltes und anderseits fehlenden oder verminderten Gehalt des Magensaftes an freier Salzsäure, indem nur da, wo diese beiden Factoren zusammentreffen, Gelegenheit zu reichlicher Milchsäuregärung gegeben ist. Hiermit hängt es zusammen, dass man starken Milchsäuregehalt vorwiegend bei motorischer Insufficienz des Magens, besonders infolge von Stenose des Pylorus, und zwar nur dann findet, wenn dieselbe sich mit einer Verminderung der Salzsäureproduction verbindet. Erfahrungsgemäss handelt es sich in solchen Fällen meist um Carcinome des Pylorus, und hierauf ist es zurückzuführen, dass man in neuerer Zeit dem Nachweis von Milchsäure im Mageninhalt mit Recht eine gewisse Bedeutung für die Frühdiagnose des Magencarcinoms beigelegt hat. Dagegen hat sich die ursprünglich von Boas vertretene Ansicht, dass der Milchsäuregehalt des Magensaftes gerade pathognomonisch für das Magencarcinom sei, nicht bestätigt, indem mehrfach constatirt wurde, dass auch gutartige Mageninsufficienzen und -Stenosen, falls sie mit ungenügender Salzsäuresecretion verbunden sind, den nämlichen Befund bedingen.

Es ist gegen alle Verfahren der Prüfung des Magensaftes auf Milchsäure, welche ja wesentlich den Zweck haben, Milchsäuregärung im Magen nachzuweisen, der Einwand erhoben worden, dass die gewöhnliche Nahrung, insbesondere auch das Ewald'sche Probefrühstück, stets präformierte Milchsäure enthalte, und Boas hat deshalb für die Anwendung seiner oben beschriebenen Milchsäureprüfung das gewöhnliche Probefrühstück durch eine dünne Hafermehlsuppe ersetzt, welche sich im Gegensatz zu Semmeln und Brot als milchsäurefrei erweist. Allein bei dem geringen Gehalte des gewöhnlichen Probefrühstücks an präformierter Milchsäure erscheint diese Vorsichtsmaassregel überflüssig, wenn man diagnostische Bedeutung nur den stärker ausfallenden Milchsäurereactionen einräumt. Das Strauss'sche Verfahren hat nun gerade in dieser Beziehung den Vortheil, dass es eine ziemlich sichere quantitative Abschätzung des Milchsäuregehaltes ermöglicht, und dass bei seiner Ausführung, wenn man das gewöhnliche Probefrühstück verwendet, der geringe Gehalt der Semmeln und des Weissbrotes an Milchsäure (besonders wenn man vorschriftsgemäss nicht Milchsemmeln, sondern Wassersemmeln gibt) nicht genügt, um ohne Milchsäuregärung im Magen eine positive Reaction zu geben. Es ist dies ein erheblicher Vorzug gegenüber der Boas'schen Reaction, welche gerade durch ihre Empfindlichkeit praktisch nur verwendbar sein dürfte, wenn sie als quantitative Methode benützt wird (vgl. S. 402).

\*) Dieselbe wird hergestellt, indem man gleiche Theile einer Lösung von trockenem Kalihydrat in 1000 Theilen Aq. dest. und Zehntel-Normaljodlösung (vgl. Handbücher der chemischen Analyse) mischt.

### Prüfung auf flüchtige Fettsäuren.

Die flüchtigen Fettsäuren, Buttersäure, Essigsäure und Baldriansäure, werden, wenn sie in irgend erheblicher Menge vorhanden sind, am besten an dem charakteristischen Geruche erkannt. Genauere Prüfungen sind umständlich und haben kaum praktischen Wert. Buttersäure kommt im Mageninhalt nach Genuss butterhaltiger Nahrungsmittel normalerweise fast regelmässig in Spuren vor. Ihre Gegenwart ist auf die Wirkung des in neuerer Zeit durch Volhard genauer studierten fettspaltenden Fermentes des Magensaftes zurückzuführen. Dagegen kommen die beiden anderen angeführten flüchtigen Fettsäuren, wie die Milchsäure, nur bei pathologischen Gärungen und Stagnation des Mageninhaltes in demselben vor, soweit es sich nicht um Spuren handelt, die auch schon in gewissen Nahrungsmitteln enthalten sein können.

### Quantitative Prüfung auf Säuren.

Die quantitativen Säurebestimmungen des Magensaftes stossen auf ganz eigenthümliche Schwierigkeiten deshalb, weil sich neben der Salzsäure an der Acidität des Magensaftes auch organische Säuren, ausserdem aber auch saure Salze betheiligen können, und weil ausserdem nach unseren, anlässlich der qualitativen Salzsäureprüfungen gemachten Auseinandersetzungen bei der Salzsäure selbst wieder zu unterscheiden ist zwischen dem ganz freien, auf die Farbagentien wirkenden und dem an Eiweisskörper locker gebundenen Antheil. Um die Complicirtheit der Verhältnisse klar zu machen, seien in Folgendem einerseits die sauer reagierenden, d. h. die blaues Lackmuspapier röhrenden und die Acidität zusammensetzenden Componenten des Magensaftes, andererseits die chlorhaltigen, bei der Salzsäurebestimmung zu berücksichtigenden Componenten desselben nebeneinander gestellt:

#### 1. Sauer reagierende Bestandtheile des Magensaftes:

- a) Freie und (an Eiweisskörper) gebundene Salzsäure.
- b) Organische Säuren.
- c) Saure Salze (saure Phosphate).

#### 2. Chlorhaltige Bestandtheile des Magensaftes:

- d) Freie Salzsäure (die Farbreactionen gebend).
- e) Locker, d. h. an Eiweisskörper gebundene Salzsäure (die Farbreactionen nicht gebend, aber auf Lackmus und Phenolphthalein sauer reagierend), kurzweg gebundene Salzsäure genannt.
- f) Chloride, nicht sauer reagierend, die Farbreactionen nicht gebend.

### Titrierung der Gesamtaacidität des Magensaftes.

Vor allem pflegt man für eine quantitative Säurebestimmung die Gesamtaacidität des Magensaftes mittelst Zehntel-Normalnatronlange zu titrieren, d. h. man bestimmt diejenige Menge von Aetznatron, welche nöthig ist, um eine bestimmte Menge Mageninhalt zu neutralisieren.

Technisch gestaltet sich die Ausführung einer Aciditätsbestimmung folgendermassen: Man bedarf zur Titration einer Zehntel-Normalnatronlösung (Zehntel-Normalauge). Eine Normallösung ist bekanntlich eine Lösung, welche in Liter so viele Gramme der betreffenden Substanz enthält, als das Äquivalentgewicht derselben beträgt. Eine Zehntel-Normallösung ist eine zehnmahlige Verdünnung der Normallösung. Aus der Definition geht hervor, dass gleiche Volumina von Normallösungen, bezw. von Zehntel-Normallösungen sich äquivalent sind.



So bedarf 1  $\text{cm}^3$  Zehntel-Normalnatronlösung genau  $\frac{1}{10} \text{ cm}^3$  Normal-salzsäure zur Neutralisation. Zur Herstellung einer Normalnatronlösung geht man am besten aus von einer Normaloxalsäurelösung. Eine solche wird erhalten, indem man 63.0 g gut krystallisierter, nicht verwitterter, chemisch reiner Oxalsäure abwägt und in genau einem Liter destillierten Wasser auflöst. Die Normalnatronlösung muss nun so zusammengesetzt sein, dass sie genau einer gleichen Menge der Normaloxalsäurelösung zu ihrer Neutralisation bedarf. Annähernd ist dies der Fall, wenn man 150—155  $\text{cm}^3$  Natronlösung der deutschen Pharmakopie oder circa 75—80  $\text{cm}^3$  der schweizerischen \*) auf etwa 1050  $\text{cm}^3$  mit destilliertem Wasser verdünnt. Genau richtig wird aber dabei die Concentration nicht, sondern sie muss an der Hand der Oxalsäurelösung corrigiert werden. Man setzt in 10  $\text{cm}^3$  Normaloxalsäurelösung, die man mit einigen Tropfen alkoholischer Phenolphthaleinlösung als Indicator versetzt hat, aus einer Bürette so lange von der erwähnten annähernd normalen Natronlösung zu, bis die Säure neutralisiert ist, d. h. bis die Mischung sich bleibend roth zu färben beginnt. Wäre die Normalnatronlösung wirklich richtig, so müssten in diesem Momente genau 10  $\text{cm}^3$  derselben verwendet sein. Im allgemeinen braucht man weniger. Braucht man z. B. 9.5  $\text{cm}^3$  zur Neutralisation, so hat man zu je 9.5  $\text{cm}^3$  noch 0.5 Wasser zuzusetzen, um eine genaue Normallösung zu haben. Denn dann werden 10  $\text{cm}^3$  Normalnatronlösung genau 10  $\text{cm}^3$  Normaloxalsäurelösung entsprechen. Hiernach berechnet sich leicht der Wasserzusatz, der zu den 1050  $\text{cm}^3$  noch nothwendig ist. Für den Gebrauch zur Titrierung des Magensaftes ist die Normalnatronlösung zu stark. Man stellt sich deshalb eine Zehntel-Normallösung einfach durch 10malige Verdünnung der Normallösung her.

Mit dieser Zehntel-Normalnatronlösung füllt man bis zum Nullpunkte eine graduirte Bürette mit Quetschhahn, die an einem Stativ senkrecht befestigt ist. Unter die Oeffnung der Bürette werden in einem weissen Porzellanschälchen oder in einem Becherglase mit weisser Unterlage 10  $\text{cm}^3$  des zu untersuchenden filtrierten Magensaftes gebracht \*\*) und einige Tropfen alkoholischer Phenolphthaleinlösung als Indicator zugesetzt. Man lässt dann vorsichtig unter stetem Umrühren des Gemisches so lange von der Zehntel-Natronlösung zufließen, bis die rothe Farbe, die jedesmal beim Einfließen des Alkalis entsteht, nicht mehr verschwindet. Die in diesem Zeitpunkte an der Bürette abzulesende verbrauchte Menge Zehntel-Normallösung ist der Ausdruck der Acidität des Magensaftes. Man kann dann die Acidität auf zweierlei Art ausdrücken, nämlich entweder auf eine bestimmte Säure berechnet oder nach dem Vorschlag von Jaworski, dem sich viele neuere Autoren angeschlossen haben, in sogenannten Aciditätsgraden (s. u.). Am häufigsten berechnet man die Acidität des Magensaftes auf freie Salzsäure. Zu diesem Zwecke hat man sich daran zu erinnern, dass nach der Definition der Normallösungen sich gleiche Volumina derselben vertreten resp. neutralisieren. 1  $\text{cm}^3$  Normallösung entspricht also zur Neutralisation genau 1  $\text{cm}^3$  Normal-säure. Normal-salzsäure enthält im Liter 1 Aequivalent, d. h. 36.5 Salzsäure; 1  $\text{cm}^3$  Normal-salzsäure somit = 0.0365 Salzsäure. Dieser Menge Salzsäure entspricht somit auch 1  $\text{cm}^3$  Normalnatron-

\*) Pharm. Helv. Edit. III: „Natrium hydricum solutum“.

\*\*) Martins hat nachgewiesen, dass zu den quantitativen Säurebestimmungen eigentlich der unfiltrirte Magensaft benutzt werden sollte, wenn man Fehler vermeiden will. Der Säuregehalt vertheilt sich nämlich mitunter ungleichmässig auf die festen und flüssigen Bestandtheile des Mageninhaltes, indem die ersteren einen grösseren Antheil der Säure zurückhalten. Für praktische Zwecke genügt jedoch die Titration des Filtrates, welche sich exacter ausführen lässt.



lauge. 1  $\text{cm}^3$  der verwendeten Zehntel-Normallauge ist 10mal schwächer, entspricht somit 0.00365 Salzsäure. Daraus ergibt sich leicht die Berechnung der Acidität auf freie Salzsäure. Braucht man zur Neutralisation von 10  $\text{cm}^3$  Magensaft 5  $\text{cm}^3$  Zehntel-Normallauge, so entspricht dies einer Salzsäuremenge von  $5 \times 0.00365 = 0.01825$ . Dies macht in Procenten, d. h. auf 100  $\text{cm}^3$  Magensaft berechnet, 0.1825. Diese Berechnungsweise auf Procente freier Salzsäure gibt uns zwar nicht den wahren Salzsäuregehalt des Magensaftes an (da noch andere Factoren die Acidität bestimmen helfen), sie hat aber den Vortheil, dass sie uns von vorneherein ein Urtheil gestattet über das Maximum von Salzsäure, das der betreffende Magensaft enthalten kann. Dem gegenüber gibt man bei der Berechnung auf sogenannte Aciditätsgrade einfach an, wieviele Cubikcentimeter Zehntel-Normallauge man braucht, um 100  $\text{cm}^3$  Magensaft zu neutralisieren, d. h. wieviel Volumprocente seiner eigenen Menge der untersuchte Magensaft davon zu seiner Neutralisation erfordert. Man hat also, um den Aciditätsgrad zu finden, bloss die zur Neutralisation von 10  $\text{cm}^3$  Mageninhalt nöthige Zahl Cubikcentimeter Zehntel-Normallauge mit 10 zu multiplicieren. Ein Magensaft, von welchem 10  $\text{cm}^3$  zur Neutralisation 5  $\text{cm}^3$  Zehntel-Normallauge bedürfen, hat somit eine Acidität von 50. Es hat diese Berechnungsweise den Vortheil, dass sie genau der Wirklichkeit entspricht, während die Umrechnung auf Salzsäure von der unrichtigen Supposition ausgeht, dass die Acidität wirklich ausschliesslich auf Salzsäure zu beziehen sei. Andererseits hat aber die Umrechnung auf Salzsäure wieder den Vortheil, dass wir mit derselben eine anschaulichere Vorstellung verbinden können.

In praktischer Hinsicht sei erwähnt, dass die Bürette mit der Natronlauge, um die Verdunstung zu verhindern, nach dem Gebrauche stets mit einem Kork verschlossen werden muss.

#### Quantitative Bestimmung der Salzsäure des Magensaftes.

Während die Bestimmung der Gesamtaacidität des Magensaftes eine sehr einfache chemische Aufgabe ist, erscheint die Bestimmung der in einem Magensaft enthaltenen Salzsäuremenge deshalb mit grösseren Schwierigkeiten verbunden, weil es sich hiebei darum handelt, die Factoren  $d$ ,  $e$  und  $f$  (S. 395) getrennt zu berücksichtigen. Eine einfache Chlorbestimmung hat deshalb für die Beurtheilung der Salzsäuresecretion keinen Wert, weil sie uns bloss über die Summe  $d + e + f$  Aufschluss geben würde, in welcher auch die Chloride der Nahrung mitgerechnet sind. Von Interesse ist dagegen die Summe  $d + e$ , d. h. die Menge der von dem Magen secernierten Salzsäure, welche zum Theile ganz frei, zum Theile an Eiweisskörper gebunden ist.

*Bestimmung der gesammten nicht neutralisierten (secernierten) Salzsäure des Magensaftes ( $d + e$ , S. 395).*

##### Methode von Sjöqvist.

Sie beruht darauf, dass die im Magensaft enthaltenen, ganz freien sowie die an Eiweisskörper locker gebundenen Säuren mit kohlensaurem Baryt gemengt in die entsprechenden Baryumsalze übergeführt werden. Wird dann die Mischung eingedampft und verascht, so gehen die Barytsalze der organischen Säuren wieder in kohlensauren Baryt über, während die Salzsäure als Chlorbaryum fixiert bleibt. Durch Extraction mit Wasser wird dann aus der Glühflasche das Chlorbaryum isoliert, seine Menge mit Kaliumbichromatlösung titirt und daraus die Salzsäure berechnet. Die im Magen präformierten Chloride beeinflussen die Titration nicht, da nicht auf Chlor, sondern auf Baryum titirt wird. Die genauere Vorschrift Sjöqvists lautet folgendermassen:

Man dampft 10  $\text{cm}^3$  Magensaft in einer Silber- oder Platinschale mit überschüssigem chlorfreiem Baryumcarbonat in mässiger Wärme ein und glüht den Rückstand einge-

Minuten lang. Nach dem Erkalten wird der Rückstand zunächst mit 10 cm<sup>3</sup> Wasser digeriert und dann wiederholt mit heissem Wasser extrahiert, bis die Menge des filtrierten Extractes 50 cm<sup>3</sup> beträgt.

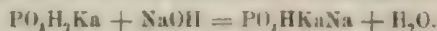
Zur Titration auf Baryum wird diese Lösung mit  $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{4}$  ihres Volumens Weingeist und 3—4 cm<sup>3</sup> einer Lösung von 10.0 Essigsäure und 10.0 Natriumacetat in 100 cm<sup>3</sup> Wasser versetzt. Diese Zusätze erleichtern die Ausscheidung des chromsauren Baryts und hindern die Ausscheidung von chromsaurem Kalk aus etwa vorhandenen Kalksalzen. Hierauf wird zu der Lösung aus einer Bürette bis zur völligen Ausfällung des chromsauren Baryts eine 8.5%ige Lösung von chemisch reinem Kaliumbichromat zugesetzt. Als Indicator für die Beendigung der Reaction dient sogenanntes Tetrapapier (Tetramethyl-Paraphenyldiaminpapier), welches überschüssiges Kaliumbichromat durch blaue Färbung anzeigt. Die Berechnung der Salzsäure ergibt sich nun daraus, dass jedem der bis zum Eintritte der Schlussreaction erforderlichen Cubikcentimeter Bichromatlösung 4.05 mg Salzsäure entsprechen.

In neuerer Zeit wurde die Sjöqvistsche Methode von dem Autor in der Weise verbessert, freilich auch weiter compliciert, dass die nicht ganz scharfe Endtitration auf Bichromat in eine scharfe Jodtitration übergeführt wurde, indem durch Zusatz von  $\text{KJ}$  und  $\text{HCl}$  zum Bichromat Jod in bestimmter Menge frei gemacht und die Jodmenge durch Natriumthiosulfat und Stärke in der bekannten Weise titrimetrisch bestimmt wird. In Betreff der Ausführung dieser Modification müssen wir auf die Originalmittheilung im V. Bande des Skandinavischen Archivs für Physiologie 1895 verweisen.

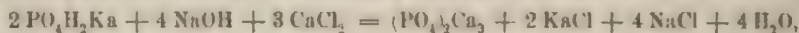
#### Methode von Leo.

Die Methode von Leo gründet sich darauf, dass freie ebenso wie die an Eiweisskörper gebundene Salzsäure durch Calciumcarbonat neutralisiert wird, während saure Phosphate und andere mit Natronlauge beim Titrieren in Action tretende Verbindungen nach der Behandlung mit Calciumcarbonat dieselbe Acidität zeigen wie zuvor.

Leo bestimmt nun, nachdem er die Fettsäuren durch Abdestillieren, die Milchsäure durch Ausschütteln mit Aether entfernt hat, in einer Probe des so behandelten Magensaftes zunächst die Gesamtacidität, bindet dann in einer anderen Probe desselben die freie und die an Eiweiss gebundene Salzsäure durch Zusatz von Calciumcarbonat und titriert wieder. Der durch den Zusatz von Calciumcarbonat verschwundene Theil der Acidität entspricht der vorhandenen Salzsäure. Die Bildung von Calciumchlorid bei der Neutralisation der Salzsäure macht nun bei der Ausführung des Verfahrens mit Rücksicht auf die wahrscheinliche Gegenwart von sauren Phosphaten einen besonderen Kunstgriff nothwendig. Die Titrierung der sauren Phosphate verläuft nämlich ohne die Gegenwart von Calciumchlorid nach folgender Formel:



Ist hingegen mit den sauren Phosphaten in der Lösung gleichzeitig Calciumchlorid zugegen, so verläuft die Titrierung nach der Formel:



so dass also im letzteren Falle doppelt so viel Natronlauge zur Neutralisation erfordert wird, als ohne die Gegenwart von Calciumchlorid.

Um nun in der Vergleichung der beiden Titrierungen den Einfluss des bei der Neutralisierung mit Calciumcarbonat sich bildenden Calciumchlorids auszuschalten, setzt Leo den beiden zu titrierenden Proben einen Ueberschuss von Calciumchlorid zu. In Betreff der Details der Ausführung verweisen wir auf die Mittheilungen Leos selbst.\*)

Die Methode von Leo bestimmt natürlich gleichzeitig auch die sauren Phosphate

#### Methode von Lütke-Martius.

Die Methode von Lütke-Martius ist von den quantitativen Bestimmungsmethoden der gesammten secretierten (der freien + der an Eiweisskörper gebundenen) Salzsäure eine der einfachsten.

Nach derselben wird zunächst der gesammte Chlorgehalt in einer Probe des Mageninhaltcs\*\*) bestimmt (vgl. unten). Der gefundene Wert für das Gesammtchlor werde mit  $\alpha$  bezeichnet.

\*) Diagnostik der Erkrankungen der Verdauungsorgane. Berlin, 1890.

\*\*) Martius verwendet ausschliesslich den unfiltrierten Magensaft statt des Filtrates (vgl. S. 396, Anmerkung 2).



Sodann wird eine andere Probe des Mageninhaltes verascht und in der Asche wiederum das Chlor bestimmt. Dies ist, da die Salzsäure flüchtig ist, das Chlor der zurückgebliebenen Chloride. Wir bezeichnen den hierbei gefundenen Chlorwert mit  $b$ .

Durch Subtraction des Chlors der Chloride vom Gesamtchlor wird nun offenbar das Chlor der secernierten Salzsäure gefunden. Der gesuchte Wert für die secernierte Salzsäure ergibt sich also einfach durch Berechnung des Chlorwertes  $a - b$  auf Salzsäure.\*)

Zur Chlorbestimmung dient das Verfahren von Volhard, welches darin besteht, dass der zu untersuchenden chlorhaltigen Substanz stark saure Silbernitratlösung in gemessener Menge im Ueberschusse zugesetzt wird, so dass alles vorhandene Chlor an Silber gebunden wird. Es wird dann im Filtrate das nicht gebundene überschüssige Silber durch Titrierung mit Rhodanammium bestimmt. Das Silber wird hierbei als unlösliches Rhodansilber gefällt; als Indicator für die Vollendung der Fällung dient Eisennalaun oder Ferrisulfat, das von vorneherein der Silberlösung zugesetzt werden kann. Beim Einfließen des Rhodanammiums bleibt die entstehende blutrothe Färbung des Eisensrhodanids erst dann bestehen, wenn alles Silber als Silberrhodanid gefällt ist.

Die Details der Ausführung gestalten sich folgendermassen. Wir lassen dabei Lütke das Wort:

„Erforderlich sind folgende Normallösungen:

1. Zehntel-Normalsilberlösung: 17 g Silbernitrat im Liter enthaltend. Der Lösung wird auch zugleich der Indicator, schwefelsaures Eisenoxyd (Ferrisulfat), sowie auch überschüssige Salpetersäure zugesetzt. Die Herstellung erfolgt zweckmässig in folgender Weise: 17.5 Silbernitrat werden in circa 900  $\text{cm}^3$  Salpetersäure von 25% gelöst und der Lösung 50  $\text{cm}^3$  Liq. ferri sulfurici oxydati zugesetzt. Sodann füllt man auf 1 Liter auf. Das Einstellen der Lösung erfolgt am sichersten gegen genaue Zehntel-Normalsalzsäurelösung, und zwar in der üblichen Weise.

2. Zehntel-Rhodanammiumlösung: 7.6 g  $\text{CNSNH}_4$  im Liter enthaltend. Man löse circa 8 g Rhodanammium in 1 Liter Wasser und ermittle den wahren Gehalt dieser Lösung mittelst der Zehntel-Silberlösung. Zu diesem Zwecke gibt man 10  $\text{cm}^3$  der (eisenhaltigen) Silberlösung in ein Becherglas, fügt circa 150 bis 200  $\text{cm}^3$  Wasser hinzu, sodann lässt man unter Umrühren die Rhodanlösung aus einer Burette zufließen, bis bleibend schwach röthliche Färbung eintritt. Hätte man z. B. 9.7  $\text{cm}^3$  hierzu verbraucht, so wären 970  $\text{cm}^3$  der Rhodanlösung auf 1000  $\text{cm}^3$  zu verdünnen. Mit der so eingestellten Lösung macht man einen weiteren Versuch und überzeugt sich, ob dieselbe wirklich zehntelnormal ist.

a) Bestimmung des gesammten Chlors: 10  $\text{cm}^3$  des gut durchgeschüttelten Mageninhaltes werden in einen Messkolben von 100  $\text{cm}^3$  Inhalt gefüllt. Das Messkolbchen, in welchem die 10  $\text{cm}^3$  abgemessen wurden, muss ein- bis zweimal mit Wasser nachgespült werden. Sodann fügt man 20  $\text{cm}^3$  der Zehntel-Silberlösung hinzu, schüttelt um und lässt 10 Minuten stehen.

Falls der Mageninhalt stark gefärbt ist, kann man durch Zusatz von 5 bis 10 Tropfen Kaliumpermanganatlösung (15 = 1) entfärben. In den meisten Fällen ist dies nicht nöthig. Der Zusatz von Permanganat darf erst dann erfolgen, wenn alles Chlor schon an Silber gebunden ist. Im anderen Falle wirkt das Permanganat auf die Salzsäure zersetzend ein, derart, dass sich freies Chlor bildet, das sich verflüchtigt, wodurch das Resultat der Analyse in Frage gestellt wird.

Ist die Entfärbung eingetreten, so füllt man auf 100  $\text{cm}^3$  auf, schüttelt um und filtrirt durch ein trockenes Filter in ein trockenes Gefäss.

50  $\text{cm}^3$  dieses Filtrates werden dann in einem Becherglase mit Zehntel-Rhodanlösung titrirt.

Die Berechnung des Gesamtchlorgehaltes erfolgt folgendermassen: Die verbrauchten Cubikcentimeter Rhodanlösung multipliziert man mit zwei und zieht diese Zahl von der angewendeten Silbermenge (20  $\text{cm}^3$ ) ab.

b) Bestimmung der Chloride: 10  $\text{cm}^3$  des gut durchgeschüttelten Mageninhaltes werden in einer Platinschale auf dem Wasserbade zur Trockene eingedampft. In Ermangelung eines solchen benützt man zweckmässig eine nicht zu dicke Asbestplatte, die man durch Gas oder eine Spiritusflamme erhitzt. Auf diese Weise vollzieht sich das Eintrocknen schnell und doch ohne Spritzen der Flüssigkeit, so dass kein Verlust stattfindet.

Nach dem Eintrocknen verbrennt man den Rückstand über der freien Flamme, und zwar erhitzt man nur so lange, bis die Kohle nicht mehr mit leuchtender Flamme

\*) Vgl. folgende Seite. In Betreff einer Correctur dieser Methode vgl. Reissner, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. XLIV, S. 75.



brennt. Sehr starkes und anhaltendes Glühen ist überflüssig und zu vermeiden, da die Chloride sich bei starker Rothglühhitze verflüchtigen.

Nach der Verbrennung des Trockenrückstandes zerreibt man die angefeuchtete Kohle mittelst eines Glasstabes, laugt dieselbe mit etwa 100 cm<sup>3</sup> warmem Wasser aus und bringt die Flüssigkeit auf ein Filter. Erfahrungsgemäss genügt diese Wassermenge zur völligen Auslaugung der Kohle.

Ist man jedoch im Zweifel, ob alles Chlor ausgewaschen ist, so setzt man zu einigen Tropfen des zuletzt ablaufenden Filtrates einen Tropfen Silberlösung. Eine Trübung würde die Gegenwart von Chlor anzeigen und weiteres Auswaschen nothwendig machen.

Das gesammte Filtrat wird dann in einem Becherglase mit 10 cm<sup>3</sup> Zehntel-Silberlösung versetzt und mit Zehntel-Rhodanlösung titriert.

Die Berechnung des gebundenen Chlors ergibt sich durch Subtraction der gefundenen Cubikcentimeter Rhodanlösung von der angewendeten Silbermenge (10 cm<sup>3</sup>).

c) Berechnung der Salzsäure. Aus den beiden ermittelten Werten (gesammtes Chlor *a* und Chloride *b*) berechnet sich die in 10 cm<sup>3</sup> Mageninhalt vorhandene Salzsäure durch Subtraction. Es wird nämlich vom Gesamtchlorgehalt, ausgedrückt in Cubikcentimetern Zehntel-Normallösung, der gleichartig ausgedruckte Gehalt an Chloriden abgezogen. Durch Multiplication der gefundenen Zahl mit 0.0365 erhält man die absolute Salzsäuremenge in 100 cm<sup>3</sup> Mageninhalt oder den Procentgehalt an Salzsäure.

Zu bemerken ist noch, dass die gewählte Menge von Zehntel-Silberlösung, welche bei beiden Bestimmungen zugesetzt wird (*a* 20 cm<sup>3</sup>, *b* 10 cm<sup>3</sup>), so weit unsere Erfahrung reicht, völlig genügend ist, um alles Chlor zu binden. Sollte sich gelegentlich ein Mageninhalt mit grösserem Chlorgehalte finden, so müsste darauf geachtet werden, dass mehr Silbernitrat zugesetzt wird, als zur Bindung alles Chlors nöthig ist."

#### Methode von Hehner-Maly.

Die Methode von Hehner-Maly, die von Lenbe für die Klinik empfohlen wird, beruht darauf, dass, wenn man eine Mischung organischer und anorganischer Säuren neutralisiert und dann verascht, die organischsauren Salze durch die Verbrennung in alkalisch reagierende Carbonate verwandelt werden, während die anorganischsauren Salze bei dem Verfahren neutral bleiben. Wenn man also die beim Verfahren gewonnene Alkalität (respective eine äquivalente Acidität) von der Gesamtacidität abzieht, so erhält man als Rest den Theil der Acidität, der auf Mineralsäure beruht.

Für den Magensaft gestaltet sich das Verfahren folgendermassen: 10 cm<sup>3</sup> Magensaft werden in der gewöhnlichen Weise mittelst Zehntel-Normallauge und Phenolphthalein als Indicator titriert. Die neutralisierte Lösung wird in einer Platinschale eingedampft und verascht, die Asche in destilliertem Wasser gelöst und nun die alkalische Lösung mit Zehntel-Normalsäure (Oxalsäure oder Salzsäure) titriert, indem man wieder Phenolphthalein als Indicator zusetzt und die Titration bis zur völligen Entfärbung fortsetzt. Die bei der Titration gebrauchte Zehntel Normalsäure entspricht der durch organische Säuren bedingten Acidität, und um die Salzsäure zu erhalten, hat man diesen Wert einfach von der Gesamtacidität abzuziehen. Die Methode ist sehr einfach und für klinische Zwecke bequem. Sie hat nur den Nachtheil, dass man dabei die sauren Phosphate als HCl rechnet, da sie sich beim Veraschen wie Mineralsäuren verhalten. Um ganz exakte Resultate zu erhalten, müsste man die sauren Phosphate nach der Methode von Leo (S. 398) bestimmen und die ihnen angehörige Acidität von der nach Hehner-Maly erhaltenen Salzsäureacidität abziehen. Dabei würde allerdings gleichzeitig auch die Salzsäure nach Leo bestimmt, so dass die Hehner-Maly'sche Methode bloss noch für die Bestimmung der organischen Säuren in Betracht käme. Für letztere Zwecke hat die Hehner-Maly'sche Methode besondere Vortheile, da sie die organischen Säuren ganz direct und bequemer als jedes andere Verfahren ergibt.

*Bestimmung der (auch von Leueiss) freien Salzsäure, welche die früher erwähnten Farbreactionen gibt, d. h. des „Säureüberschusses“ (d. S. 395).*

Dieselbe geschieht am besten nach der Methode von Mintz durch Titration, indem man zum Magensaft aus der Burette so lange Zehntel-Normalnatronlauge zusetzt, bis die gebräuchlichen Farbreaagentien auf freie Salzsäure (vgl. S. 390 f.) keine solche mehr anzeigen. Man kann dabei als Reagens mit Mintz das Phloroglucin-Vanillin benützen. Dasselbe hat den Vortheil, dass es durch keine organische Säure beeinflusst wird und dass die End-

reaction eine scharf einsetzende ist. Zur Anstellung der letzteren nimmt man einen Tropfen der titrierten Flüssigkeit mittelst eines Glasstabes weg, versetzt ihn auf einem Schälchen mit einem Tropfen Phloroglucin-Vanillinlösung (S. 390) und erwärmt über der Flamme. Noch bequemer ist es, vor der Titration zu 10  $\text{cm}^3$  Magensaft 25–30 Tropfen der Phloroglucin-Vanillinlösung zuzusetzen und dann die Endreaction in der Weise anzustellen, dass man in die titrierte Flüssigkeit einen Glasstab eintaucht, die anhaftende Flüssigkeit über einer Flamme erwärmt und so die Reaction am Glasstabe selbst ausführt. Man kühlt dann den Glasstab durch Anblasen ab, um zu verhindern, dass er nachher springt, und wäscht ihn vor neuem Gebrauche ab. Versuche, den salzsäurehaltigen Mageninhalt mit Methylviolet zu versetzen und dann so lange Zehntel-Normalnatronlösung zuzusetzen, bis die entstehende blaue Farbe wieder ins Violette umschlägt, haben mich zu keinem befriedigenden Resultate geführt, weil die Erkennung der Endreaction zu schwierig ist. Dagegen kann die Endreaction sehr gut mit Congopapier festgestellt werden, indem man so lange Zehntel-Normalnatronlauge zusetzt, bis das Congopapier nicht mehr blau gefärbt wird. Diese Methode empfiehlt auch Riegel. Am bequemsten ist es, wenn man sich hierbei der Tüpfelmethode bedient, indem man jedesmal zur Anstellung der Reaction etwas von der Flüssigkeit mittelst einer Platinöse auf das Congopapier bringt. Man muss jedoch wissen, dass die Titration auf Phloroglucinreaction nicht genau die nämlichen Resultate zu geben braucht, wie die Titration auf Congo. Es liegt dies an der verschiedenen Empfindlichkeit der Indicatoren, unter Umständen auch an der Empfindlichkeit des Congoroths gegen organische Säuren.

*Bestimmung des „Salzsäuredeficits“ bei Magensaft, welcher die Reactionen auf freie Salzsäure nicht gibt.*

Unter Salzsäuredeficit versteht man diejenige Menge von Salzsäure, welche man einer bestimmten Menge Mageninhalt zusetzen muss, um die Farbreactionen auf freie Salzsäure hervorzurufen. Es ist diese Menge natürlich einerseits abhängig von der Menge der vorhandenen Eiweisskörper und Peptone, eventuell auch alkalischer Secretbestandtheile, welche Säure binden, anderseits von der Menge der bereits vorhandenen, aber durch die Eiweisskörper in Beschlag genommenen Salzsäure. Man könnte somit auch von einem Salzsäuresättigungsdeficit sprechen. Zur Bestimmung dieses Deficits wird zu 10  $\text{cm}^3$  Magensaft aus einer Bürette so lange Zehntel-Normalsalzsäure zugesetzt, bis man die Reaction auf freie Salzsäure in der Mischung bekommt. Am besten eignet sich auch hier die Anwendung des Phloroglucin-Vanillins oder des Congoroths. Das Verfahren in Betreff der Anstellung der Endreaction ist hier ganz analog wie bei der Bestimmung des Säureüberschusses (vgl. oben). Zur Herstellung der Normalsalzsäure werden zunächst 15  $\text{cm}^3$  officineller (25%iger) Salzsäure der deutschen oder der neuen schweizerischen Pharmacopöe<sup>\*)</sup> auf 100  $\text{cm}^3$  mit destilliertem Wasser verdünnt. Eine solche Lösung ist etwas stärker als Normalsalzsäure. Um sie genau normal zu machen, setzt man von derselben zu 10  $\text{cm}^3$  Normalnatronlauge, der man vorher einige Tropfen alkoholischer Phenolphthaleinlösung zugesetzt hat, aus einer Bürette so lange zu, bis die rothe Farbe verschwunden ist. Nehmen wir an, dass wir dazu 9.5  $\text{cm}^3$  brauchen, so müssen wir, da es eigentlich 10  $\text{cm}^3$  sein sollten, zu je 9.5  $\text{cm}^3$  unserer Salzsäurelösung noch 0.5  $\text{cm}^3$  Wasser zusetzen, um die wirkliche

<sup>\*)</sup> Acid. hydrochloric. Pharmacop. Helv., Edit. III.



Normalsäure zu erhalten. Zur Herstellung von Zehntel-Normalsalzsäure hat man dann noch auf das Zehnfache zu verdünnen.

#### Quantitative Bestimmung der gesamten organischen Säuren des Magensaftes.

Die Gesamtmenge der organischen Säuren lässt sich unter der zutreffenden Voraussetzung, dass saure Salze an der Acidität nach dem Ewald'schen Probefrühstück einen geringen Antheil haben, berechnen, wenn man die zum Beispiel nach der Lütke-Martius'schen Methode gefundene Salzsäureacidität von der Totalacidität abzieht. Physiologisch erhält man nach Martius, da organische Säuren normalerweise bei der Verdauung des Probefrühstücks im Magen fehlen sollen, bei dieser Subtraction den Wert 0 (vgl. S. 404 f.).

Ausserdem lassen sich die organischen Säuren nach der Hehner-Maly'schen Methode (S. 400) bestimmen. Dieselbe ergibt ohneweiters die auf organischen Säuren beruhende Acidität.

#### Quantitative Bestimmung der Milchsäure.

Eine quantitative Abschätzung des Milchsäuregehaltes des Magensaftes lässt sich in einer für praktische Zwecke vollkommen genügenden Weise durch die Strauss'sche Modification der Uffelmann'schen Methode (S. 393) ausführen. Zu genaueren Bestimmungen benützt Boas die oben (S. 393 f.) beschriebene Jodoformreaction in der Weise, dass er die Jodmenge, welche zur Umwandlung des aus der Milchsäure gebildeten Aldehydes in Jodoform verbraucht wird, titrimetrisch bestimmt. Bei dem geringen praktischen Nutzen einer exacten quantitativen Milchsäurebestimmung verweise ich in Betreff der Ausführung dieser Titrierung auf die Originalarbeit von Boas.\*) Sollte eine grössere quantitative Genauigkeit, als sie der Schätzung nach der Strauss'schen Modification der Uffelmann'schen Probe zukommt, erforderlich sein, so dürfte eventuell wohl auch die Bestimmung der organischen Säuren nach Hehner-Maly (S. 400) genügenden Aufschluss geben, da die übrigen organischen Säuren diagnostisch die nämliche Bedeutung haben wie die Milchsäure und ihr quantitativ jedenfalls untergeordnet sind.

#### Praktische Verwertung und Auswahl der im vorhergehenden mitgetheilten quantitativen Säurebestimmungsmethoden.

Wenn es auch auf den ersten Blick vielleicht als das Ideal einer exacten Magendiagnostik betrachtet werden könnte und vielfach auch in der Literatur dieses Postulat gestellt wird, alle die verschiedenen Factoren der Acidität getrennt nach möglichst exacter Methode zu bestimmen, also z. B. die gesamte secretierte Salzsäure nach Lütke-Martius oder Sjöqvist, die sauren Phosphate nach Leo, den Säureüberschuss resp. das Säuredeficit nach Mintz, die Milchsäure nach Boas, so ist doch für die meisten Fälle der Praxis ein derartiges Verfahren viel zu umständlich, und es lohnt sich dasselbe umsoweniger, als den meisten der sogenannten exacten Salzsäurebestimmungsmethoden Einwände in Betreff ihrer Exactheit nicht erspart geblieben sind. Auch der Vorschlag, diese Bestimmungen alle dadurch noch genauer zu machen, dass man sich nicht begnügt, den Magen zu exprimieren, sondern ihn nachher noch spült und die Spülflüssigkeit mit zur Analyse verwendet, um dann die absolute Menge der im Magen enthaltenen Salzsäure zu berechnen, hat keinen Wert. Denn man darf sich nicht verhehlen, dass man auch hierdurch keineswegs völlig richtige Zahlen für das Secretionsvermögen des Magens erhält. Abgesehen davon, dass durch die Ausspülung selbst wieder ein neuer und inconstanter Secretionsreiz ausgeübt wird, kommt es auf eine derartige Exactheit schon deshalb nicht an, weil schon vor der Entleerung des Probefrühstücks ein unbekannter Theil der Säure in das Duodenum abgehoben wird.

\* Boas. Eine neue Methode der qualitativen und quantitativen Milchsäurebestimmung im Magen-saite. D. med. Wochenschrift, 1893, Nr. 34.



Glücklicherweise gestaltet sich die Sache für die Praxis wesentlich einfacher. In erster Linie kommt hier die einfache Titration der Acidität in Betracht. Da nach den Untersuchungen von Moritz\*) sowie von Martius (vgl. S. 404) bei der Anwendung des Ewald'schen Probefrühstückes die Acidität der sauren Phosphate für die Titration praktisch keine erhebliche Rolle spielt, so setzt sich die Acidität hier wesentlich zusammen aus derjenigen der organischen Säuren und der secernierten Salzsäure. Diese letztere setzt sich wieder zusammen aus der Acidität der an Eiweisskörper gebundenen und der ganz freien auf Congo und Phloroglucin-Vanillin reagierenden Salzsäure. Einige Beispiele mögen nun zeigen, wie unter Berücksichtigung dieser Verhältnisse schon die einfache Aciditätstitrierung des Magensaftes nach Voraussendung der qualitativen Reactionen wertvolle Aufschlüsse über den Magenchemismus geben kann.

Nehmen wir an, dass es sich um einen Fall handle, in welchem die Reactionen auf freie Salzsäure negativ ausfallen. Wir bestimmen die Acidität und finden dieselbe ziemlich hoch, z. B. auf Salzsäure berechnet  $= 2.5\%$ . Man darf dann mit einiger Wahrscheinlichkeit vermuthen, dass diese hohe Acidität zu einem guten Theile von freien organischen Säuren herrührt, während die Salzsäuresecretion eine geringere ist. Bestätigt wird diese Auffassung, wenn die Reaction auf Milchsäure stark ausfällt, wenn der Geruch des ausgeheberten Buttersäure und Essigsäure verräth und die mikroskopische Untersuchung reichlichen Gehalt des Magensaftes an Bakterien ergibt. Wenn umgekehrt bei stark positiven Salzsäurereactionen und fehlender oder schwacher Milchsäure-reaction die Acidität eine hohe ist, so ist mit grosser Wahrscheinlichkeit anzunehmen, dass dieselbe hauptsächlich auf freier Salzsäure beruht, dass die Secretion somit eine normale oder eine abnorm starke ist. Finden wir bei positiven Salzsäurereactionen die Acidität relativ gering, so ist die Wahrscheinlichkeit noch grösser, dass dieselbe hauptsächlich auf freier Salzsäure beruhe. Aber selbst unabhängig von den Reactionen auf freie Salzsäure ist die Titration der Gesamtaacidität insofern wertvoll, als sie uns stets einen oberen Grenzwert für die mögliche Salzsäuremenge angibt, und dies ist mitunter schon an und für sich von Interesse. Erhalten wir z. B. eine Acidität von  $0.8\%$  (auf Salzsäure berechnet), so sind wir sicher, dass die Menge der secernierten Salzsäure jedenfalls nicht mehr als  $0.8\%$  beträgt, dass sie also beträchtlich vermindert ist.

Neben der Bestimmung der Gesamtaacidität gestattet uns nun die leicht ausführbare Bestimmung des Säureüberschusses resp. des Säuredeficits (S. 400 f.) ebenso wichtige Einblicke in den Magenchemismus.

In Betreff der Bedeutung der Bestimmung des „Salzsäureüberschusses“ (resp. des „Salzsäuredeficits“) sei Folgendes bemerkt. Es gibt Autoren, welche nur der ganz freien, die Farbreactionen gebenden Salzsäure eine Bedeutung beilegen, weil von ihrer Gegenwart die Verdauung von Eiweisskörpern, die dem Magensaft ausserhalb des Körpers zugesetzt werden, und somit das Resultat des künstlichen Verdauungsversuches (vgl. S. 407 ff.) abhängig ist. Umgekehrt meinen andere Autoren, diese freie Salzsäure sei für die Verdauung eigentlich unwesentlich, da im Magen gerade die von den Eiweisskörpern mit Beschlag belegte Salzsäure deren Verdauung vermittele, während „freie“ Salzsäure eigentlich nur ein für die Verdauung unnützes Nebenproduct der letzteren darstelle. Beide Gruppen von Autoren haben in gewissem Sinne Recht. Nach

\*) Deutsch. Arch. f. klin. Med., 1889, Bd. XLIV, S. 279.

n unseren Kenntnissen über das Wesen der Pepsinverdauung ist es sehr wahrscheinlich, dass die bei normaler Verdauung von den Eiweisskörpern im Magen selbst mit Beschlag belegte Salzsäure vollkommen genügt, um dieselben optimal zu verdauen, vorausgesetzt, dass die Säure ausreicht, um die Eiweisskörper zu sättigen. Der Säureüberschuss nützt als solcher in der That für die Verdauung wahrscheinlich gar nichts, sofern er nicht von ferneren eingeführten Eiweisskörpern in Beschlag genommen wird. Andererseits ist aber doch der Salzsäureüberschuss als der Ausdruck günstiger Secretionsverhältnisse aufzufassen, weil er für die möglichst rasche Verdauung allfälliger in den Magen neu eingeführter Nahrungssubstanzen, d. h. für das „Weiteressen“ von grosser Bedeutung ist und jedenfalls beweist derselbe, dass genug Säure secretiert wird, um die Eiweisskörper des Probefrühstückes zu sättigen. Ausserdem dürfte der „Säureüberschuss“ für die antiseptischen Functionen des Magens von Wichtigkeit sein. Deshalb haben wir auch auf S. 390 f. auf die Eigenschaft der Farbreagentien, uns den Säureüberschuss anzuzeigen, Wert gelegt. Ebenso braucht kaum bemerkt zu werden, dass man in dem Salzsäuredeficit einen wirklichen Mangel des Organismus misst.

Vorausgesetzt, dass organische Säuren nach dem Resultate der qualitativen Reaction auf Milchsäure an der Gesamtaacidität keinen Antheil haben, so kann nun aber ausserdem die Vergleichung der das Maass der Säuresecretion abgebenden Gesamtaacidität mit dem Säureüberschuss resp. Säuredeficit wichtige Aufschlüsse geben über das Verhalten der übrigen Magenfunctionen, nämlich der Motilität und Resorption. Finden wir z. B. eine hohe Gesamtaacidität und dürfen wir dieselbe (unter Berücksichtigung des oben Gesagten) wesentlich auf secretierte Salzsäure beziehen, und ergibt dabei die weitere Untersuchung keinen oder einen geringen HCl-Überschuss oder sogar ein Salzsäuredeficit, so kann dies nur darauf beruhen, dass die Wegschaffung der Eiweisskörper der Nahrung durch Motilität und Resorption gelitten hat. Geringe Gesamtaacidität und starker Salzsäureüberschuss beweist umgekehrt gute Motilität und Resorption des Magens.

Falls die qualitative Prüfung einen Gehalt des Magensaftes an Milchsäure ergibt, so kann deren Menge nach der Strauss'schen Methode (S. 393) abgeschätzt, der Betrag von der Gesamtaacidität abgezogen und in der Beurtheilung des Restes der Acidität gleich wie oben verfahren werden. Im allgemeinen wird man da, wo man starke Milchsäurereaction findet, geringe Salzsäurewerte und bloss gebundene Salzsäure resp. verminderte Secretion und verminderte Motilität constatiren.

#### Physiologisches Verhalten der Säuren des Magensaftes.

Unter physiologischen Verhältnissen erhält man 1 Stunde nach dem Ewald'schen Probefrühstück eine Gesamtaacidität des Magensaftes, die ungefähr zwischen 1.5 und 2.0<sup>0</sup>/<sub>100</sub> (auf Salzsäure berechnet) schwankt. Die Salzsäurereactionen sollen dabei sowohl mit Methylviolet als Tropäolin und Phloroglucin-Vanillin positiv ausfallen, die Milchsäurereaction dagegen negativ. Die Bestimmungen von Martius haben ergeben, dass bei gesunden Menschen jene für die Gesamtaacidität gefundenen Zahlen während der ganzen Verdauung ziemlich genau mit der nach Lütke-Martius bestimmten Menge der secretierten Salzsäure übereinstimmen, was das Fehlen organischer Säuren und gleichzeitig auch den geringen Einfluss saurer Phosphate auf die Gesamtaacidität beweist. Das Vorkommen organischer Säuren im Magen während

der Verdauung eines Ewald'schen Probefrühstückes ist hiernach eine pathologische Erscheinung, wenn man absieht von den geringen Mengen von Milchsäure, welche das Probefrühstück selbst enthalten kann, welche aber bei den gewöhnlichen Verfahren, besonders bei der Strauss'schen Methode der Prüfung auf Milchsäure, sich dem Nachweise entziehen.\*) Die Salzsäure verhält sich nämlich antagonistisch zu diesen organischen, durch Mikroorganismen gebildeten Säuren, indem jene die abnormen Gärungen, denen diese ihren Ursprung verdanken, hemmt. Nach Miller tritt Sistierung der Milchsäuregärung ein bei einem Salzsäuregehalte des Gemisches von  $1.6^{0.00}$ , nach Cohn sogar schon bei  $0.7^{0.00}$ .

Wertvolle Angaben über den normalen Verlauf der Acidität des Magensaftes in ihren einzelnen Componenten bei verschieden zusammengesetzter Nahrungseinfuhr enthält die Arbeit von Schülle,\*\*) der die folgende Curve (Fig. 108) über das Verhalten der Aciditäten nach dem Ewald'schen Probefrühstück entnommen ist.

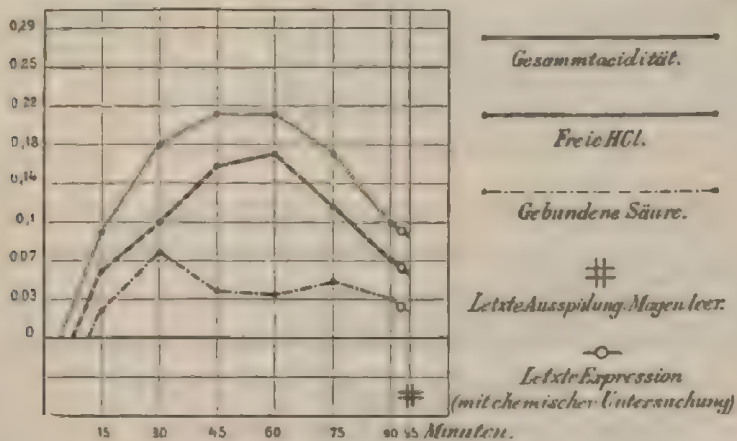


Fig. 108.

Verlauf der Aciditäten des Magensaftes nach einem Probefrühstück von 200 Thee und 200 Milchbrot nach A. Schülle.

Der erwähnte Autor fasst seine Beobachtungen an gesunden Menschen in folgende Sätze zusammen:

1. Die Werte sowohl für die gebundene als für die freie HCl, wie für die Gesamtsäure differieren bei dem nämlichen Individuum und auch bei verschiedenen oft ganz erheblich — ohne nachweisbare Ursache.
2. Das Maximum der freien Salzsäure schwankt zwischen  $0.05^{0.00}$  resp.  $0.07^{0.00}$  und  $0.2^{0.00}$ . Die gebundene Säure hält sich zwischen  $0.012^{0.00}$  und  $0.11^{0.00}$ . Das Maximum der Gesamtsäure liegt zwischen rund 30 Aciditätsgraden ( $0.11^{0.00}$  HCl) und 70 Aciditätsgraden ( $0.26^{0.00}$  HCl) auf dem Höhepunkt der Verdauung.
3. Dieser letztere ist erreicht 60 Minuten nach dem Ewald'schen Probefrühstück, in einzelnen Fällen schon nach 45, manchmal erst nach 75 Minuten.
4. Für manche Individuen mit empfindlicher Magenschleimhaut sind die hier angeführten oberen Grenzwerte schon als pathologisch aufzufassen.

\*) Diese Auffassung scheint gegenwärtig allgemein acceptiert zu sein.

\*\*) Untersuchungen über die Secretion und Acidität des normalen Magens Zeitschr. f. klin. Med., 1895, Bd. XXVIII.



## Diagnostische Bemerkungen zum Säuregehalte des Magensaftes.

Wenn man absieht von den auf S. 413 geäusserten Bedenken gegen das Usm. aus den procentischen Säurewerten Schlüsse auf die Grösse der Secretion zu ziehen, so lehrt die Erfahrung Folgendes:

a) Normale Salzsäuresecretion (vgl. oben S. 405) kommt vor:

1. sehr häufig bei Ulcus ventriculi und Pylorusstenose durch vernarbtes Ulcus ventriculi;
2. bei manchen Magenneuosen;
3. bei einfacher Atonie des Magens.

b) Vermehrte Salzsäuresecretion\* kommt vor:

1. in der Mehrzahl der Fälle von Ulcus ventriculi;
2. bei dem Krankheitsbilde der echten continuirlichen Hypersecretion, bei welcher auch der einige Zeit vorher entleerte Magen immer wieder grosse Mengen freier Salzsäure enthält;\*\*;
3. bei der einfachen Hyperacidität und Hypersecretion.\*\*\*, bei welcher im Gegensatz zu 2) nur während der Verdauung eine vermehrte Salzsäureproduction stattfindet;
4. bei anfallsweiser Hypersecretion (Gastroxyxis), welche meist bei nervösen Individuen und infolge starker Geistesarbeit, begleitet von Migräne, saurem Erbrechen und allerlei nervösen Beschwerden, auftritt;
5. in den ersten Stadien des chronischen Magenkatarrhs;
6. bei manchen Formen von Geisteskrankheiten.

c) Verminderte Salzsäuresecretion Normalzahlen vgl. oben S. 405 kommt vor:

1. bei anämischen Zuständen, besonders schweren Formen derselben;
2. in der Mehrzahl der Fälle von chronischem Magenkatarrh;
3. bei manchen auf der Basis allgemeiner Neuosen (Neurasthenie) sich entwickelnden Magenstörungen;
4. bei manchen Formen von Geisteskrankheiten;
5. häufig bei langdauerndem Icterus;
6. bei manchen chronischen Cachexien, z. B. bei Lungentuberculose nicht constant;
7. zuweilen bei Stauungskrankheiten (Herzfehlern, Emphysem);
8. zuweilen bei chronischer Nephritis;
9. nach längerem Gebrauche von Alkalien und salinischen Abführmitteln;
10. im Chlorhunger.

\*) Von vermehrter Secretion spricht man gewöhnlich dann (vgl. oben), wenn nach dem Ewald'schen Probefrühstück die freie HCl den Wert von 0.2% überschreitet, oder wenn der Gesamttaciditätsgrad mehr als etwa 70-0.26% HCl beträgt. Pathologisch beobachtete ich Steigerungen der Gesamttacidität, wesentlich durch HCl bedingt, bis auf 8%<sub>100</sub>, jedoch sind Zahlen über 3.5%<sub>100</sub> selten.

\*\*) Das wichtigste Merkmal, um die Fälle von echter continuirlicher Hypersecretion (Gastrorrhöa acida) von den Fällen zu unterscheiden, wo bloss auf der Basis motorischer Insufficienz mit oder ohne Pylorusstenose anhaltende Secretion von Magensaft stattfindet (Stauungsmagen von Schreiber), ist das Verhalten des Magens am Morgen nach abendlicher vollständiger Entleerung desselben. Enthält der am Abend gründlich durch Ausspülung gereinigte Magen am folgenden Morgen, ohne dass Nahrung oder Getränk aufgenommen wurde, reichliche salzsäurehaltige Flüssigkeit, so spricht dieser Befund für eine wirkliche primäre Hypersecretion. In Betreff der auch bei Gesunden morgens im nüchternen Magen vorkommenden Secretnmenge vgl. S. 386.

\*\*\*) Diese beiden Zustände gehen ohne scharfe Grenze ineinander über. Von Hyperacidität spricht man, wenn bloss der procentische Säuregehalt zu hoch ist, von Hypersecretion dann, wenn ausserdem noch die Menge des Magensaftes vermehrt ist. Hyperacidität und Hypersecretion können sowohl selbständig als auch infolge von motorischer Insufficienz (Stauung) zustande kommen. Stauungshypersecretion kann leicht mit echter continuirlicher Hypersecretion verwechselt werden. In Betreff der Unterscheidung vgl. vorhergehende Anmerkung.

d) Fehlen freier Salzsäure\*) kommt vor bei den Zuständen, die unter c) angeführt wurden, wenn die Störung hochgradig ist, ausserdem einigermaassen typisch:

1. bei schweren fieberhaften, besonders infectiösen Zuständen;
2. beim Magencarcinom;
3. beim atrophischen Magenkatarrh;
4. bei perniciöser Anämie.

Von all den hier schematisch gruppierten Vorkommnissen werden in Wirklichkeit zahlreiche Abweichungen beobachtet.

Am meisten Bedeutung wird jeweilen dem negativen Ausfalle der Farbreactionen auf freie Salzsäure für die Diagnose des Magencarcinoms beigelegt, und zwar insofern mit Recht, als derselbe selbst dann die Regel darstellt, wenn man die Patienten frühzeitig, vielleicht noch ohne fühlbaren Tumor, zur Beobachtung erhält. Der Schluss jedoch, dass, so lange freie Salzsäure gefunden werde, ein Carcinom auszuschliessen sei, ist nicht gerechtfertigt. Besonders interessant war mir in dieser Beziehung ein Fall, in welchem monatelang bei carcinomatöser Pylorusstenose und starker nächtlicher Retention nach dem Probefrühstücke normale Salzsäurewerte, in dem Retinierten dagegen erheblich vermehrte Salzsäuremengen (bis zu 4°<sub>100</sub>) gefunden wurden. Die Erfahrung, dass auch anderweitige Störungen aus der Gruppe c und d häufig, sei es dauernd oder vorübergehend, zu völligem Verschwinden der Farbreactionen führen, beschränkt auch die Bedeutung des Fehlens freier Salzsäure für die Carcinomdiagnose.

e) Erheblicher Gehalt an organischen Säuren, speciell an Milchsäure kommt nur vor bei fehlender freier Salzsäure und gleichzeitiger motorischer Insufficienz, insbesondere wenn dieser eine Pylorusstenose zugrunde liegt. Das ist der Grund, weshalb der Nachweis grösserer Mengen von Milchsäure im Mageninhalt eine gewisse, wenn auch nicht pathognomonische Bedeutung hat für das Magencarcinom.

### Prüfung der Verdauungskraft des Magensaftes. Untersuchung auf Pepsin.

Die Verdauungskraft des durch Filtration des ausgeheberten Probefrühstückes erhaltenen Magensaftes ist abhängig einerseits von seinem Gehalte an Pepsin, anderseits von seinem Gehalte an freier Säure, besonders freier Salzsäure. Zur Prüfung auf Pepsin ist der künstliche Verdauungsversuch das einzige uns zu Gebote stehende Mittel. Anderseits kann uns aber der letztere auch indirecten Aufschluss über den Säuregehalt des Magensaftes geben.

Man benützt für den künstlichen Verdauungsversuch gewöhnlich entweder mit Carmin gefärbtes Fibrin (Grützner) oder Scheibchen von coaguliertem Eiweiss.

Fibrin stellt man sich am besten durch Schlagen von frischem, beim Schlachten entnommenem Ochsenblute dar. Die erhaltenen strangförmigen Gerinsel werden unter fliessendem Wasser bis zur Entfärbung gewaschen, dann mittelst der Schere in kleine, möglichst gleichmässige Stückchen geschnitten und diese einige Tage in Spiritus gelegt. Man bringt sie sodann 1—2 Tage in der Kühle in eine concentrirte neutrale Lösung von Carmin, bis sie vollkommen durchgefärbt sind, wäscht mit Wasser aus, bis das Waschwasser ungefärbt bleibt, presst gut aus und bewahrt nun das gefärbte Fibrin in carminhaltigem Glycerin auf. Zum Gebrauche werden jeweilen einige Stückchen herausgenommen und bis sie kein gefärbtes Glycerin mehr abgeben, mit Wasser ausgewaschen.

Eiweisscheibchen stellt man sich dar, indem man ein Ei hart siedet\*\*) und aus dem geronnenen Eiweiss mittelst eines Korkbohrers Cylinder von circa 5 mm Durchmesser aussticht, die man mittelst eines Rasiernessers in millimeterdicke Scheibchen

\*) Die Prüfung mittelst der exacten quantitativen Methoden, welche die gesammte, auch die gebundene secretierte Salzsäure bestimmen (z. B. Lütke-Martius), ergibt in diesen Fällen meist noch eine geringe Secretion von Salzsäure. Jedoch kann die Secretion auch völlig aufgehoben sein, wobei dann der Magensaft eine neutrale oder schwach alkalische Reaction darbietet.

\*\*) Das Ei darf dabei nicht länger als bis zum völligen Erstarren des Eiweisses der Siedetemperatur ausgesetzt werden, da durch längeres Kochen das letztere zu schwer verdaulich wird. Die erforderliche Siedezeit muss ausprobiert werden.



zerlegt. Dieselben werden in Glycerin aufbewahrt und ebenfalls vor dem Gebrauche abgewaschen.

Die Verdauungsversuche werden nun in der Weise angestellt, dass man einige Fibrinstückchen oder ein Eiweisscheibchen in einem abgemessenen Volumen Magensaft im Reagensgläschen in den Brütöfen bringt. Die Verdauung des Fibrins verräth sich dadurch, dass die Flüssigkeit durch das freiwerdende Carmin eine rothe Farbe annimmt. Die Verdauung des Eiweisses, welche stets viel langsamer vor sich geht, zeigt sich zunächst in einer Abrundung der Kanten des Scheibchens, der dann allmählig die vollständige Auflösung folgt.

Zu genauerer quantitativer Bestimmung eignen sich jedoch diese Verfahren nicht. Hierzu dienen vielmehr folgende Methoden:

**Methode der Pepsinbestimmung nach Hammerschlag\*** Zwei Proben von je  $10\text{ cm}^3$  einer mit  $0.4\%$  HCl versetzten und dann filtrirten, ca.  $1\%$ igen Hühneralbuminlösung\*\* werden, die eine gemischt mit  $5\text{ cm}^3$  Magensaft, die andere mit  $5\text{ cm}^3$  destillirten Wassers, in den Brütöfen bei  $37^\circ\text{C}$ . gebracht. Nach einer Stunde wird in beiden Proben nach der Esbach'schen Methode, wie sie für die Eiweissbestimmungen im Harn gebräuchlich ist (vgl. S. 516 f.), das Eiweiss volumetrisch bestimmt. Der Unterschied des Eiweissniederschlags in den beiden Proben gibt die Menge des verdauten Eiweisses und somit ein Maass für den Pepsingehalt des Magensaftes, und zwar ist nach Schütz,\*\*\*, Borissow†) und Linossier‡) die Quadratwurzel der Pepsinmenge proportional der gelösten Eiweissmenge. Es ist theoretisch gegen das Verfahren einzuwenden, dass das Esbach'sche Verfahren der Eiweissbestimmung überhaupt nicht sehr genau ist, und dass ausserdem auch die Albumosen zum Theil durch das Esbach'sche Reagens gefällt werden. In Betreff des letzteren Einwandes ist jedoch zu bemerken, dass die Albumosen bei dieser Methode in so feiner Form ausfallen und so geringe Neigung haben zu sedimentieren, dass sie die Höhe des abzulesenden Niederschlages nur sehr unwesentlich beeinflussen, wie sich schon aus dem grossen Unterschied der verdauten und der nicht verdauten Probe ergibt. Wenn die Methode also auch nicht absolut genau ist, so liefert sie doch praktisch genügende Anhaltspunkte für die Beurtheilung des Pepsingehaltes eines Magensaftes.

**Methode der Pepsinbestimmung nach Mett.††)** Eine Glascapillare von  $1\text{--}2\text{ mm}$  Caliber und  $20\text{--}30\text{ cm}$  Länge (Impfröhren) wird durch Ausaugen mit dem flüssigen Theil von frischem Hühnereiweiss gefüllt. Indem man das eine Ende mit dem Finger verschliesst bringt man die Capillare dann in ein kochendes Wasserbad, so dass sie vollständig eintaucht, wobei das Eiweiss in Kürze gerinnt. Nach 5 Minuten zieht man sie heraus, wischt sie ab und taucht sie mit beiden Enden in geschmolzenes Paraffin, um das Eintrocknen zu verhindern. Im Anfang enthält die Capillare zahlreiche Bläschen, welche aber allmählig verschwinden, und nach zwei Tagen ist sie zur Verwendung fertig. Zum Gebrauch schneidet man die Capillare mit einem Glasmesser in ca.  $2\text{ cm}$  lange Stücke. Je zwei oder drei solche Stücke werden in einem Schälchen in  $5\text{ cm}^3$  des auf seinen Pepsingehalt zu prüfenden Magensaftes gebracht, dem man nöthigenfalls die erforderliche Salzsäuremenge zugesetzt hat. Wenn es sich darum handelt, den Erfolg des Verdauungsversuches von dem wechselnden Gehalt des Magensaftes an Albumosen, welche bekanntlich die Verdauung hemmen, und von dem HCl-Gehalt unabhängig zu machen, so empfiehlt es sich, für den Versuch  $5\text{ cm}^3$  des 10mal mit einer  $2\%$ igen HCl-Lösung ‡) verdünnten Magensaftes zu verwenden. Es werden hierdurch die erwähnten Verschiedenheiten so weit ausgeglichen, dass sie für das Resultat nicht mehr in Betracht kommen. Man bringt dann die Flüssigkeit mit den

\* Internationale klin. Rundschau. Bd. VIII, Nr. 39, 1895.

\*\* Frisches Hühnereiweiss enthält ca.  $13\%$  Trockeneiweiss, ist also 13mal mit Wasser zu verdünnen, um eine annähernd  $1\%$ ige Eiweisslösung zu erhalten.

\*\*\* Zeitschr. f. physiol. Chemie, 1885.

†) Citirt nach Samoiloff, Archives des sciences biologiques St. Pétersbourg, T. II, Nr. 5.

††) Journal de physiologie et de pathologie générale, Bd. I, Nr. 2, 1899.

‡) J. A. D., Petersburg 1889, aus dem Pawlow'schen Laboratorium.

§) Man erhält eine solche  $2\%$ ige Salzsäure, wenn man das officinelle Acidum hydrochloricum der deutschen und der schweizerischen Pharmakopöe ( $25\%$ ) 125mal mit Wasser verdünnt.



Rechnen in den Brütöfen und misst nach 24 Stunden mittelst eines Maasstabes bei schwacher Vergrößerung bis auf  $\frac{1}{10}$  mm genau ab, bis zu welcher Tiefe das Eiweiss durch die Verdauung aus der Capillare verschwunden ist. Man nimmt aus den für die einzelnen Capillaren gefundenen Maassen das Mittel. Nach den Untersuchungen von Samoiloff und von Linossier (l. c.) ist für einen bestimmten Magensaft die Länge des gelösten Eiweisseylinders proportional der Zeit der Einwirkung und unabhängig vom Durchmesser der Capillare, und nach Schütz, Borissow und Linossier (l. c.) proportional der Quadratwurzel aus dem Gehalte der Flüssigkeit an Pepsin. Die Methode scheint sehr exact zu sein. Sie hat den Vortheil, dass sie mit sehr kleinen Flüssigkeitsmengen ausführbar ist. Wesentlich zur Erreichung gleichmässiger Resultate ist es, dass die Coagulation des Eiweisses immer bei gleicher Temperatur und bei gleich langer Dauer der Wärmeinwirkung vorgenommen wird.

Das Verhalten der Pepsinsecretion hat diagnostisch geringere Bedeutung als das Verhalten der Salzsäure, weil die erstere seltener gestört ist. Die Erfahrung lehrt, dass da, wo normale oder übernormale Mengen Salzsäure abgesondert werden, sich die Pepsinabscheidung meist normal verhält, dass aber auch bei fehlender Salzsäure häufig der Magensaft genug Pepsin oder Pepsinogen enthält, um bei künstlichem Zusatze von Salzsäure vorzügliche Verdauungsergebnisse zu liefern. Ein völliges Versiegen des Pepsins und Pepsinogens kommt allerdings auch vor, aber meist nur bei ganz schweren Magenaffectionen, namentlich beim atrophischen Katarrh und beim Magencarcinom sowie bei gewissen Formen pernicioöser Anämie. Es muss jedenfalls dieses Symptom in betreff der Möglichkeit einer Herstellung der Magenfunctionen prognostisch immer als ungünstig aufgefasst werden.

### Prüfung des Magensaftes auf Labferment und Labzymogen.

Der normale Magensaft enthält neben Salzsäure und Pepsin als weitere Absonderungsproducte der Schleimhaut auch Labferment und Labzymogen. Das Labferment hat bekanntlich die Eigenschaft, Milch unabhängig von der Mitwirkung der Säure zu coagulieren.\*) Das Labzymogen, an sich unwirksam, hat die Eigenschaft, nur unter Zusatz geringer Mengen von Kalksalzen Milch zur Gerinnung zu bringen. Labferment wird durch Alkalien rasch zerstört, während Labzymogen gegen dieselben viel resistenter ist.

Zum Nachweise von Labferment versetzt man 5–10 cm<sup>3</sup> frischer, ungekochter, neutral oder amphoter reagirender Milch mit 3–5 Tropfen Magensaft und setzt die Mischung in den Brütöfen. Wenn Labferment in normaler Menge vorhanden ist, so soll in 10–15 Minuten Gerinnung eintreten (Leo). Bei diesem Verfahren bedingt die zumeist zugefügte Säuremenge des Magensaftes keine Fällung. Bei sehr langsam erfolgender Gerinnung ist es fraglich, ob es sich um eine Labwirkung oder um Gerinnung durch Milchsäuregährung handelt. Zur Sicherheit prüft man deshalb vor und, falls die Gerinnung sehr langsam erfolgt, auch nach der Gerinnung die Reaction der Mischung: Labwirkung ist nur dann sicher, wenn die Gerinnung ohne Veränderung der Reaction erfolgt.

Zum Nachweise von Labzymogen bei fehlendem Labfermente werden 10 cm<sup>3</sup> Magensaft mit Kalkwasser schwach alkalisiert und mit einer gleichen Menge ungekochter Milch in den Brütöfen gebracht. Ist Labzymogen vorhanden, so entsteht in 10–15 Minuten ein dichtes Coagulum. Statt dessen kann man nach Boas auch folgendermaassen verfahren: 10 cm<sup>3</sup> Magensaft werden mit 1% Sodalösung schwach alkalisiert, wodurch das Labferment, nicht aber das Labzymogen zerstört wird. Setzt man dann 2–3 cm<sup>3</sup> 1% iger Chlorcalciumlösung zu und mischt das Ganze mit gleicher Menge Milch, so tritt bei Brüttemperatur in wenig Minuten Gerinnung ein.

Eine annähernde quantitative Beurtheilung der Labwirkung geschieht nach Boas nicht sowohl durch Beobachtung des zeitlichen Verhaltens der Milchgerinnung

\*) Dieser Process, bei dem sich unter der gleichzeitigen Einwirkung von Labferment und Kalksalzen aus dem Casein der Milch das unlösliche Paracasein bildet, ist nicht zu verwechseln mit der Ausfällung des unveränderten Caseins durch Säuren, worauf die Gerinnung der Milch durch Milchsäuregährung beruht.

als vielmehr durch Bestimmung der Grenze, bis zu welcher man den Magensaft verdünnen kann, ohne seine Wirksamkeit aufzuheben. Man verfährt nach Boas zur quantitativen Bestimmung des Labfermentes in der Weise, dass man zu abgemessenen, gleichen Volumina Milch je gleiche Mengen des vorsichtig nahezu neutralisirten und für die einzelnen Proben immer stärker verdünnten Magensaftes hinzufügt und beobachtet, ob noch Gerinnung eintritt. Normalerweise kann die Verdünnung mehr als das Hundertfache betragen, während in Fällen hochgradiger Secretionsinsufficienz die Verdünnungsgrenze schon bei 1:5 oder 1:10 erreicht ist.

In analoger Weise kann auch die Labzymogenwirkung mittels des durch Kalkwasser alkalisirten und successive stärker verdünnten Magensaftes quantitativ geprüft werden.

Der Untersuchung des Magensaftes auf Labwirkungen kommt eine ähnliche Bedeutung zu, wie der Prüfung auf Pepsin. Es scheint, dass Pepsin- und Labfermentbildung meist parallel gehen, obschon nach Hammarsten das Labferment von dem Pepsin verschieden ist. Dabei hat die Labprüfung den Vortheil, dass sie einfacher und rascher auszuführen ist. Ein völliges Versiegen oder eine starke Verminderung der Labsecretion kommt, wie das analoge Verhalten der Pepsinabsonderung, nur bei sehr schweren Erkrankungen der Magenschleimhaut vor. Nach Boas ist die Grenze, bis zu welcher man den Magensaft verdünnen kann, ohne die Labfermentwirkung zu vermissen, von wesentlicher diagnostischer und prognostischer Bedeutung. Vollkommenes Fehlen des Labfermentes und Labzymogens findet man, wie das Fehlen des Pepsins, namentlich beim Magencarcinom, beim atrophierenden Magenkatarrh und bei gewissen Fällen von perniciöser Anämie.

### Prüfung der Schleimsecretion des Magens.

Der Magensaft enthält stets Schleim (Mucin) in Form mehr oder weniger zäher, transparenter oder trübher Flocken. Sobald es sich um normale Verhältnisse handelt, sind diese Schleimflocken immer sehr klein. Sie wirbeln im Spülwasser leicht auf. Mit denselben sind nicht zu verwechseln verschluckte Schleimbeimengungen anderer Herkunft, aus Pharynx, Oesophagus und Bronchen. Solche erscheinen meist als isolierte grobe Ballen und charakterisieren sich gegenüber dem Magenschleime namentlich durch ihren starken Gehalt an Eiterkörperchen, ihre schaumige oder pigmentierte Beschaffenheit (Lungenpigment) und das Fehlen beigemischter Speisebestandtheile, die der Magenschleim meist in inniger Mischung enthält. Unter Umständen kann die mikroskopische Untersuchung die Herkunft der Schleimbestandtheile feststellen, indem dieselbe häufig im Inneren der Schleimflocken die für den Ursprungsort charakteristischen Epithelformen nachweisen lässt. Besonders charakteristisch für verschlucktes Sputum sind die pigmentierten Lungenepithelien. Der echte Magenschleim enthält bei gutem Verdauungsschemismus bloss grosse, rundliche oder längliche Epithel- und vereinzelte Leukocytenkerne, während das Zellprotoplasma durch Quellung und Verdauung zugrunde gegangen ist. Bei schlechtem Verdauungsschemismus dagegen können die Zellen des Magenepithels auch in toto sichtbar bleiben. Charakteristisch für einen Magenkatarrh ist stärkerer Schleimgehalt mit reichlicheren polymorphen Leukocytenkernen. In der Annahme vermehrter Schleimproduction sei man vorsichtig. Reichliche Schleimbeimengung zum Mageninhalt beruht ebenso häufig wie auf einer vermehrten Production bloss auf einer mangelhaften Lösung des Schleimes infolge verminderter HCl-Production.\*) Es kommt hierbei noch in Betracht, dass bei fehlender freier Salzsäure der Schleim in hohem Masse quillt, so dass auch deshalb seine Menge vermehrt erscheint. Besonders auffällige Schleimbeimengungen findet man deshalb beim Magencarcinom. Es sei noch bemerkt, dass der vielfach vorgeschlagene qualitative oder sogar quantitative Nachweis von Schleim resp. Mucin auf chemischem Wege durch Ausfällung mit Essigsäure im Filtrat des Probefrühstückes meist unmöglich ist, da das in salzsäurehaltigen Magensaft gelöste, zum Theile sogar verdaute Mucin durch Essigsäure nicht mehr ausfällt.\*\*)

\*) Die Ansicht von der Unverdaulichkeit des Schleimes ist durch neuere Untersuchungen widerlegt worden.

\*\*) Vgl. A. Schmidt, Ueber die Schleimabsonderung im Magen. D. Arch. f. klin. Medicin, 1896, Bd. LVII, H. 1 u. 2. S. 65.



### Untersuchung des Mageninhaltes auf die Producte der Eiweissverdauung.

Es könnte verlockend erscheinen, durch chemische Analyse der Veränderungen, welche die Nahrungsmittel während ihres Aufenthaltes im Magen erleiden, auf die chemischen Functionen des Magens Schlüsse zu ziehen. Derartige Untersuchungen sind auch vielfach gemacht worden. So gross aber auch das theoretische Interesse derartiger Arbeiten ist, so haben dieselben doch bis jetzt für die Praxis noch keine verwertbaren Resultate zutage gefördert, weil die Deutung der Verhältnisse im concreten Falle zu compliciert ist. Der Gehalt an Eiweisskörpern, Albumosen und Peptonen, auf den es hier ankommt, ist nämlich nicht bloss durch den Magenchemismus, sondern in ebenso hohem Maasse durch die resorbierenden Eigenschaften und die Motilität des Magens bedingt. Infolgedessen kann z. B. aus einem reichlichen Albumosengehalte des Magensaftes keineswegs eine besonders gute Verdauung erschlossen werden, viel eher das Gegentheil, weil normal die gebildeten Albumosen rasch resorbiert oder in den Darm abgeschoben werden. Reichlicher Albumosen- oder Peptongehalt des Magensaftes spricht also im allgemeinen für eine gestörte Magenverdauung. Jedoch werden überhaupt alle derartigen Schlüsse nur ermöglicht durch exacte quantitative Bestimmungen der Eiweisskörper des Mageninhaltes, denen die klinischen Untersuchungsmethoden noch nicht gewachsen sind. Es kann deshalb hierauf an dieser Stelle nicht eingegangen werden, und ich beschränke mich darauf, in dieser Beziehung auf das Neumeister'sche Lehrbuch der physiologischen Chemie zu verweisen, das diesen Gegenstand ausführlich behandelt.

### Prüfung des Mageninhaltes auf Gasgährung.

Man hat in neuerer Zeit begonnen, die Gasgährung, die sich bei gestörtem Verdauungschemismus, namentlich wenn gleichzeitig auch motorische Insufficienz besteht, im Mageninhalte zuweilen abspielt, genauer zu untersuchen. Es ist theils mittelst bakteriologischer Untersuchungen retinierter Massen, theils dadurch geschehen, dass man die aus dem exprimierten Probefrühstück in solchen Fällen sich entwickelnden Gase einer chemischen Analyse unterzog. Praktische Resultate haben bisher diese Untersuchungen noch nicht gezeitigt, und es würde zu weit führen, hier darauf einzugehen. Es sei nur erwähnt, dass man, abgesehen davon, dass man die Thatsache der Gasgährung gewöhnlich schon an der schaumigen Beschaffenheit retinierter ausgeheilter Massen erkennt, den Beweis für dieselbe sehr einfach dadurch erbringen kann, dass man den Mageninhalt in einem sogenannten Gährungsröhrchen, wie sie für die qualitative Analyse des Harns auf Zucker benutzt werden (Fig. 130, S. 502), bei Brüttemperatur stehen lässt. Es sammelt sich dann über dem flüssigen Inhalte das sich bildende Gas an. Handelt es sich um genauere Untersuchung des Gases, so lässt man den Mageninhalt in einem grösseren Gefässe vergären und leitet das gebildete Gas durch ein Rohr mittelst einer pneumatischen Wanne in ein umgestülptes, mit Quecksilber gefülltes Gefäss. Die am häufigsten im Magen vorkommenden Gase sind Kohlensäure und Sumpfgas  $\text{CH}_4$ . Die erstere ist leicht durch ihre Eigenschaft, Barytwasser zu trüben, das Sumpfgas durch seine Brennbarkeit zu erkennen.

### Diagnostische Bedeutung der Verwendung der Riegel'schen Probemittagsmahlzeit.

In Betreff des diagnostischen Wertes der Verwendung der Riegel'schen Probemittagsmahlzeit (S. 384) ist darauf aufmerksam zu machen, dass dieselbe, weil sie an den Magen sowohl in motorischer als chemischer Beziehung weit höhere Anforderungen stellt, auf der andern Seite aber auch einen höheren Verdauungsreiz bedingt als das gewöhnliche Ewald'sche Probefrühstück, zuweilen mehr Aufschluss über bestehende Anomalien gibt als das letztere. So kann es leicht vorkommen, dass ein Magen, der sich motorisch gegenüber dem gewöhnlichen Probefrühstück normal verhält, resp. sich in normaler Weise entleert und bei der Ausheberung nach einer Stunde nicht mehr als die normale Menge Inhalt ergibt, gegenüber einem Riegel'schen Probemittagessen sich deutlich motorisch insuffizient erweist, indem er binnen 7 Stunden (vgl. unten) sich noch bei weitem nicht entleert hat. In chemischer Beziehung kommen bei der Anwen-



dung des Probemittagessens zwei diametral entgegengesetzte Abweichungen von den mittelst des Probefrühstückes erzielten Untersuchungsergebnissen vor. Zunächst kann eine chemische Insufficienz des Magens (Hypacidität, Fermentarmut) bei der Verwendung des Probemittagessens deutlicher zum Vorschein kommen als bei der Verwendung des Probefrühstückes. Aber auch umgekehrt kann durch den stärkeren Secretionsreiz des Probemittagessens eine Hyperacidität oder Hypersecretion bei demselben manifest werden, welche bei der Anwendung des Probefrühstückes der Untersuchung entgeht. Es geht aus diesen Thatsachen hervor, dass es sich empfiehlt, bei Magenaffectionen, deren Deutung durch die Anwendung des Probefrühstückes nicht klar wird, die Untersuchung mittelst des Riegel'schen Probemittagessens zu wiederholen. In Betreff des Zeitpunktes der Ausheberung des Riegel'schen Probemittagessens vgl. S. 385. Ueber das Verhalten des Säure- und Fermentgehaltes des Magensaftes sowie der Filtratmenge bei Ausheberung der Riegel'schen Mahlzeit zu verschiedenen Zeiten nach der Aufnahme existieren leider noch zu wenig Angaben, um Normalzahlen aufstellen zu können. Als Regel kann jedoch gelten, dass nach 4 Stunden ähnliche procentische Säurewerte gefunden werden, wie 1 Stunde nach Einnahme des Ewald-Boas'schen Probefrühstückes, und dass nach 7 Stunden ein normaler Magen das Riegel'sche Probemittagessen bewältigt haben, resp. sich entleert haben soll.

#### **Prüfung der resorptiven Thätigkeit des Magens mittelst des v. Mering'schen Probefrühstückes.\*)**

Die Methode besteht im Princip im folgenden. Man führt eine Mischung einer Zuckerlösung und einer Fettemulsion von bekannter Zusammensetzung in den leeren Magen ein und bestimmt in dem nach bestimmter Zeit Ausgeheberten wiederum das quantitative Verhältnis zwischen Fett und Zucker. Dieses Verhältnis wird während des Aufenthaltes der Mischung im Magen bloss insoweit verändert, als Zucker zur Resorption gelangt, da weder Secretion, noch Ueberführung von Mageninhalt in den Darm dasselbe verschieben kann. Man kann somit aus dem veränderten Mengenverhältnis von Fett und Zucker einen Schluss ziehen auf die resorbierte Zuckermenge. Praktisch verfährt v. Mering folgendermassen: Man bereitet 300 cm<sup>3</sup> einer wässrigen Mischung, welche circa 90 g Traubenzucker und 5–6 Eigelb enthält. Von dieser Flüssigkeit werden in den leeren Magen 250 cm<sup>3</sup> eingeführt. Der Rest dient zur genauen Bestimmung des Zuckergehaltes und Aetherextractes (Fett + Lecithin). Nach 2½ Stunden werden in dem Ausgeheberten wieder Aetherextract und Traubenzucker bestimmt und aus dem geänderten Verhältnis dieser beiden Componenten die Zuckerresorption berechnet. v. Mering konnte zeigen, dass, während der Magen Wasser nicht resorbiert, von dem Zucker mässige Mengen zur Resorption gelangen. Volhard\*\*)

#### **Untersuchung der Magenfunctionen mittelst der butyrometrischen Universalmethode nach Sahli und Seiler.**

Es wird dem denkenden Leser kaum entgangen sein, mit wieviel Unsicherheiten die Schlüsse auf die Functionen des Magens, welche aus der Untersuchung ausgeheberter Probefrühstücke und Probemahlzeiten gezogen werden können, trotz Anwendung der exactesten chemischen Methoden behaftet sind. Die Hauptschwierigkeit liegt darin, dass die Resultate der quantitativen Untersuchung des ausgeheberten Mageninhaltes durch ganz verschiedene

\*) Verhandlungen des Congresses f. inn. Medicin, 1897. u. klin. Jahrbuch. 1899, Bd. VII.

\*\*) München. med. Wochenschr. 1900, II. 5 u. 6.

Factoren bestimmt werden, die sich in der Berechnung nicht trennen lassen. So z. B. ist die Menge des Ausgeheberten keineswegs bloss abhängig von der Motilität des Magens, sondern ausserdem auch von der Grösse der Secretion. Ebenso ist die Acidität resp. der procentische Säuregehalt keineswegs der directe Ausdruck der Secretion, sondern er wird in hohem Maasse ebenfalls durch die motorische Leistung des Magens beeinflusst. Denn die gefundene Acidität entspricht ja einer ganz verschiedenen secretorischen Leistung, je nachdem in dem Ausgeheberten neben dem secernierten Magensaft noch ein mehr oder weniger grosser Theil des eingeführten Probefrühstückes enthalten ist und je nachdem ein grösserer oder kleinerer Theil des Secretes vor der Ausheberung durch den Pylorus abgeflossen ist. Wird das Probefrühstück innerhalb der Stunde, nach welcher die Ausheberung vorgenommen wird, zum grossen Theil rasch in den Darm abgeführt, so genügen schon geringe Secretionswerte, um normale, ja selbst übernormale Aciditätswerte hervorzurufen, und umgekehrt ist es denkbar, dass selbst eine normale Secretion nach einer Stunde in einem Probefrühstück bloss subnormale Aciditäten und vielleicht gar keinen Gehalt an freier Salzsäure bedingen kann, falls von der eingeführten Nahrung innerhalb der Beobachtungszeit bloss sehr geringe Mengen in den Darm befördert werden. Für den Procentgehalt an freier HCl kommt ausser der Motilität auch in Betracht die Lösung und Resorption der Eiweisskörper im Magen. Es ist z. B. klar, dass, wenn die Eiweisskörper rasch resorbiert werden, dadurch natürlich der Säureüberschuss viel rascher zum Vorschein kommt, als wenn zur Zeit der Untersuchung noch alle Eiweisskörper der Nahrung durch die Säure gesättigt werden müssen. Wir können also streng genommen, wenn wir nach den alten Methoden eine chemische Abnormität des Magensaftes feststellen, nicht einmal sagen, ob die Störung, wie meist ohne zureichenden Grund angenommen wird, von der Secretion abhängig ist oder von der Motilität oder der Resorption oder von allen drei Functionen zusammen. Wenn man dies berücksichtigt, so wird man zugeben müssen, dass erst die Thierversuche von Pawlow,\*) bei denen es gelang, reinen Magensaft frei von Wasser- und Speisenbeimischung zu sammeln, uns exacten Aufschluss gaben über die Gesetze der Secretion des Magens.

Wenn auch, wie aus der in dem Vorhergehenden gegebenen Darstellung der gebräuchlichen Untersuchungsmethoden hervorgeht, trotz der erwähnten Schwierigkeiten sich in einzelnen Fällen mittelst derselben wertvolle und sogar für die Therapie genügende Anhaltspunkte über die Magenfunctionen erlangen lassen, so ist doch die vermeintliche Exactheit der bisherigen Untersuchungsmethoden des Magens eine reine Täuschung, und ein Theil der vielen Mühe, welche auf den Ausbau derselben verwendet worden ist, muss eigentlich als verloren betrachtet werden, solange es nicht gelingt, in dem Untersuchungsergebnisse die einzelnen genannten Factoren zu erkennen. Dies ist nun durch die Verwendung der bisherigen Untersuchungsmethoden in keiner Weise möglich. Wir haben es dabei gewissermassen mit einer Gleichung mit mehreren Unbekannten zu thun, die nicht lösbar ist, solange man nicht für die Herbeischaffung weiterer Gleichungen sorgt. Von ähnlichen Gesichtspunkten ausgehend, hat in der That Pfäundler in einer sehr interessanten Arbeit\*\*) auf mathematischem Wege durch Aufstellung mehrerer Gleichungen für den Verlauf des Verdauungsschemismus eine Methode gefunden, um über die

\*) Die Arbeit der Verdauungsdrüsen, deutsch von A. Walther, 1898.

\*\*) Arch. f. klin. Med., Bd. LXV.



Secretion und Motilität des Magens exacteren Aufschluss zu gewinnen. Das Wesentliche an der Pfäundlerschen Methode besteht darin, dass im Verlaufe der Verdauung der Probemahlzeit zu verschiedenen Zeiten, sei es am gleichen Tage, sei es unter Wiederholung der Probemahlzeit an verschiedenen Tagen, Proben vom Mageninhalt entnommen werden. Die bei der Untersuchung dieser verschiedenen Proben erhaltenen analytischen Befunde dienen Pfäundler dazu, mehrere Gleichungen aufzustellen, aus welchen schliesslich nach den Regeln der Auflösung von Gleichungen mit mehreren Unbekannten die Secretionsgrösse und auch die motorische Leistung des Magens in absoluten Zahlen berechnet werden kann. Allein dieses Verfahren ist für praktische Zwecke viel zu compliciert und für die Kranken viel zu lästig und ausserdem auch nicht frei von physiologischen Einwänden.

### Princip der neuen Methode.

Um wenigstens theilweise den hervorgehobenen Unsicherheiten unserer Magenuntersuchungen abzuhefen, verfolgte ich folgenden Gedankengang: Wenn es gelingt, der Probemahlzeit eine Substanz zuzusetzen, welche im Magen nicht resorbierbar ist und sich leicht quantitativ bestimmen lässt, so lässt sich nach der Ausheberung aus der zurückgebliebenen Menge dieser Substanz berechnen, wieviel von der Probemahlzeit in den Darm befördert wurde, wieviel davon im Magen zurückgeblieben ist und wieviel also von dem ausgeheberten Inhalt auf die Secretion von Magensaft kommt. Man erhält so nicht bloss ein gutes Maass für die motorische Leistung des Magens, sondern auch ein solches für die Secretion. Voraussetzung für das Gelingen eines solchen Verfahrens ist aber, dass erstens die betreffende Probemahlzeit durchaus homogen ist und dass die als Indicator für die Motilität dienende unresorbierbare Substanz dem Mageninhalt gleichmässig beigemischt bleibt, d. h. keine Neigung hat, sich von demselben abzuseiden oder zu sedimentieren, und zweitens, dass die Resorption von Wasser im Magen keine Rolle spielt. Das letztere kann nach den Untersuchungen v. Merings wohl als feststehend betrachtet werden. In Betreff der Wahl eines Indicators für die Magenmotilität dachte ich zuerst daran, dem Probefrühstück unlösliche Farbstoffpulver oder Lycopodium zuzusetzen und in ersterem Falle auf colorimetrischem Wege, im letzteren Falle dagegen durch Zählung der Lycopodiumkörner die quantitative Bestimmung vorzunehmen. Es zeigte sich aber bald, dass weder unlösliche Farbstoffpartikelchen noch Lycopodium sich einem Probefrühstück genügend gleichmässig beimischen lassen, um die bei der Ausheberung gefundene Menge derselben als Maass für die zurückgebliebene Menge der Probemahlzeit betrachten zu können. Diese Pulver haften so intensiv an den festen Partikeln der Probemahlzeit, dass diese Versuche bald aufgegeben werden mussten. Es war übrigens dabei noch ein anderer Punkt zu berücksichtigen. Die betreffenden Beimengungen durften der Probemahlzeit nicht den Charakter einer unphysiologischen Nahrung geben, wenn auch dieser Charakter bloss in einer Abnormität des Aussehens oder des Geschmacks bestanden hätte. Aus diesem Grunde kam ich zu der Ueberzeugung, dass die einzige Substanz, welche für den in Frage stehenden Zweck zulässig erschien, Fett war. \*)

\*) Von dem gleichen Gesichtspunkt ausgehende Versuche mit Fettzusatz zum Probefrühstück sind übrigens, allerdings wesentlich zum Zweck der Motilitätsbestimmung, schon früher von Matthien angestellt worden. (Arch. f. Verdauungskrankheiten, Bd. I. 1896: Ueber ein neues Mittel, die motorische Kraft des Magens und den Durchsatz



Die nächstliegende Idee war die, zu dem in Frage stehenden Zwecke die Milch zu benutzen, die ja eine überall leicht erhältliche, für Ernährungszwecke fast ideal zusammengesetzte präformierte Mischung einer Eiweiss- und Kohlehydratlösung mit feinvertheiltem Fett darstellt. Allein die Versuche mit Milch ergaben kein günstiges Resultat, indem die im Magen stattfindende Milchgerinnung die Milch aus einem homogen zusammengesetzten in ein sehr unhomogenes Nahrungsmittel verwandelt. Es lässt sich leicht zeigen, dass das Fett bei der Milchgerinnung fast vollständig in die Gerinsel übergeht und dass ausserdem in einem ausgeheberten Milchprobefrühstück die Caseingerinsel und die Molken sehr verschiedene Säuremengen enthalten. Da es ausserdem nicht gelang, durch verschiedene versuchte Kunstgriffe der Milch die Eigenschaft zu verleihen, so feinflockig zu gerinnen, dass erhebliche Sedimentierungsercheinungen im Magen vermieden wurden, so wurde auf die Verwendung der Milch bald ebenfalls verzichtet, so bequem dieselbe sonst gewesen wäre.<sup>\*)</sup> Als eine für unsere Zwecke vollkommen geeignete, unseren Nahrungsgewohnheiten adäquate Probenahrung erwies sich dagegen eine Suppe aus mit Fett geröstetem Mehl, und mein Assistent, Herr Dr. Seiler, hat über die Verwendung dieser Probenmahlzeit zu dem besprochenen Zweck auf meine Veranlassung eine Anzahl von Untersuchungen angestellt und in seiner Dissertation veröffentlicht, auf welche sich die folgenden Angaben beziehen.

#### Präliminarien der Methode.

Die Herstellung der Mehlsuppe, die eventuell sehr gut vom Arzte selbst unmittelbar vor der Untersuchung besorgt werden kann und nur wenige Minuten Zeit erfordert, geschieht in der Weise, dass man 25 g Mehl und 15 g Kochbutter in einer eisernen Pfanne oder einer Nickelschale bis zur schönen Bräunung röstet und hernach unter fortwährendem Umrühren und

von Flüssigkeit durch denselben zu messen.) Dieser Autor hat einem aus 60 g Brot bestehenden Probefrühstück 20–70 g Oel in Form einer Gummieulsion mit 250 Thee hinzugefügt, und an der Hand desselben mittelst Fettbestimmungen Aufschlüsse über die Motilität und — allerdings bloss ganz nebenbei und ohne diese Seite der Frage zu verfolgen — auch über die Secretion des Magens erhalten. Es ist mir nicht bekannt, ob die von Matthieu angegebene Methode praktische Verwendung gefunden hat. Jedenfalls scheint mir aber das Matthieu'sche Probefrühstück zu dem in Frage stehenden Zwecke deshalb nicht brauchbar zu sein, weil es das Postulat der Homogenität nicht erfüllt, indem die in demselben enthaltenen Brotrückel eine ausgesprochene Neigung zur Sedimentierung besitzen und dabei einen grossen Theil des Fettes mechanisch festhalten. Infolge dessen verlassen bei der Anwendung des Matthieu'schen Probefrühstückes Fett, sonstige Nahrungsbestandtheile und secretierter Saft in ganz unberechenbaren und durch den Zufall beeinflussten relativen Mengenverhältnissen den Magen. Ausserdem kann natürlich eine solche Mischung eines gewöhnlichen Probefrühstückes mit einer Oeuleulsion, weil sie nicht ein gebräuchliches Nahrungsmittel darstellt, und wegen ihres unangenehmen Geschmacks nicht als eine physiologisch zusammengesetzte Probenmahlzeit betrachtet werden. Wie sehr die culinaren Eigenschaften einer Probenmahlzeit die zu prüfenden Magenfunctionen beeinflussen, geht aus den schönen Untersuchungen von Pawlow (l. c.) zur Genüge hervor. Wiederum von ähnlichen Gesichtspunkten ausgehend, hat v. Mering bei seiner Methode der Prüfung der resorptiven Eigenschaften des Magens (S. 412) Fett in Form von Eigelbemulsionen verwendet.

<sup>\*)</sup> Ein weiterer Grund, von der Verwendung der Milch zu abstrahieren, war auch noch der Umstand, dass im Gegensatz zu den Untersuchungen von Schütle (Zeitschr. f. kl. Med., Bd. XXVIII) es uns bei der Ausheberung eines Milchprobefrühstückes von 200–300 cm<sup>3</sup> niemals gelang, freie HCl nachzuweisen, wodurch man auf eines der wichtigsten chemischen Merkmale eines normalen Magensaftes hätte verzichten müssen. Es liegt dieser Unterschied gegenüber Schütle wohl an der besseren Qualität bezw. dem grösseren Fett- und Caseingehalt der hiesigen Kuhmilch

langsamem Zusatz von Wasser auf circa  $350\text{ cm}^3$  verdünnt und die Mischung noch 1—2 Minuten kochen lässt. Man setzt dann etwas Kochsalz zu und erhält so eine angenehm schmeckende Suppe, welche von den Kranken gern genommen wird. Natürlich muss bei der Herstellung der Mehlsuppe darauf geachtet werden, dass keine Klümpchen entstehen. Diese Suppe stellt eine durchaus gleichmässige Fettemulsion dar, welche, wahrscheinlich weil sie rein mechanisch durch die Beimischung des Mehls, die Fettdrehtränkung der Mehlkörnchen beim Rösten und die Dickflüssigkeit der Masse zustande kommt, sich trotz der Säurewirkung im Magen intact erhält und innerhalb der in Betracht kommenden Zeiträume keine erhebliche Neigung zur Sedimentierung oder Aufrahmung zeigt.\*) In der That findet man eine solche Mehlsuppe nach Ablauf der Probeverdauung bei der Ausheberung ungefähr in der gleichen physikalischen Beschaffenheit, bloss mehr oder weniger verdünnt, wieder.

Von dieser Suppe nimmt der Patient mittelst eines Löffels  $300\text{ cm}^3$  nach vorhergegangener Spülung des Magens als Probefrühstück zu sich, während man die übrigen  $50\text{ cm}^3$  zur Controlbestimmung des Fettgehaltes aufbewahrt. Nach einer Stunde wird der Magen exprimiert.

Nach den oben erläuterten Gesichtspunkten handelt es sich in erster Linie darum, die absolute Menge des nach der Probeverdauung im Magen zurückgebliebenen Fettes zu bestimmen und diese Menge mit der eingeführten Fettmenge zu vergleichen. Diese Bestimmung kann nur dann exact ausfallen, wenn man, da es nicht gelingt, den gesamten Mageninhalt mit Sicherheit zu exprimieren, über die Menge des der Expression entgangenen Mageninhaltes orientiert ist. Zu diesem Zwecke wird die Ausheberung mit dem von Matthieu angegebenen Verfahren der Restbestimmung\*\*) combinirt, welche in folgender Weise ausgeführt wird.

Das Princip der Methode der Restbestimmung besteht darin, dass man nach der Ausheberung des Magens den zurückgebliebenen Mageninhalt, den „Rest“, durch eine abgemessene Wassermenge, welche man durch die Schlundsonde eingiesst, verdünnt, das Wasser durch leichtes Kneten des Magens möglichst vollständig mit dem zurückgebliebenen Inhalt mischt, diese Mischung wieder aushebert und, nachdem man die Acidität sowohl des unverdünnten als des verdünnten Mageninhaltes durch Titration (S. 395 ff.) bestimmt hat, aus der Verschiedenheit dieser beiden Aciditäten Schlüsse auf den Grad der Verdünnung resp., da die verdünnende Wassermenge bekannt ist, auf die Menge des zurückgebliebenen Mageninhaltes zieht. Hierzu dient die folgende, von Matthieu angegebene Berechnung:

Es sei  $a$  = Acidität des unverdünnten Mageninhaltes,  
 $b$  = Acidität des verdünnten Mageninhaltes,  
 $x$  = gesuchte Menge des im Magen zurückgebliebenen Speisebreies.  
 $300\text{ cm}^3$  Menge des in den Magen eingeführten Verdünnungswassers.  
 dann ist  $a x = b (x + 300)$   
 $x (a - b) = 300 b$   

$$x = \frac{300 b}{a - b}.$$

\*) Da diese Eigenschaften schon bei ruhigem Stehen der Mehlsuppe in einem Glase vorhanden sind, so ist umso mehr darauf zu rechnen, dass selbst die leichtesten peristaltischen Bewegungen des Magens dafür sorgen, dass im Magen vollkommene Homogenität aufrecht erhalten und jede Sedimentierung trotz des Zuflusses von Magensaft ausgeschlossen bleibt.

\*\*) Matthieu und Remond, Soc. de biologie de Paris, Dec. 1890, u. Arch. f. Verdauungskrankheiten, Bd. I, S. 348.



Zur Durchführung des besprochenen Gedankenganges ist es nun ferner nothwendig, durch eine klinisch bequeme Methode den Fettgehalt des ausgeheberten Mageninhalt im Vergleich zur eingeführten Probesuppe bestimmen zu können. Die übliche Fettbestimmungsmethode durch Aetherextraction nach Soxhlet ist für klinische Zwecke nicht geeignet, weil sie zu umständlich und namentlich zu langdauernd ist. Demgegenüber fand ich in der für milchtechnische Zwecke vielverwendeten acidbutyrometrischen Fettbestimmungsmethode von Gerber\*) eine Fettbestimmungsmethode, welche sowohl an Einfachheit und Raschheit allen Anforderungen entspricht. Ich schildere deshalb als weitere Basis der ganzen Untersuchungsmethode in dem Folgenden zunächst dieses zu klinischen Zwecken bisher noch nicht verwendete Fettbestimmungsverfahren.

Das Princip des Verfahrens besteht in folgendem: Die Flüssigkeit, in welcher das Fett zu bestimmen ist, wird mit einer bestimmten Menge concentrirter Schwefelsäure und einer ganz geringen Menge Amylalkohol vermischt und heftig durchgeschüttelt. Durch die Einwirkung der Schwefelsäure wird, indem sich die Mischung ziemlich erheblich erhitzt, die organische Substanz mit Ausnahme des Fettes soweit zerstört, dass eine dünne Flüssigkeit entsteht, aus welcher sich dann die gesamte Fettmenge, in dem zugefügten Amylalkohol gelöst, in Form einer klaren Schicht durch Centrifugierung abscheiden lässt. Die ausgeschiedene Fettamylalkoholmischung wird dann in eigens construirten sogenannten Gerber'schen Butyrometern (zu beziehen durch Mechaniker Huguershof in Leipzig) volumetrisch an einer graduirten Scala in Gewichtsprocenten abgelesen. Die aus Hartglas gefertigten Butyrometer haben die Gestalt der beistehenden Figur und sind circa 20 cm lang. Es hat letzteres den Nachtheil, dass sie auf den gebräuchlichen klinischen Centrifugen, welche einen zu geringen Radius haben, nicht centrifugiert werden können, und dass man zu diesem Zweck entweder eine beliebige grössere Centrifuge oder die speciell für die Butyrometrie angegebene grosse Kreiselcentrifuge (Rapidcentrifuge) von Huguershof in Leipzig benutzen muss.

Die Abmessungen für die Füllung der Butyrometer werden mittelst eigens dafür bestimmter Pipetten vorgenommen, deren man eine zu 10 cm<sup>3</sup> (für die H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>), eine zu 1 cm<sup>3</sup> für den Amylalkohol und eine zu 11 cm<sup>3</sup> für die Milch resp. Mehlsuppe oder den Mageninhalt braucht.

Man verfährt folgendermassen: In das Butyrometer werden mittelst der Pipette 10 cm<sup>3</sup> Schwefelsäure (technische vom specifischen Gewicht 1.820—1.825 bei 15° C., entsprechend 90 bis 91 % H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) eingefüllt und auf dieselbe 1 cm<sup>3</sup> reinen Amylalkohols (vom specifischen Gewicht 0.815 bei 15° C.) und sodann 11 cm<sup>3</sup> Milch respective Mehlsuppe oder Mageninhalt vorsichtig geschichtet. Hierauf wird das Butyrometer mittelst des dazu gelieferten nur wenig konischen Kautschukpfropfens sorgfältig verschlossen und in ein Tuch gewickelt (wegen der Erhitzung) kräftig durchgeschüttelt. Sodann wird centrifugiert, wobei das graduierte schmale Ende des Butyrometers centralwärts zu liegen kommt. Bei der Centrifugierung scheidet sich die Mischung

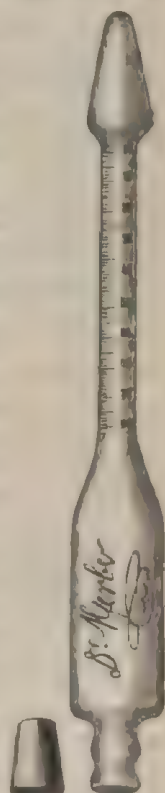


Fig. 109.

Butyrometer mit Gummipfropfen.

\*) N. Gerber, Die praktische Milchprüfung, Bern, K. J. Wyss, 1900.



von Fett und Amylalkohol oberhalb der übrigen schwarzgefärbten Flüssigkeit, ebenfalls dunkel gefärbt, aber als klar durchsichtige Schicht, ab. Man centrifugiert so lange, bis sich die Höhe der Schicht nicht mehr verändert. Falls die Centrifugierung nicht sofort, so lange die Mischung noch heiss ist, vorgenommen werden kann, so muss das gefüllte Butyrometer in Wasser von wenigstens 70° C. aufgehoben werden, um das Erstarren des Fettes zu verhindern. Auch die Ablesung soll zur Erlangung exacter Resultate noch während die Flüssigkeit warm ist, vorgenommen werden. Zum Zwecke der Ablesung wird der Kautschukpfropfen so weit in der Mündung des Butyrometers verschoben, dass das obere Ende der Fettschicht (mit ihrem untern Meniscus auf den Nullpunkt der Scala zu liegen kommt. \*) Man liest dann an der (empirisch graduirten) Scala, dem untern Ende der Fettschicht entsprechend, direct den Fettgehalt in Gewichtsprocenten ab. Dabei macht sich hier und da die Schwierigkeit geltend, dass eine beim Centrifugieren sich unter der klaren Fettlösung ansammelnde Schicht unlöslicher Substanzen (Cellulose etc.) sich schief gegen das Fett abgrenzt, wodurch die Ablesung zweifelhaft wird. Durch Verschiebung des Pfropfens, eventuell durch nochmaliges Centrifugieren kann jedoch diese Grenze leicht horizontal gemacht werden. Gerber fand, dass diese Methode der Fettbestimmung für Milch auf circa  $\frac{1}{100}$  o. genau ist. Controluntersuchungen, welche Dr. Seiler auf meine Veranlassung unter Vergleichung der Resultate mit denen der Soxhlet'schen Methode vorgenommen hat, haben ergeben, dass auch für Mehlsuppe vor und nach der Einwirkung der Magenverdauung diese Genauigkeit bei exacter Ausführung zutrifft.

Trotzdem musste sich aber mit Rücksicht auf das Vorhandensein eines fettspaltenden Fermentes im Magensaft, das in mehreren kürzlich erschienenen Arbeiten von F. Volhard\*\*) genauer studiert worden ist, das Bedenken aufdrängen, ob bei der Untersuchung des verdauten Mageninhaltes, da im Magen ein Theil des eingeführten Fettes gespalten wird, nicht vielleicht infolge dieser Spaltung nach der Ausheberung die Fettmenge, so weit sie als Indicator für die zurückgebliebene Menge des Probefrühstückes dienen soll, zu klein gefunden wird. Denn da ja das abgespaltene Glycerin und bei der Verwendung von Buttersäure auch die abgespaltene Buttersäure in Wasser löslich ist, so müsste bei der Butyrometrie, abgesehen von der Möglichkeit einer Resorption, der gespaltene Antheil des Fettes zum Theil statt in der amyalkoholischen Schicht gemessen zu werden in der wässrigen Schicht in Lösung bleiben. Es musste deshalb bestimmt werden, ob dieser Umstand für die Fettbestimmung im Ausgeheberten einen wesentlichen Fehler bedingt. Die Untersuchungen, welche Herr Dr. Seiler auf meine Veranlassung über diesen Punkt angestellt und in seiner Dissertation veröffentlicht hat, haben ergeben, dass praktisch die Resultate durch die erwähnten Verhältnisse nicht fehlerhaft werden. Die Mehlsuppe wird ja schon nach 1 Stunde ausgehebert und nach dieser Zeit ist, wie aus Aciditätsbestimmungen an Mischungen von Mehlsuppe mit wirksamem Magensaft hervorgeht, eine nennenswerte Fettspaltung noch nicht eingetreten. In Uebereinstimmung damit ergab sich, dass, wenn ein und dieselbe Mehlsuppe das einmal direct, das anderemal nach mehrstündiger bei Brüttemperatur vorgenommener Digestion

\*) Für die Centrifugierung selbst ist es zweckmässiger, den Kautschukpfropfen nur soweit einzuführen, dass die obere Grenze der Flüssigkeit bloss bis an die Basis des Halses des Butyrometers reicht, da in dem konischen Theil zwischen Hals und Körper des Butyrometers die Ansammlung des Fettes am leichtesten erfolgt.

\*\*) Münch. med. Wochenschr., 1900, Heft 5 und 6. Ferner Zeitschr. f. klin. Med., Bd. XLII u. XLIII.

mit Magensaft butyrometrisch untersucht wurde, bis auf  $\frac{1}{10}\%$  genau die nämlichen Fettmengen gefunden wurden. Auch ergab die Hehner-Maly'sche Bestimmung (S. 400) in dem ausgeheberten Mageninhalt bloss Spuren einer organischen Säure. Es sei noch bemerkt, dass es sich empfiehlt, neben der Fettbestimmung im Ausgeheberten zum Vergleich auch eine parallele Fettbestimmung an der eingeführten resp. unverdauten Mehlsuppe vorzunehmen, was ja ohne besondere Mühe und mit der nämlichen Centrifugierung geschehen kann. Es ist dies deshalb empfehlenswert, weil wegen des wechselnden Wassergehaltes der Kochbutter das Abwägen der letztern bei der Herstellung der Mehlsuppe keinen zuverlässigen Aufschluss über den Fettgehalt der Suppe gibt.

Hiernach sind also die technischen Bedingungen gegeben, um unter Benutzung der Matthieu'schen Restbestimmung und der butyrometrischen Fettbestimmung nach Gerber aus der Beschaffenheit des ausgeheberten Mehlsuppenprobefrühstückes, dem oben dargestellten Gedankengang folgend, exactere Schlüsse auf die Magenverdauung zu ziehen, als es mittelst der bisherigen Methoden möglich war.

#### Ausführung der Methode.

Der Gang der Untersuchung ist praktisch nun folgender. Nach Ausspülung des Magens erhält der Patient am Morgen 300 g der nach dem angegebenen Verfahren angefertigten Mehlsuppe. Er muss sie mit dem Löffel essen. Die übriggeliebenden 50 cm<sup>3</sup> werden zur Fettbestimmung aufgehoben. Nach einer Stunde wird der Mageninhalt ausgehebert und mit 300 cm<sup>3</sup> Wasser zum Zweck der Restbestimmung nachgespült. Sowohl von dieser Restverdünnung als von dem unverdünnten Mageninhalt wird durch Titration (S. 395 ff.) die Acidität bestimmt und aus diesen beiden Aciditätszahlen nach der Matthieu'schen Formel (vgl. oben S. 416) berechnet, wie viel Mageninhalt der ersten Ausheberung entgangen resp. als Rest zurückgeblieben ist. Am unverdünnten Mageninhalt und ebenso an der zurückbehaltenen Probe der Suppe wird nun die butyrometrische Fettbestimmung nach den angeführten Regeln vorgenommen. Der übriggeliebene unverdünnte Mageninhalt wird zu den verschiedenen auch sonst üblichen qualitativen und quantitativen Bestimmungen verwendet. Die qualitativen Bestimmungen ergeben normalerweise das nämliche Resultat wie bei der Verwendung des gewöhnlichen Probefrühstückes. Freie Salzsäure soll vorhanden sein, Milchsäure dagegen fehlen. Zur Untersuchung auf pathologische Milchsäurebildung eignet sich das Mehlsuppenprobefrühstück sehr gut, weil die Mehlsuppe milchsäurefrei ist. Die Titrationen werden am besten am unfiltrierten Mageninhalt ausgeführt (vgl. S. 396, Anm. 2). Neben der Gesamtaacidität kann auch der Säureüberschuss resp. das Säuredeficit (vgl. S. 400 ff.) titriert werden. Falls durch die qualitative Reaction erhebliche Mengen Milchsäure gefunden werden, so kann, um ein genaueres Maass für die Salzsäuresecretion zu erhalten, die Bestimmung der Salzsäure nach Lütke-Martius oder die Bestimmung der Salzsäure und der organischen Säuren nach Hehner-Maly angeschlossen werden. Selbstverständlich können auch alle andern wünschenswerten Untersuchungen an dem ausgeheberten Mageninhalt angestellt werden, so namentlich die qualitative und quantitative Untersuchung auf Pepsin und Labferment (S. 407 ff.), die gewöhnliche Prüfung auf Stärkeverdauung (S. 388 f.) u. s. w.

#### Berechnung der Resultate.

Aus dem Unterschiede des gefundenen Fettgehaltes der eingeführten Mehlsuppe und des Ausgeheberten lassen sich unter Berücksichtigung der Rest-



bestimmung aus der gefundenen Acidität des Mageninhalts resp. da, wo erhebliche Mengen organischer Säuren zugegen sind, aus den Resultaten der Salzsäurebestimmung nach Lütke-Martius oder Hefner-Maly folgende Berechnungen anstellen.

Durch Addition des bei der Restbestimmung gefundenen Wertes  $x$  (S. 416) zu dem nach 1 Stunde ausgeheberten Mageninhalt erhält man zunächst das Volumen des wirklich nach 1 Stunde im Magen vorhanden gewesenen Inhaltes, den wir als  $T_0$  (totaler Mageninhalt nach einer Stunde) bezeichnen. Aus dem butyrometrisch gefundenen absoluten Fettgehalt von  $T_0$  kann man schliessen, wie viel von dem gefundenen Volumen  $T_0$  der eingeführten Mehlsuppe entstammt. Da nämlich das Ausgeheberte eine durchaus gleichmässige Emulsion darstellt, deren Homogenität in Anbetracht der peristaltischen Magenbewegungen während des Aufenthaltes im Magen wohl kaum eine Störung erfahren haben wird, und da ausserdem nach den Untersuchungen v. Merings die Resorption von Wasser im Magen keine erhebliche Rolle spielt, so kann das procentische Verhältnis des Fettes zu dem übrigen Mageninhalt weder durch die Mobilität des Magens noch durch Resorption von Wasser, sondern bloss durch die Secretion von Magensaft verschoben werden, und somit gibt uns die im Magen zurückgebliebene Fettmenge das Maass für die zurückgebliebene Menge Mehlsuppe. Wurden also z. B. 300  $\text{cm}^3$  Mehlsuppe mit 4% Fettgehalt, also im ganzen 12 g Fett eingeführt, und ergibt die Fettbestimmung für  $T_0$  einen Fettgehalt von 3 g, so können wir schliessen, dass von der eingeführten Suppe eine Menge von  $\frac{3}{12} \times 300 = \frac{1}{4} \times 300$ , d. h. circa 75  $\text{cm}^3$  zurückgeblieben sind. Wir bezeichnen diese Menge als  $S_u$  (Suppe).

Nun ergibt sich weiter, da wir die Resorption von Wasser und die Menge des verschluckten Speichels vernachlässigen können, dass das Volumen  $T_0 - S_u$  gleich zu setzen ist der Menge des in dem Ausgeheberten enthaltenen Magensaftes. Wir bezeichnen diese Grösse mit  $M_a$  (Magensaft). Wenn also z. B. die Menge  $T_0 = 150 \text{ cm}^3$ , die Menge  $S_u = 75 \text{ cm}^3$  ist, so erhalten wir auch die Menge des in  $T_0$  enthaltenen Magensaftes  $M_a = 75 \text{ cm}^3$ . Aus diesen Daten sind wir nun weiter, wenn wir den Salzsäuregehalt von  $T_0$  bestimmt haben, imstande, zu berechnen, welche Acidität der reine Magensaft, wie er aus der Schleimhaut quillt,\*\*) besitzt. Wenn nämlich, um bei dem angeführten Beispiel zu bleiben, 75  $\text{cm}^3$  reinen Magensaftes dem gesamten 150  $\text{cm}^3$  betragenden Mageninhalt  $T_0$  den Salzsäuregehalt 2‰ verleihen, so muss der HCl-Gehalt des reinen Magensaftes  $M_a$  offenbar 4‰ sein.\*\*\*) In ganz ähnlicher Weise kann man, wenn man den Fermentgehalt des gemischten Mageninhaltes quantitativ bestimmt (S. 408 f.), unter Zugrundelegung der berechneten Secretmenge auch den Fermentgehalt des reinen Magensaftes berechnen.

Zur Vermeidung von Missverständnissen in Betreff des Wertes aller dieser Berechnungen muss aber noch auf folgende Punkte aufmerksam gemacht werden.

Selbstverständlich ist die Menge  $M_a$  nicht identisch mit der Gesamtmenge von Magensaft, welche bis zur Ausheberung secerniert worden ist. Denn

\*) Der verschluckte Speichel kann wohl hier vernachlässigt werden.

\*\*) Es ist in dem Begriffe dieser Secretion eine allfällige osmotische Wassertransudation, falls eine solche durch das Mehlsuppen-Probebrüstück hervorgerufen wird, inbegriffen.

\*\*\*) Wie schon früher angedeutet, muss in denjenigen Fällen, wo organische Säuren einen erheblichen Antheil an der Gesamtaacidität haben, selbstverständlich statt der Gesamtaacidität der wirkliche HCl-Gehalt des Magensaftes (S. 397 ff.) der Berechnung zugrunde gelegt werden.



ein unbekanntes Quantum Magensaft ist vor der Ausheberung mit Speisebrei gemischt in das Duodenum abgelflossen. Jedoch ergibt die erwähnte Berechnung doch, auch abgesehen von der Bestimmung der procentischen Acidität des reinen Magensaftes, insofern interessante Aufschlüsse über die Grösse der Secretion, als sie uns belehrt über das Verhältniss der in einem gegebenen Zeitpunkt im Magen vorhandenen Menge Magensaft zu der gleichzeitig noch im Magen vorhandenen Menge der Probenahrung. Dieses Verhältniss ist unter normalen Bedingungen, wie die später angeführten Beispiele zeigen, annähernd constant, indem Magensaft und Mehlsuppe ungefähr zu gleichen Theilen in dem Volumen  $T_0$  enthalten sind. Hieraus ergibt sich ohneweiters, dass Abweichungen von diesem Verhältnisse pathologisches resp. diagnostisches Interesse darbieten.

In Betreff der aus den besprochenen Untersuchungsergebnissen zu ziehenden Schlüsse auf die Motilität des Magens ist Folgendes zu bemerken. Die Differenz zwischen der eingeführten und der bei der Ausheberung wieder gefundenen Suppenmenge, nämlich das Volumen  $300 - S_u$ , kann als Maass für die Motilität des Magens betrachtet werden. Freilich entspricht dieser Wert auch wieder nicht der Gesamtleistung des Magens, da eine unbekannte Menge secretierten Magensaftes mit in das Duodenum befördert worden ist. Gleichwohl aber ist wahrscheinlich dieses neue Maass der Magenmotilität zuverlässiger als der bei den ältern Methoden in gleichem Sinne verwertete Gesamtmageninhalt. Denn da unter normalen Verhältnissen, wie erwähnt, der ausgeheberte Inhalt ungefähr gleich viel Suppe enthält wie Magensaft, so lässt sich bei Abweichungen von dieser Norm leicht beurtheilen, ob Hypersecretion oder verminderte Secretion vorliegt, und hiernach kann dann der wirkliche Wert der erwähnten Motilitätszahl schätzend beurtheilt werden.

Algebraisch lässt sich die Berechnung der Untersuchungsergebnisse folgendermaassen darstellen.

Es sei:  $T_0$  = Menge des ausgeheberten Mageninhaltcs incl. Rest. (Berechnung des letztern vgl. S. 416),

$F$  = Fettgehalt der Mehlsuppe in Procenten,

$f$  = Fettgehalt des Ausgehcberten in Procenten,

dann ist:  $\frac{S_u}{T_0} = \frac{f}{F}$

Folglich:

Im Ausgehcberten enthaltene Suppe  $S_u = \frac{f \cdot T_0}{F}$ .

Aus diesem Wert ergibt sich die Magensaftmenge nach der Formel  $Ma = T_0 - S_u$ .

Zur Bestimmung der Acidität des reinen Secretes dient dann folgende Berechnung:

Es sei:  $a$  = Acidität des ausgeheberten gemischten Mageninhaltcs in Procenten,

$A$  = Acidität des reinen Secretes in Procenten,

$T_0$  = Menge des ausgeheberten Inhaltcs (incl. Restbestimmung),

$Ma$  = Menge des im Ausgehcberten enthaltenen Secretes,

dann ist:  $\frac{a}{A} = \frac{Ma}{T_0}$ , somit  $A = \frac{a \cdot T_0}{Ma}$ .

Nach einer ähnlichen Formel liesse sich auch der Fermentgehalt quantitativ auf das reine Secret berechnen.

**Normalbefunde bei der Anwendung dieser Methode als Grundlage für die Deutung pathologischer Befunde. Beispiele für die diagnostische Verwendung und den Wert der Methode.**

Als Normalbefunde führe ich folgende von Dr. Seiler bei verdauungsgesunden Menschen gefundene Zahlen in Tabellenform an.

Nr.	Eingeführte Suppenmenge	Mageninhalt incl. Restbestimmung nach 1 St.	Mageninhalt besteht aus		Acidität des reinen Sates
		(To)	Suppe (Su)	Magensaft (Ma)	
1.	300	124.0	72	52	3.5 <sup>0</sup> / <sub>100</sub> HCl
2.	300	158.0	83	75	4.4 " "
3.	300	57.0	30	27	3.5 " "
	Durchschnitt	113.0	62	51	3.6 " "
4.	250	113	44	69	3.2 " "
5.	250	108	56	52	4.2 " "
	Durchschnitt	110	50	60	3.7 " "

Wenn wir als Normalverfahren die Darreichung von 300 cm<sup>3</sup> Mehlsuppe betrachten, so können wir nach diesen und andern seitherigen Beobachtungen für den Wert To bei Ausheberung nach einer Stunde im Mittel etwas mehr als 100 cm<sup>3</sup> rechnen, und diese Menge vertheilt sich normalerweise annähernd gleichmässig auf die im Magen zurückgebliebene Suppe und das Secret. Jedoch dürften nach den Erfahrungen, welche man mit den gewöhnlichen Probemahlzeiten macht, in Betreff der Menge des Ausgeheberten ziemliche Schwankungen auch unter physiologischen Verhältnissen vorkommen, so dass nur erhebliche Abweichungen von jenen Normen als pathologisch zu taxieren sind. Es ist dabei zu bemerken, dass das Verhältnis der Secretmenge zu der noch vorhandenen Suppenmenge unter normalen Verhältnissen weit constanter zu sein scheint als die Menge To. Freie HCl soll, wie schon erwähnt, stets vorhanden sein. Die für den normalen reinen Magensaft aus obigen Beispielen berechnete Acidität schwankt zwischen 3.2 und 4.4 <sup>0</sup>/<sub>100</sub>. Es stehen diese Zahlen in der Mitte zwischen denjenigen, welche Pawlow\*) vom normalen Magensaft des Hundes angibt (5 <sup>0</sup>/<sub>100</sub>) und denjenigen, welche Schüle\*\*) und Troller\*\*\* vom dem reinen Magensaft des Menschen erhielten, welchen sie reflectorisch durch Kauenlassen gewisser Substanzen secernieren liessen (1.8—3.6 <sup>0</sup>/<sub>100</sub>). Dass die Werte von Troller und Schüle im ganzen geringer sind als die unserigen, erklärt sich wohl daraus, dass das blosse Kauen von Substanzen, die zum Theil nicht einmal als Speisen bezeichnet werden können (Citronenschalen, Senf), doch wohl einen geringeren Secretionsreiz darstellt als eine wirkliche Mahlzeit.

Es dürfte sich vielleicht empfehlen, die Diagnose Hyper- oder Hypacidität fernerhin nicht von dem HCl-Gehalt resp. der Acidität des gesamten ausgeheberten Mageninhaltes, sondern vielmehr von dem berechneten HCl-Gehalt des reinen Magensattes abhängig zu machen. Werte, welche erheblich von den angeführten Normalzahlen abweichen, wären dann als der Ausdruck einer bestehenden Hyper- oder Hypacidität aufzufassen. Ebenso wäre es vielleicht zweckmässig, von Hyper- und Hyposecretion dann zu sprechen, wenn das

\*) Die Arbeit der Verdauungsdrüsen, deutsch von A. Walther, Wiesbaden, Bergmann, 1896.

\*\*) Zeitschr. f. klin. Med., Bd. XXXII.

\*\*\*) ibidem, Bd. XXXVIII.

berechnete Volumen Magensaft erheblich mehr oder weniger beträgt als die oben als normal angegebenen Mengen, und zwar würde dieser Beurtheilung nicht die absolute nach einer Stunde im Magen gefundene Menge Magensaft, sondern vielmehr die Menge Magensaft im Verhältnis zu der im Magen noch vorhandenen Suppe zugrunde gelegt werden müssen. Es ist diese relative Menge resp. diese Verhältniszahl deshalb wertvoll für die Beurtheilung der secretorischen Leistung des Magens, weil dieselbe unter der berechtigten Annahme, dass in jedem Zeitmomente eine innige Mischung von Magensaft und Suppe in den Darm abgeschoben wird, für den Zeitpunkt der Ausheberung nicht durch die Motilität beeinflusst wird. Es erscheint ganz zweckmässig, dieses Verhältnis des gefundenen Secretvolumens zu der im Magen zurückgebliebenen Mehlsuppenmenge mit Seiler als Secretionsquotienten zu bezeichnen. Derselbe ist in der Norm nicht weit verschieden von 1 und erhebliche Abweichungen von dieser Verhältniszahl nach oben würden also die Diagnose der Hypersecretion, erhebliche Abweichungen nach unten dagegen die Diagnose der Hyposecretion begründen.

Als normale Motilität des Magens müsste nach den vorstehenden Normen eine solche bezeichnet werden, bei welcher nach einer Stunde von einem  $300\text{ cm}^3$  betragenden Mehlsuppenfrühstück nicht viel mehr als  $100\text{--}150\text{ cm}^3$  ausgehebert werden, wovon etwa die Hälfte aus Suppe besteht. Dabei ist das Verhältnis der wiedergefundenen Suppenmenge zur Saftmenge, das in dem Secretionsquotienten seinen Ausdruck findet, für die Beurtheilung der Motilität aus den früher (S. 421) angeführten Gründen mitzubetrachten. Denn wenn z. B. die zurückgebliebene Suppenmenge absolut normal, daneben aber eine unverhältnismässig grosse Saftmenge gefunden wird, so bedeutet diese Suppenmenge nicht eine normale, sondern eher eine übernormale Motilität, und ebenso kann eine normale Suppenmenge bei verminderter Secretion eine herabgesetzte motorische Leistung bedeuten. Das Verhältnis der bis zum Ablauf einer Stunde aus dem Magen in den Darm getretenen Suppenmenge zu der eingeführten Mehlsuppenmenge 
$$\frac{300 - S_u}{300}$$
 kann als Motilitätsquotient bezeichnet werden.

Derselbe schwankt in der Norm zwischen  $\frac{3}{4}$  und  $\frac{2}{10}$  und erfährt nach dem Gesagten seine Beleuchtung durch die Berücksichtigung des oben genannten Secretionsquotienten.

Es liegt auf der Hand, dass man mittelst der im vorstehenden besprochenen Methode eine Menge von Verhältnissen eruiieren kann, welche den älteren Untersuchungsmethoden völlig entgehen mussten. Nicht bloss wird man den mehrdeutigen Befund einer Vermehrung des ausgeheberten Mageninhaltes, der ja sowohl auf einer motorischen Störung als auf einer Hypersecretion beruhen kann, in bestimmter Weise deuten und entscheiden lernen, ob das erstere oder das letztere vorliegt, sondern man wird in exacterer Weise, als es bisher möglich war, zwischen Hypersecretion und Hyperacidität die Entscheidung treffen können, da es ja gelingt, sowohl die Menge Secret als die Acidität des reinen Secretes zu berechnen. Die Erfahrung hat uns denn schon jetzt gezeigt, dass durch diese Feststellungen die Magenstörungen erheblich mannigfaltiger erscheinen als bisher. Diese genauere Differenzierung stellt, wenn nicht alles trügt, für die Zukunft auch eine Erweiterung unserer therapeutischen Leistungen in Aussicht. So hat es sich gezeigt, dass es Fälle gibt von Hypersecretion mit Hypacidität\*.)

\*) Dieser Zustand beruht möglicherweise auf einer abnorm starken osmotischen Wassersecretion, die wir ja oben in den Begriff der Magensaftsecretion mit eingeschlossen haben.



und umgekehrt Fälle von Hyposecretion mit Hyperacidität. Es sind dies Vor-  
kommnisse, die bei der gewöhnlichen Untersuchung mittelst des alten Probetrah-  
stisches naturgemäss unter Umständen scheinbar ganz normale Befunde ergeben, weil  
das entgegengesetzte Verhalten der Secretmenge und der Acidität des Secretes  
im gemischten Mageninhalt in ihren Wirkungen auf die Gesamtaacidität sich  
vollkommen aufheben können. Hierhin gehört wohl ein guter Theil jener  
gewöhnlich einfach als Sensibilitätsneurosen taxierten Fälle, bei welchen trotz  
bestehender Verdauungsbeschwerden die Untersuchung des Mageninhaltes mittelst  
der gewöhnlichen Untersuchungsmethoden ein vollkommen normales Resultat  
ergibt. Bemerkenswert erschien mir auch ein Fall, in welchem bei sonst nor-  
malen Verhältnissen (Motilität und Secretmenge) die für reinen Magensaft be-  
rechnete Acidität abnorm niedrig war, während der aus dem nüchternen Magen  
ausgeheberte Inhalt einen hyperaciden Magensaft in erheblicher Menge ergab.  
Es konnte sich hier offenbar bloss um eine Magenstörung handeln, deren Wesen  
darin bestand, dass die Nahrungsaufnahme statt erregend hemmend auf die  
Secretion einwirkte, also um eine Art paradoxer oder perverser Secretion.

Welch mannigfaltiges Aussehen die Symptomatologie der Magenkrank-  
heiten gegenüber der früher beliebten einfachen und dabei unsicher fundierten  
Eintheilung in einfache Secretionssteigerungen und -Verminderungen, in Moti-  
litätssteigerungen und Motilitätsverminderungen gewinnt, möge folgende Ueber-  
sicht über einige Functionsdiagnosen zeigen, die wir bisher mittelst der neuen  
Methode zu stellen in der Lage waren:

**A. Fälle mit guter Motilität:**

1. Hypersecretion mit Hyperacidität und Hypermotilität.
2. Hypersecretion mit Hypacidität und normaler Motilität.
3. Normale Secretionsmenge mit Hypacidität und Hypermotilität.
4. Hyposecretion, Hyperacidität, normale Motilität.

**B. Fälle mit verschlechterter Motilität:**

5. Verminderte Motilität, Hypacidität, Hyposecretion.
6. Verminderte Motilität, nahezu Anacidität, Hypersecretion.

Ausgedehntere Erfahrungen werden ganz sicher noch erheblich zahlreichere  
Combinationen ergeben.

Es geht aus dieser Zusammenstellung unter anderem hervor, wie wenig  
begründet das bei einzelnen Autoren hervortretende Bestreben ist, die Zustände  
von Hypersecretion und Hyperacidität alle auf primäre Motilitätsstörungen,  
wenn nicht gar auf Pylorusstenosen, zurückzuführen, eine Auffassung, die nur  
die Motivierung von Gastroenterostomien in Fällen, wo dieser Eingriff in Wirk-  
lichkeit durch nichts zu rechtfertigen ist, vielfach ins Feld geführt wurde und  
die infolge dessen großes Unheil angerichtet hat. Auch sonst scheinen mir aber  
derartige genauere Functionsdiagnosen bei Magenstörungen in therapeutischer  
Beziehung wichtig zu sein. Vor allem geben sie gewöhnlich klare Indicationen  
für die Therapie im Sinne entweder der Wünschbarkeit einer Beeinflussung der  
Motilität (Abführmittel, regelmässige Entlastungen durch Ausheberungen oder  
im Sinne der Wünschbarkeit einer Beeinflussung der Secretion (Belladonna-  
präparate, Alkalien, Anwendung der nach Pawlow durch Vermittlung des  
Appetites oder direct die Secretion anregenden Mittel (Fleischextract, Amara,

### Weitere Verwertung der butyrometrischen Untersuchungsmethode zur Prüfung der Stärkeverdauung, der Kohlehydratresorption, der Eiweissverdauung und Eiweissresorption des Magens.

Mit dem bis jetzt besprochenen sind die Vortheile der butyrometrischen Untersuchungsmethode des Magens mittelst des Mehlsuppenprobefrühstückes noch nicht erschöpft. Dieselbe dürfte sich vielmehr auch dazu eignen, die Stärkeverdauung in exacterer Weise quantitativ zu prüfen als es durch die bisherigen Verfahren möglich war, und zwar nach folgendem Plan, der allerdings, wie ich gleich bemerken muss, erst noch praktisch durchgearbeitet werden muss. Zunächst wird auch hier sowohl der ausgeheberte Mageninhalt als die zur Controle zurückbehaltene unverdaute Mehlsuppe butyrometrisch auf den Fettgehalt untersucht. Dann werden abgemessene gleiche Mengen der beiden Flüssigkeiten (d. h. der unverdauten Mehlsuppe und des ausgeheberten Mageninhaltes) auf einem Filter mit Wasser ausgewaschen, um die löslichen Producte der Stärkeverdauung zu entfernen, und zwar so lange, als das Filtrat noch Stärkes- oder Zuckerreaction gibt. In dem Filterrückstand beider Proben wird der Stärkegehalt bezw. der Gehalt an unlöslichen Kohlehydraten bestimmt (vgl. unten), und der Unterschied der beiden Stärkemengen, bezogen auf die Einheit des butyrometrisch bestimmten Fettgehaltes, gibt dann an, wie viel von der Stärke im Magen in lösliches Kohlehydrat verwandelt, d. h. verdaut worden ist.

Ferner kann das Mehlsuppenprobefrühstück wieder unter Zuhilfenahme der Butyrometrie zur Feststellung der Resorptionsfähigkeit der Magenschleimhaut benutzt werden, und zwar nach folgendem Plan. Abgemessene gleiche Mengen des ausgeheberten und des aufgehobenen Restes der Mehlsuppe werden (in Betreff der Technik vgl. unten) saccharificirt, jedoch diesmal ohne vorherige Auswaschung, und dann in beiden Proben der Zucker quantitativ bestimmt. Ebenso wird sowohl in dem ausgeheberten als in der aufgehobenen Mehlsuppe butyrometrisch der Fettgehalt bestimmt. Der in dem ausgeheberten gefundene Zuckergehalt gibt dann das Maass für die sämmtlichen gelösten und nichtgelösten Kohlehydrate, welche noch im Magen enthalten, also nicht resorbiert worden sind. Wenn wir also diese Menge, auf die Einheit des butyrometrisch gefundenen Fettgehaltes ungerechnet, subtrahieren von der in Zucker ausgedrückten und ebenfalls auf die Einheit des butyrometrisch bestimmten Fettgehaltes ungerechneten Kohlehydratmenge der unverdauten Mehlsuppe, so erhalten wir die Menge der resorbierten Kohlehydrate, bezogen auf die Einheit des Fettgehaltes resp. der Mehlsuppe.

Zum richtigen Verständniss dieses Wortes ist jedoch hervorzuheben, dass, da die Kohlehydrate bei dieser Methode grösstentheils nicht in resorbierbarer Form praeformirt in den Magen eingeführt werden, die so gefundene resorptorische Leistung gleichzeitig als Function der Kohlehydratverdauung erscheint. Will man deshalb die Resorptionsgrösse für sich allein, etwa im Sinn der v. Mering'schen Bestimmungsmethode (S. 412), beurtheilen, so muss man berücksichtigen, wie viel lösliche Kohlehydrate die eingeführte Mehlsuppe enthält und wie viel ausserdem an Kohlehydraten während der Verdauung im löslichen Zustande übergeführt wurde (vgl. oben).

Die Deutung der Verhältnisse der Kohlehydratverdauung und Kohlehydratresorption ergibt sich folgendermassen:

Es sei $C_1$ = Kohlehydrate der unverdauten Mehlsuppe,	auf die Einheit des Fettgehaltes bezogen.
$C_2$ = Kohlehydrate der unverdauten ausgewaschenen Mehlsuppe ( $C_1$ minus lösliche Kohlehydrate),	
$C_3$ = Kohlehydrate der ausgeheberten Mehlsuppe,	
$C_4$ = Kohlehydrate der ausgewaschenen ausgeheberten Mehlsuppe ( $C_3$ minus lösliche Kohlehydrate),	

Es ist dann  $C_3 - C_4$  Maass der verdauten, d. h. löslich gewordenen Kohlehydrate,

$C_1 - C_2$  Maass der resorbierten Kohlehydrate,

$$\frac{C_1 - C_2}{(C_1 - C_2) + (C_3 - C_4)} \text{ resorbierte Kohlehydrate} = \text{Maass lösliche und löslich gewordene Kohlehydrate}$$

der resorbierten Antheile der gelöst präformierten und durch die Verdauung löslich gewordenen Kohlehydrate.

Es kann dieser letztere Bruch analog dem Secretions- und Motilitätsquotienten als Resorptionsquotient der Kohlehydrate bezeichnet werden. Dieser Resorptionsquotient wurde dann analoge Aufschlüsse geben, wie die v. Mering'sche Methode der



Resorptionsprüfung. Vor der v. Mering'schen Methode ergibt sich jedoch, dabei abgesehen von den Einwänden Volhard's gegen diese (S. 412), der Vortheil, dass die Beobachtung sich auf durchaus physiologische Verhältnisse, nämlich auf die Verdauung eines physiologisch zusammengesetzten und wohlgeschmeckenden Mehlsuppe-Brühstückes bezieht, während bei der v. Mering'schen Methode die resorptions-Functionsprüfung sich unter etwas abnormen Verhältnissen abspielt, da sie gewissermassen aus ihrem physiologischen Zusammenhang mit der chemischen Verdauung herausgerissen erscheint.

Endlich eröffnet sich an der Hand der butyrometrischen Bestimmungen zum erstenmal die Perspective, die Eiweissverdauung direct unter natürlichen Verhältnissen, so wie sie sich im Magen selbst gestaltet und mit Einschluss der eiweiss-resorbierenden Function der Magenschleimhaut, prüfen zu können. Auch aus dieser Richtung hin muss natürlich in technischer Beziehung die Methode praktisch erst noch durchgearbeitet werden, aber der Plan der Untersuchung erscheint mir jetzt klar vorgezeichnet. Man müsste dabei ganz analog verfahren, wie zur Prüfung der Kohlehydratverdauung. Es scheint mir keine Schwierigkeit zu bieten, folgendermassen zu verfahren: Nachdem wieder sowohl in der unverdauten Mehlsuppe als in dem ausgeheberten Mageninhalt butyrometrisch das Fett bestimmt worden ist, wäscht man von beiden Flüssigkeiten je eine Probe bis zur Erschöpfung der löslichen Eiweisskörper mit Wasser aus. In allen 4 Proben bestimmt man nach der Kjeldahl'schen Methode den Stickstoffgehalt als Maass der sämtlichen Eiweisskörper incl. Albumosen und Peptone. Alle diese Stickstoff- resp. Eiweisswerte werden wieder auf die Einheit des Fettgehaltes resp. Mehlsuppegehaltes der betreffenden Probe umgerechnet:

Es sei nun $N_1$ = Stickstoffgehalt der unverdauten Mehlsuppe,	$\left. \begin{array}{l} \text{auf die} \\ \text{Einheit des} \\ \text{Fettgehaltes} \\ \text{bezogen} \end{array} \right\}$
$N_2$ = Stickstoffgehalt der ausgewaschenen unverdauten Mehlsuppe ( $N_1$ minus N der löslichen Eiweisskörper),	
$N_3$ = Stickstoffgehalt des ausgeheberten Mageninhaltes,	
$N_4$ = Stickstoffgehalt des ausgewaschenen ausgeheberten Mageninhaltes ( $N_3$ minus lösliche Eiweisskörper),	

Es ist dann ganz ähnlich wie bei der Berechnung der Kohlehydratverdauung

$N_2 - N_4$  = Maass des verdauten, d. h. löslich gewordenen Stickstoffes resp. Eiweisses,

$N_1 - N_3$  = Maass des resorbierten Stickstoffes resp. Eiweisses,

$N_1 - N_2$  = resorbierter N

$(N_1 - N_2) + (N_2 - N_4)$  = löslicher + löslich gewordener N = Maass des resorbierten

Antheiles des gelöst präformierten und durch die Verdauung gelösten Stickstoffes resp. Eiweisses.

Es kann dieser Bruch als Resorptionsquotient des Eiweisses bezeichnet werden.

Zur Technik der bei diesen Untersuchungen erforderlichen Kohlehydratbestimmungen. Die bei diesen Untersuchungen notwendigen Kohlehydratbestimmungen können in exacter Weise nur so ausgeführt werden, dass die Kohlehydrate ganz verzuckert, d. h. in Dextrose übergeführt, und als solche bestimmt werden. Zu diesem Zwecke werden unter Benutzung einer Vorschrift von Pottitz 20 cm<sup>3</sup> des Mageninhaltes resp. der Mehlsuppe bis zur deutlichen Coloration mit verdünnter Schwefelsäure versetzt, hierauf weiter 40–50 cm<sup>3</sup> verdünnte Schwefelsäure (5 cm<sup>3</sup> verdünnter H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, spec. Gew. 1.160, auf 1 l Wasser verdünnt) zugesetzt und das Gemisch 8 Stunden in einer Lintner'schen Druckflasche in Paraffinbad auf 108–110° C. erhitzt.

Die Aufgabe, in der so erhaltenen Flüssigkeit den Zucker zu bestimmen, ist wegen des Gehaltes derselben an Eiweiss und Albumosen nicht ganz einfach. Für eine genaue Bestimmung mittelst der aräometrischen Gährungsprobe (S. 526 f.) hat man im allgemeinen wohl, da man den Mageninhalt auch noch zu anderen Zwecken anwenden muss, zu geringe Flüssigkeitsmengen und für die Bestimmung auf polarimetrischem Wege (S. 525 ff.) oder mittelst einer der auf den reducirenden Eigenschaften des Zuckers beruhenden Methoden (S. 521 ff.) ist der Gehalt an Eiweisskörpern ein Hindernis, für die polarimetrische Bestimmung infolge der linksdrehenden Eigenschaften der Eiweisskörper, für die Reductionsproben insofern, als die Eiweisskörper das Abblauen des gebildeten Kupferoxyduls, wie ich mich oft überzeugte, vollständig unmöglich machen. Die Eiweisskörper müssen deshalb vor allem entfernt werden, bevor man



den Zucker quantitativ bestimmen kann. Nach zahlreichen Versuchen habe ich gefunden, dass dies, da es sich nicht bloss um genuine Eiweisskörper, sondern auch um Albumosen und Peptone handelt, auf keine andere Weise geschehen kann, als dadurch, dass man die Masse filtriert, mit Wasser nachwäscht und das Filtrat mit einer Lösung von Phosphorwolframsäure\*) tropfenweise so lange versetzt, bis kein weiterer Niederschlag entsteht, was man eventuell durch Prüfung eines Tropfens abfiltrierter Flüssigkeit feststellen kann. Salzsäure darf die Mischung nicht enthalten, und es darf also weder zur Verzuckerung, noch zur Ansäuerung der Phosphorwolframsäurelösung Salzsäure Verwendung finden, da sonst nachher bei der Entfernung der Phosphorwolframsäure (siehe unten) Baryumchlorid in Lösung bleibt, welches bei der Alkalisierung zum Zweck der Ausfällung der Reduction durch die Ausscheidung von Baryumhydrat störend wirken würde. Sobald alle Eiweisskörper gefällt sind, handelt es sich nun darum, die Phosphorwolframsäure aus der Lösung zu entfernen,\*\*) und dies geschieht nach meinen Versuchen am besten, indem man in die Lösung so lange kohlensauren Baryt einträgt, als noch Kohlensäureentwicklung stattfindet. Sobald bei erneuertem Zusatz keine Gasentwicklung mehr erfolgt, ist alle Phosphorwolframsäure als phosphorwolframsaurer Baryt und alle Schwefelsäure als schwefelsaurer Baryt aus der Lösung entfernt, und nach Filtration hat man nun eine von Eiweisskörpern freie neutrale Zuckerlösung vor sich, welche sowohl zur polarimetrischen, als zur Bestimmung nach Soxhlet-Allein oder zur jodometrischen oder colorimetrischen Zuckerbestimmung sich eignet.

Wo es sich bloss um die Bestimmung der ungelösten Stärke im Ausgeheberten im Vergleich zu der eingeführten Mehlsuppe handelt, da kann die Stärke approximativ colorimetrisch als Jodstärke bestimmt werden nach einem von den Lebensmittelchemikern\*\*\*) für die approximative Feststellung des Amylumgehaltes verfälschter Wurstwaren gethobenen Verfahren von Ambühl. Da aber im Mageninhalt stets Erythro-dextrin in gelöstem Zustand vorhanden ist, und diese Beimengung bedingt, dass beim Zusatz von Jod zum Ausgeheberten statt der rein blauen Farbe stets eine schmutzige braunviolette Nuance zustande kommt, so müssen vor der colorimetrischen Bestimmung der Stärke zuerst die löslichen Stärkederivate, speciell das Erythro-dextrin, entfernt werden. Es geschieht dies am besten durch wiederholte Auswaschung des Ausgeheberten mit geringen Mengen Wasser und Abfiltrieren resp. Abcentrifugierung der festen Bestandtheile. Hierbei ist jedoch zu bemerken, dass eine saubere Trennung der festen von den gelösten Bestandtheilen mittelst der Centrifuge nur gelingt, wenn man vorher das Ausgeheberte mehrmals zur Entfernung des Fettes mit der fünffachen Menge Aether auswäscht (mittelst des Schütteltrichters Fig. 107, S. 393, da sonst immer ein Theil der festen Bestandtheile durch das Fett getragen oben schwimmt. Es wird also in dieser Weise 1 cm<sup>3</sup> einerseits der intacten und andererseits der ausgeheberten Mehlsuppe genau mittelst einer in 1<sub>100</sub> cm<sup>3</sup> getheilten Pipette abgemessen, mit Aether und dann mit Wasser ausgewaschen, bis eine Probe der zurückbleibenden Substanz mit Jod eine rein blaue Farbe gibt. Das übriggebliebene wird mit je 500 cm<sup>3</sup> Wasser 10 Minuten lang gekocht. Es geht dabei der grösste Theil der Stärke in Lösung. Es wird dann nach dem Erkalten tropfenweise zu beiden Proben so lange verdünnte Lugol'sche Lösung zugesetzt, bis die Blaufärbung nicht mehr intensiver wird. Man vergleicht dann die Nuancen der beiden Flüssigkeiten colorimetrisch, indem man in gleichcalibrierten Messcylindern feststellt, wie stark man die dunklere Flüssigkeit verdünnen muss, um die Nuancen gleichzumachen. Das hierzu erforderliche Verdünnungsverhältnis gibt dann direct das Verhältnis der Stärkemengen in der eingeführten und der ausgeheberten Mehlsuppe.

\* 1 Theil Phosphorwolframsäure auf 20 Theile Wasser mit Schwefelsäure angesäuert

\*\*) Nur für die polarimetrische Bestimmung, die aber für den hier vorliegenden Zweck zu wenig genau sein dürfte, braucht die Phosphorwolframsäure nicht entfernt zu werden, da sie die Polarisationssebene des Lichtes nicht dreht.

\*\*\* Vgl. schweiz. Lebensmittelbuch, Bern, Verlag von Neukomm und Zimmermann, 1899.

## Untersuchung des Darmes und der Fäces.

Dasjenige, was Inspection, Palpation, Auscultation und Percussion des Abdomens in Betreff der Beschaffenheit des Darmes ergeben, ist in den sich darauf beziehenden Capiteln S. 312 f., 315 ff., 294 f., 185 f. und 207 f. besprochen worden.

An dieser Stelle bleibt uns nur noch übrig die Besprechung der Localuntersuchung des Mastdarmes (Digital- und Speculumuntersuchung), die Prüfung der Darmfunctionen und die Untersuchung der Fäces.

### Localuntersuchung des Mastdarmes.

#### Die Digitaluntersuchung des Rectums.

Man versteht darunter die palpatorische Untersuchung des Mastdarmes durch den in denselben eingeführten Finger. Man benützt gewöhnlich den Zeigefinger. Der Nagel desselben muss vor der Einführung, um den Patienten nicht zu verletzen, kurz geschnitten, der Finger mit Oel bestrichen werden. Die Untersuchung kann sowohl in Rückenlage als in Seitenlage des Patienten geschehen. In ersterem Falle wird der Patient angewiesen, die Beine weit voneinander zu entfernen. Das Kreuz wird dabei am besten hochgelagert, da es sonst nicht möglich ist, den Ellbogen zur Palpation der vorderen Rectumwand genügend zu senken. Bei der Untersuchung in Seitenlage empfiehlt es sich, den Patienten die Beine anziehen zu lassen, um für den Arm nach allen Richtungen hin genügenden Spielraum zu erhalten. Für die Feststellung schwierigerer Verhältnisse und überhaupt für eine genauere Rectaluntersuchung ist es wünschenswert, den Patienten in verschiedenen Stellungen zu untersuchen und dabei im Interesse der Bequemlichkeit bald die linke, bald die rechte Hand zu benützen. Es kommt dabei wesentlich darauf an, den ganzen Umfang des Mastdarmes abzutasten und mit der Fingerspitze möglichst weit hinaufzugelangen. Man unterlasse es nicht, vor der Ausführung der Digitaluntersuchung des Rectums die Analöffnung zu besichtigen; man erkennt dabei das Vorhandensein von Hämorrhoiden, Prolapsen, Analisteln und von Fissuren.

Das Einführen des Fingers muss langsam und vorsichtig unter leichten schraubenförmigen Bewegungen geschehen, um nicht Schmerz und Verletzungen hervorzurufen. Ein Hauptfehler, welchen Anfänger begehen, besteht darin, dass sie, wenn es sich darum handelt, im Rectum bis weit hinauf zu palpieren, nach dem Eindringen des Fingers von der Achse des Mastdarmes abweichen. Sie kommen dann mit dem Finger nicht weit hinauf und glauben auch wohl eine Stenose zu finden, wo eine solche nicht existiert. Vor diesem Fehler schützt vor allem eine genaue Vergegenwärtigung der anatomischen Lage des Rectums, das anfänglich bekanntlich von der Analöffnung etwas nach vorne, dann in der Höhlung des Kreuzbeines nach hinten und schliesslich gegen die Flexura sigmoidea hin nach links verläuft. Ausserdem achte man darauf, dass man während des Vorschiebens des Fingers stets in der Mitte des durch die Schleimhaut gebildeten Trichters bleibt. In Fällen, wo das Rectum mit Kothmassen gefüllt ist, geben diese die beste Direction für die Richtung, in welcher der Finger vorzuschieben ist. Die Höhe, bis zu welcher der palpierende Finger hinaufgelangen kann, ist von verschiedenen Factoren abhängig. Reichliche Fettentwicklung beim Patienten sowie dicke Hände



und kurze Finger des untersuchenden Arztes sind die grössten Hindernisse. Mitunter verhindert auch die Schmerzhaftigkeit der Untersuchung und krampfartige Contraction des Sphincter ani externus eine ergiebige Untersuchung. Nur in Ausnahmefällen empfiehlt sich zur sichereren Erzielung der Reliefverhältnisse der Mastdarmschleimhaut das Eingehen mit zwei Fingern. Das Eingehen mit der ganzen Hand in Narkose (nach Simon) ist meines Wissens wegen der erheblichen, damit verbundenen Gefahren gegenwärtig verlassen.

Die Digitaluntersuchung gibt vor allem Aufschluss über gröbere anatomische Veränderungen. Rectumcarcinome sowie andere Tumoren und Ulcerationen des Rectums, Polypen, welche nicht zu hoch sitzen, lassen sich palpatorisch feststellen, ebenso Invaginationen, welche bis in das Rectum hinunter gewandert sind. Auch grössere innere Hämorrhoidalknoten lassen sich fühlen. Es braucht jedoch erhebliche Uebung, um die letzteren, falls sie nicht thrombosiert sind, von den normalen Unebenheiten und Falten der Mastdarmschleimhaut mit Sicherheit zu unterscheiden. Das Nämliche gilt von der palpatorischen Wahrnehmung oberflächlicher geschwülstiger Processe. Von Interesse ist für manche Krankheitsfälle der Füllungszustand des Rectums. So ist für die Unterscheidung der auf Kothstauung beruhenden Heuscheinungen von anderweitigen Heusformen der Nachweis eines prall gefüllten Rectums von grosser Bedeutung, und der Nachweis der in das Rectum herabgedrungenen Kothmassen kann bei einem sich bessernden Heus schon vor der ersten Stuhlentleerung prognostisch günstigen Aufschluss geben. Für die Constatierung entzündlicher Veränderungen des Rectums ist vor allem die Schmerzhaftigkeit der Rectaluntersuchung beim Fehlen gröberer palpatorischer Ergebnisse von Bedeutung. Daneben wird auch der Befund, dass dem zurückgezogenen Finger schleimige, eitrige oder blutige Massen anhaften, wichtige Aufschlüsse geben können. Für die Diagnose tuberculöser und dysenterischer Veränderungen wird mitunter die mikroskopische Untersuchung der dem zurückgezogenen Finger anhaftenden Substanzen ebenso brauchbare oder brauchbarere Resultate ergeben, wie die Untersuchung der Fäces, besonders, wenn einige Stunden vor der Untersuchung das Rectum durch ein Klystier von Kothmassen gereinigt wurde (Eiter, Tuberkelbacillen, Amöben, vgl. Untersuchung der Fäces).

Bei Nervenkrankheiten ergibt die Feststellung des Füllungszustandes des Rectums, des Sphinctertonus und der Sensibilität der Mastdarmschleimhaut mitunter Aufschlüsse über das Verhalten der Mastdarmfunctionen; diese Aufschlüsse sind umso wichtiger, als die Art der Stuhlentleerungen nicht immer eindeutige Schlüsse in Betreff der Function des Rectums gestattet, da die Stuhlentleerungen nicht bloss von der Innervation des Mastdarmes, sondern auch von der Thätigkeit der höher gelegenen Darmtheile abhängen.

Selbstverständlich darf es bei der Digitaluntersuchung des Rectums nicht unterlassen werden, auch über das Verhalten der benachbarten Organe Aufschlüsse zu erhalten. Solche sind vom Rectum aus namentlich erhältlich über die Blase, beim männlichen Geschlecht ausserdem über die Prostata und Samenblaschen, beim weiblichen Geschlecht über das Verhalten der weiblichen Genitalien, die bei vaginalen Individuen im allgemeinen bloss auf diesem Wege der palpatorischen Untersuchung zugänglich gemacht werden können.

### Die Speculumuntersuchung des Mastdarmes.

Die Untersuchung des Rectums mittelst eines sogenannten Mastdarmspeculums hat den Zweck, die innere Oberfläche des Mastdarmes der directen Besichtigung zugänglich zu machen. Die Mastdarmspecula sind Instrumente, die vollkommen analog construiert sind wie die Vaginalspecula. Man kann unterscheiden röhrenförmige, zweiblättrige oder entschnabelförmige, mehrblättrige und endlich aus zwei getrennten



Löffeln bestehende Instrumente. Man führt das Speculum in gut geöltem Zustande in der Achse des Rectums durch die Analöffnung ein und besichtigt — wenn nöthig, unter Benützung eines Beleuchtungsspiegels, wie er zur Kehlkopfuntersuchung benützt wird — die in der Oeffnung des Instrumentes zum Vorschein kommende Schleimhaut. Je nach dem Theile der Mastdarmschleimhaut, den man zu besichtigen wünscht, muss dabei die Stellung des Kranken verschieden gewählt werden. Für manche Zwecke ist die Lagerung des Patienten in Rückenlage mit gespreizten Beinen quer am Rande des Bettes mit Aufstützen der Füße auf zwei neben dem Bette stehende Stühle, resp. die Lagerung auf dem gynäkologischen Untersuchungstische am vorteilhaftesten, während für andere Fälle die seitliche Lagerung am Rande des Bettes mit über den Bettrand vorgeschobenem Steiss oder die Knieellenbogenlage zweckdienlicher ist. Die letztere hat besonders bei gespanntem Abdomen den Vortheil, dass durch das Nachvornesinken der Därme das Rectum entlastet und dadurch der Untersuchung leichter zugänglich wird. In schwierigen Fällen sollte die Speculumuntersuchung stets auch in dieser Stellung versucht werden. Die Einführung des Speculums muss natürlich sehr vorsichtig und langsam geschehen. Die mehrblättrigen Specula müssen zur Einführung und auch bei jedem tieferen Vorschieben mit einem Obturator versehen werden, da sie sonst leicht die Schleimhaut einklemmen und verletzen können.

Die Resultate der Speculumuntersuchung sind im allgemeinen dürftig und die Untersuchung selbst ist schwierig, da das Gesichtsfeld ein sehr beschränktes ist und die Theile durch das Speculum meist in abnorme Lagerungs- und Spannungsverhältnisse gebracht werden, welche eine Deutung des Befundes erschweren. Auch bedingt der Reiz der eingeführten Specula besonders bei entzündlichen Affectionen des Rectums oft eine lebhaftere Peristaltik des Mastdarmes, welche die Einstellung des Instrumentes erschwert. Die meisten Veränderungen lassen sich durch die Palpation sicherer feststellen und gerade diejenigen Veränderungen, über welche man von der Besichtigung Aufschluss wünscht (entzündliche Injection, oberflächliche, palpatörisch nicht wahrnehmbare Geschwüre), sind im Speculum oft sehr schwer zu erkennen, da der Druck des eingeführten Instrumentes erhebliche Stauung und damit veränderte Füllungsverhältnisse, bei Geschwüren oft auch Blutungen hervorruft, die, selbst wenn man das Blut fortwährend abtupft, das Gesichtsfeld immer wieder überschwemmen. Auch ist bei diesen Zuständen die Speculumuntersuchung gewöhnlich durch erhebliche Schmerzhaftigkeit erschwert. Namentlich die röhrenförmigen Specula und die mehrblättrigen Specula geben häufig recht schlechten Aufschluss, weil die Schleimhaut in unregelmässigen Wülsten in das Innere des Instrumentes prolabirt. Etwas besser sind die zweiblättrigen, entenschnabelförmigen Specula, mit denen man eher einen Theil der Schleimhaut in glatt ausgespanntem Zustande zur Besichtigung einstellen kann. Am freiesten wird die Untersuchung in Knieellenbogenlage mit den aus zwei getrennten Löffeln bestehenden Instrumenten, zu deren Anwendung aber stets ein Assistent erforderlich ist.

### Insufflation des Mastdarmes.

Die Aufblähung des Mastdarmes, die am besten in der auf S. 318 angegebenen Weise mittelst eines Kautschukgebläses geschieht, dient in erster Linie zur Feststellung der Lage der Flexura sigmoidea und des Colons. Diese Theile heben sich auf der vordern Bauchfläche in geblähtem Zustande, besonders im Momente, wo die Blähung stattfindet, ohne weiters für die Inspection von der Umgebung ab und können dann allenfalls auch percussorisch und palpatörisch von der Umgebung abgegrenzt werden. Man gewinnt dadurch mitunter wertvolle Anhaltspunkte über die Lage von Bauchtumoren, besonders in Betreff der Frage, ob dieselben dem Colon, der Flexura sigmoidea oder der Niere (vgl. S. 321.) angehören. Ueber den Zustand des Rectums selbst scheint mir die Insufflation wenig Aufschluss zu geben. Man erwartet solchen Aufschluss namentlich für die Diagnose von Stenosen des Rectums, indem man annimmt, dass eine solche sich durch die Unmöglichkeit einer erheblichen Aufblähung des Colons vom Rectum aus verrathen müsse. Allein meiner Erfahrung nach liegt die Sache so, dass mässige Stenosen — dies sind gerade diejenigen, welche der sonstigen Diagnose Schwierigkeiten bereiten — der Insufflation kein Hindernis entgegenstellen und dass hochgradige und impermeable Stenosen auch ohne dies leicht zu diagnosticiren sind. Auch für die Feststellung des Sitzes dieser letzteren hat die Insufflation geringen Wert. Man nimmt in dieser Beziehung häufig an, dass die Unmöglichkeit, erhebliche Luftmengen einzublasen, für tiefen Sitz des Hindernisses spreche. Allein dies ist durchaus trügerisch, da bei hochgradiger Stenose die starke Aufreibung des Bauches auch bei hochsitzendem Hindernisse sofort als Widerstand für die Aufblähung des Rectums wirkt.

## Wassereingiessungen in das Rectum und Ausspülungen desselben.

In Betreff der vielfach gemachten Versuche, durch Wassereingiessungen in das Rectum die Capacität des letzteren resp. den Sitz einer Stenose desselben festzustellen, gelten dieselben Bedenken wie in Betreff der zu gleichem Zwecke vorgenommenen Insufflationen. Das Verfahren ist sogar noch weniger brauchbar als das der Aufblähung, weil bei manchen Menschen die Toleranz des Rectums gegen eingeführte Flüssigkeit eine sehr geringe und jedenfalls eine individuell verschiedene ist.

Dagegen dürfte es in manchen Fällen für die Erkennung hochsitzender Mastdarmcarcinome von Nutzen sein, das Rectum mit Wasser auszuspülen, um in dem spitzwässern nach Geschwulstelementen makroskopisch und mikroskopisch zu suchen. Es geschieht dies am besten am Morgen, nachdem am Tage vorher (falls der Zustand des Kranken dies erlaubt) ein leichtes Abführmittel dargereicht und am Abende ein Reinigungsklystier gegeben worden ist.

## Die Sondierung des Rectums

Amteist Bougies dürfte in Betreff des Nachweises von Stricturen nur bei ganz tiefstehenden Hindernissen ein zuverlässiges Resultat geben, d. h. in denjenigen Fällen, so man auch mit der Digitaluntersuchung zum Ziele kommt. Bei höher sitzenden Hindernissen wird man nie sicher sagen können, ob die Sonde sich an einer pathologischen Stenose fängt oder ob sie an physiologische Hindernisse anstößt, wie dies sehr häufig vorkommt. In Betreff des Wertes der von F. Kuhn\*) angegebenen Sondierung des Mastdarmes mittelst federnder metallener Darmrohre, die nach dem Spiralprinzip construiert sind, müssen praktische Erfahrungen abgewartet werden.

## Untersuchung der Darmfunctionen.

### Untersuchung der Motilität des Darmes.

Gewisse Aufschlüsse über die Motilität des Darmes erhalten wir zunächst durch die Inspection und Auscultation des Abdomens. Die dahin gehörigen Angaben finden sich in den betreffenden Capiteln (S. 312 f. und 294).

Nebstdem sind wir zur Beurtheilung der Darmmotilität hauptsächlich auf das Verhalten der Stuhlentleerungen angewiesen und es muss in dieser Beziehung auf das Capitel über die Untersuchung der Fäces (S. 436 ff.) verwiesen werden.

Ergänzend zu dem dort Angeführten ist hier noch zu bemerken, dass wie die Stuhlentleerungen so auch der Abgang von Winden Aufschluss über das Verhalten der Darmmotilität geben kann. Es kann zwar keineswegs der Satz aufgestellt werden, dass die Darmmotilität etwa der Häufigkeit des Abganges von Winden proportional sei, da die letztere in viel höherem Maasse von der Production von Gasen im Darne abhängig ist. Dagegen beweist doch reichlicher und leichter Windabgang gute Motilität des Darmes, während völliges und für die Patienten durch die damit verbundene Auftreibung lästiges Fehlen von Windabgang für eine Störung der Darmmotilität spricht. Das letztere Verhalten ist, wie auf S. 437 auseinandergesetzt wird, wichtig bei denjenigen Ileusformen, bei welchen noch feste oder flüssige Darmentleerungen aus dem unteren Darmabschnitte stattfinden und wo dann das damit in Gegensatz stehende Fehlen von Windabgang ein diagnostisch höchst bedeutungsvolles Zeichen einer gestörten Permeabilität des Darmes darstellt.

\*) Vgl. Berl. klin. Wochenschr., 1898, Nr. 2, S. 27.



Zahlenmässigen Aufschluss über die Darmmotilität erhält man, wenn man zu bestimmen sucht, wie viel Zeit die in den Magen eingeführten Substanzen gebrauchen, um im Stuhlgange zu erscheinen. Zu diesem Zwecke kann der Nahrung eine Substanz beigelegt werden, welche im Stuhl leicht makro- oder mikroskopisch zu erkennen ist. Hiezu kann, wie es bei Stoffwechselversuchen zur Abgrenzung der einzelnen Versuchsperioden üblich ist, Holzkohle, Milch oder Pulvis Lycopodii benutzt werden. Die erstere verleiht den Stühlen eine schwarze, die Milch eine helle Färbung, während das Lycopodium bei der mikroskopischen Durchsichtung der Fäces leicht an der eigenthümlichen Teträderform der Sporen zu erkennen ist. Sowohl die Kohle als das Lycopodiumpulver werden am besten unmittelbar nach der Nahrungsaufnahme in der Menge von einem halben oder ganzen Kaffeelöffel mit Wasser oder in Oblaten dargereicht. Die Milch dagegen muss zwischen zeitlich möglichst entfernten Mahlzeiten eingeführt werden. Selbstverständlich muss bei der Beurtheilung des Resultates die durch die Untersuchung des Magens festgestellte Leistungsfähigkeit der Magenmotilität in Anschlag gebracht werden.

### Untersuchung des Darmchemismus und der Resorption im Darne.

Gewisse wichtige Schlüsse auf den Darmchemismus können aus der Untersuchung der Stuhlgänge in Betreff der Ausnützung der Nahrung gezogen werden (vgl. S. 452 ff.). Allein diese Schlüsse leiden an dem Mangel, dass der Einfluss der Dauer des Aufenthaltes der Nahrungsbestandtheile im Darne dabei nicht leicht berücksichtigt werden kann. Der Weg der Prüfung des Darmchemismus durch Untersuchung der Fäces auf ihren Gehalt an Verdauungsfermenten führt leider deshalb nicht zum Ziele, weil, wie auf S. 460 auseinandergesetzt wird, die Verdauungsfermente im Darneanal zum grössten Theile zerstört werden. Vollends erscheint die klinische Prüfung der durch die Bakterien des Darminhaltes eingeleiteten chemischen Veränderungen zur Zeit noch unthunlich. Auch die mühevollen Anstellung eines vollständigen Stoffwechselversuches über die Ausnützung der Nahrung, in Betreff deren Technik ich auf die Untersuchungen v. Noordans\*) verweise, ist für die Beurtheilung der Darmverdauung schon deshalb nicht ganz eindeutig, weil sie bloss die Resultierende aus Magen- und Darmverdauung gibt. Auch sind die Aufschlüsse, welche ein solcher Stoffwechselversuch über die Verdauung gibt, insofern unbestimmt, als für die Resultate in gleicher Weise Chemismus, Resorption und Motilität des Verdauungstractus in Betracht kommen. Das Nämliche gilt natürlich auch für die Schlüsse, welche nach S. 531 in mehr summarischer Weise aus der Grösse der Harnstoffausscheidung auf den Stoffumsatz und somit unter Umständen auf die Grösse des Gesamteffectes der Verdauung gezogen werden können.

### Untersuchung der Darmverdauung mittelst Glutoidkapseln.

Ich habe mich deshalb schon längere Zeit mit dem Problem befasst, über die chemischen Leistungen des Darmes, speciell in Betreff der Eiweissverdauung, directen Aufschluss zu erhalten. Es ist mir dies gelungen durch die Anwendung der Glutoiddünndarmkapseln\*\*). Es sind dies Kapseln aus Gelatine, welche nach einem Verfahren von Dr. Weyland mit Formaldehyd gehärtet sind (Glutoid) und die Eigenschaft haben, nicht oder erst nach sehr langer Zeit im Magensaft, dagegen ziemlich rasch in pankreatischen Verdauungsgemischen aufgelöst zu werden. Sie erfüllen also das Postulat, welches seinerzeit Unna durch seine keratinirten Dünndarmpillen zu realisieren suchte,

\*) v. Noordens, Grundriss einer Methodik des Stoffwechsels. Berlin 1892 und Lehrbuch der Pathologie des Stoffwechsels. Berlin 1893. Ferner derselbe, Zeitschrift f. klin. Med. 1890, S. 137.

\*\*) Vgl. meine Aufsätze in der D. med. Wochenschr., 1897, Nr. 1, im Correspondenzbl. f. Schw. Aerzte, 1898, Nr. 10 und im D. Arch. f. klin. Med., Bd. LXI, 1899.



von denen sich jedoch gezeigt hat, dass sie den gestellten Anforderungen nicht entsprechen. Ursprünglich auf meine Veranlassung zu dem therapeutischen Zwecke hergestellt, Arzneisubstanzen erst im Dünndarme zur Wirkung zu bringen, können diese Glutoidkapseln auch diagnostisch verwendet werden, um Aufschluss über die Darmverdauung resp. die Function des Pankreas zu erhalten. Man füllt die Glutoidkapseln zu diesem Zwecke mit einer nicht durch die Kapselwand diffundierenden Substanz, deren stattgefundene Resorption sich chemisch durch die Untersuchung des Speichels oder Harnes nachweisen lässt. Es eignen sich hierzu am besten jodhaltige Substanzen, und diejenige, welche sich mir am besten bewährt hat, ist das Jodoform. Dasselbe wird, wie ich mich überzeigte, sowohl vom Magen als auch vom Darne aus in sehr kurzer Zeit resorbiert. Nach innerlicher Darreichung von 0.15 Jodoform erhält man schon nach einer Zeit, die von  $1\frac{1}{4}$ — $1\frac{1}{2}$  Stunden schwankt, im Speichel und Harn, namentlich schön aber im Speichel, eine starke Jodreaction mit Chloroform und Salpetersäure (vgl. S. 376 und 513). Dabei hat das Jodoform den grossen Vortheil, dass die Glutoidkapseln für dasselbe absolut undurchdringlich sind. Auch das Salol eignet sich sehr gut für den in Frage stehenden Zweck, da nach Einnahme von 0.5 Salol meist schon nach  $1\frac{1}{4}$ — $1\frac{1}{2}$  Stunden Salicylsäure als Salicylursäure im Harn durch Eisenchlorid (vgl. S. 514) nachweisbar ist. Verabreicht man einem Gesunden also 0.15 Jodoform in einer Glutoidkapsel oder 0.5 Salol in zwei Glutoidkapseln,\* so wird sich die Resorption des Jodoforms spätestens  $1\frac{1}{2}$  Stunden, die Resorption des Salols spätestens  $1\frac{1}{2}$  Stunde nach der Lösung des Glutoids durch den pankreatischen Saft in dem Auftreten der Jodreaction im Speichel oder durch das Erscheinen der Salicylurreaction im Harn verriethen. Um constante Verhältnisse in Betreff des Verweilens der Kapseln im Magen und der Grösse des Verdauungsreizes zu haben, gibt man dieselben am besten zusammen mit einem Ewald'schen Probefrühstücke (S. 384 f.). Die Erfahrung hat mir gezeigt, dass bei dieser Versuchsanordnung normalerweise, d. h. unter optimalen Verhältnissen, bei normaler Magenmotilität, normalem Darmchemismus und normaler Darmresorption die Jodreaction im Speichel, sowie die Salicylurreaction im Harn nach 4—6 Stunden zu erwarten ist. Man lässt also den zu untersuchenden Patienten von der dritten Stunde an nach der Einnahme in regelmässigen Intervallen etwas Speichel resp. Harn in numerierte Gläschen entleeren\*\* und untersucht nachher diese Proben nach den auf S. 376 und 513 angegebenen Methoden mittelst Chloroform oder Stärke und Salpetersäure auf das Vorhandensein von Jod, resp. den Harn durch Zusatz von Eisenchlorid nach S. 514 auf Salicylursäure. Der zeitliche Abstand der ersten Probe, welche eine positive Reaction gibt, von dem Momente der Einnahme gibt (unter später zu erwähnenden Voraussetzungen) Aufschluss über die Raschheit der Lösung des Glutoids, resp. über die Intensität der Pankreasverdauung. Da es diagnostisch bloss auf gröbere zeitliche Unterschiede der Reaction ankommt, so genügt es im allgemeinen, nach 6, 8, 10 und 24 Stunden den Speichel resp. Harn zu untersuchen. Um den Versuch möglichst rein zu haben, ist es jedenfalls zweckmässig, denselben in nüchternem Zustande morgens und dabei möglichst früh vorzunehmen. Von der vierten Stunde an nach Beginn des Versuches kann dann dem Patienten freie Nahrungsaufnahme resp. das Mittagessen gestattet werden, da dies den Verlauf kaum mehr beeinflusst. Die Speichel- und Harnproben können natürlich aufgehoben und zu beliebiger Zeit zusammen untersucht werden.

Selbstverständlich können aus der Raschheit, mit welcher das Glutoid zur Lösung kommt, nur unter der Bedingung Schlüsse auf die Intensität der Pankreasverdauung gezogen werden, wenn sich nachweisen lässt, dass innerhalb der zeitlichen

\*) Die Glutoidkapseln, in gefülltem Zustande erhältlich von Apotheker Hausmann in St. Gallen, werden in verschiedenen Härtegraden angefertigt, die durch eine Decimalkahl H ausgedrückt werden, welche anzeigt, wie viel Stunden und Zehntelstunden die betreffenden Kapseln in einer Pankreatinsodalösung (das Nähere vergleiche in den citirten Publicationen über Glutoidkapseln) bei  $40^{\circ}\text{C.}$  zu ihrer Lösung bedürfen. Für diagnostische Zwecke eignen sich am besten Glutoidkapseln vom Härtegrad 2.3. Die am häufigsten verwendeten enthalten 0.15 Jodoform. Für die Verwendung bei Kindern werden auch solche mit 0.05 Jodoform fabriciert und ausserdem, um auch die Salicylurreaction des Harnes verwerten zu können, solche mit einer Füllung von 0.05 Jodoform und 0.25 Salol. Von den letzteren müssen dann bei Erwachsenen, um eine genügende Saloldosis zu haben, 2—3 Stück auf einmal gegeben werden. Auf Kapseln des angegebenen Härtegrades beziehen sich die nachfolgenden zeitlichen Angaben.

\*\*) Für die Urinprobe ist es aus naheliegenden Gründen wünschenswert, dass der Kranke die Harnblase jedesmal völlig entleert.

Grenzen des Versuches die Kapsel weder durch den Magensaft, noch auch durch andere im Darne wirkende chemische Einflüsse als diejenigen des pankreatischen Saftes gelöst werden. Diese Bedingung trifft in der That zu, wie in meiner ausführlichen Mittheilung über Glutoidkapseln bewiesen wird.

Dabei braucht kaum bemerkt zu werden, dass eine sichere Deutung der Versuchsergebnisse nur dann möglich ist, wenn man vorher durch genaue Untersuchung mittelst der Schlundsonde (die Prüfungsmethoden ohne Anwendung der Schlundsonde genügen hier nicht) sich über die Function des Magens orientiert hat. So kann natürlich aus einer verspäteten Reaction nur dann für die Darmverdauung etwas geschlossen werden, wenn durch die Untersuchung des Magens mittelst Ausheberung des Probestifts und Ausspülung der Nachweis zuvor erbracht wurde, dass der Magen sich in normaler Zeit entleert, während bei hochgradiger Insuffizienz des letzteren natürlich eine verspätete Reaction auf das Liegenbleiben der Kapsel im Magen zu beziehen ist. Demgegenüber hat der Chemismus des Magens auf das Zustandekommen der Reaction einen geringen Einfluss, da die Kapseln so stark gehärtet sind, dass sie selbst einer sehr kräftigen Magenverdauung mindestens 7–8 Stunden Widerstand leisten.

Noch sei bemerkt, dass die individuell verschieden rasche Ausscheidung des Jodes und der Salicylsäure keine erheblichen Fehler in den Versuch bringt, da nach allen Erfahrungen diese Substanzen immer sehr rasch, sobald sie im Körper circulieren, ausgeschieden werden.

Dagegen ist es klar, dass das Resultat des Versuches nicht bloss von der Raschheit abhängig ist, mit welcher die Kapseln durch den pankreatischen Saft gelöst werden, sondern auch von der Raschheit der Resorption der von der Hülle befreiten Substanz. Der Versuch gibt also die Resultierende dieser beiden Functionen des Darmes. Häufig genug dürfte schon dieser Aufschluss genügen. Wo es aber darauf ankommt, die beiden Functionen getrennt zu prüfen, da kann dies in der Weise geschehen, dass an einem späteren Tage, nachdem man sich davon überzeugt hat, dass der Speichel seit dem ersten Versuch jodfrei, resp. der Harn salicylfrei geworden ist, man die betreffende Dosis Jodoform oder Salol in einer gewöhnlichen, nicht gehärteten Gelatinekapsel in nüchternem Zustande mit einem Glas Wasser verabreicht, wobei nach den Untersuchungen von v. Mering anzunehmen ist, dass sich der Magen sofort in den Darm entleert. Man bestimmt dann den Zeitpunkt des Eintretens der Reaction. Das Resultat ist dann wesentlich abhängig von der Resorption, beim Salol auch von der Spaltung der Substanz im Darm und dient zur Beleuchtung des Resultates des Glutoidjodoformversuches. Die Resorption geht übrigens nach diesen Untersuchungen immer verhältnissmässig so rasch vor sich, dass das Resultat des Glutoidversuches, normale Magenmotilität vorausgesetzt, fast ausschliesslich von der Intensität der pankreatischen Verdauung bestimmt wird.

Die Resultate, die man mittelst dieser Untersuchungsmethode erhält, sind interessant. Ich fand z. B., dass in Fällen, wo der Mageninhalt keine freie Salzsäure und kein Pepsin enthielt, die Reaction, falls die Motilität des Magens gut war, keineswegs verspätet auftrat, so dass also auch hierdurch, wie durch den häufig ganz guten Ernährungszustand solcher Kranken der Beweis erbracht wird, dass in diesen Fällen die Darmverdauung vollkommen vicariierend für die Magenverdauung eintreten kann. Interessant sind auch die Verhältnisse bei Diarrhöen. Bei solchen Diarrhöen, die bloss auf eine beschleunigte Peristaltik ohne erhebliche Störung der Darmverdauung zurückzuführen sind, findet man die Reaction entweder nach normaler Zeit oder infolge des günstigen Einflusses der gesteigerten Motilität sogar beschleunigt, während bei anderen Formen von Diarrhöe, bei denen der Darmchemismus und die Darmresorption leidet, die Reaction erheblich verspätet oder gar nicht zustande kommt. In den letzteren Fällen findet man die unverdauten Kapseln häufig zusammen mit makroskopisch sichtbaren unverdauten Nahrungsresten im Stuhl. Wichtige Aufschlüsse gibt das Verfahren auch für die Unterscheidung von Icterusformen, welche auf Verschluss des Ductus Choledochus an seiner Einmündungsstelle in den Darm zurückzuführen sind, und denjenigen Formen, bei welchen das Hindernis der Gallenentleerung weiter oben gegen die Leber sitzt. In ersterem Falle kann nämlich durch die gleichzeitige Verlegung des pankreatischen Ganges die Verdauung der Kapseln gestört werden. Freilich ist dies nicht nothwendig der Fall, da mitunter das Pankreas neben dem ihm mit dem Choledochus gemeinsamen noch einen eigenen Ausführungsgang besitzt. Das Verfahren gibt namentlich für die Diagnose von Pankreaskrankheiten wertvolle Aufschlüsse. Ich ver füge über mehrere Fälle von Pankreascarcinom, wo der negative Ausfall der Reaction die Diagnose dieser Locali-



sation des Tumors stützte resp. die Annahme wahrscheinlich machte, dass ein bestehender dauernder Icterus auf ein Pankreascarcinom zurückzuführen war. Freilich brauchen umschriebene Carcinome des Pankreas den Ausführungsgang der Drüse keineswegs immer zu verschliessen, wie ich mich mehrfach überzeugte, so dass also positiver Ausfall der Glutoidreaction nicht unbedingt gegen Pankreascarcinom spricht.

### Gewinnung von Darmsaft nach Boas.

Boas\*) hat gezeigt, dass es bei gesunden und kranken Menschen häufig gelingt, Dünndarmsaft (bestehend aus pankreatischem Saft, Galle und Succus entericus) in genügender Menge zur Untersuchung zu erhalten. Die Methode beruht auf der von Boas und auch von anderen gemachten Erfahrung, dass der Sphincterverschluss zwischen Magen und Darm häufig sehr leicht durch mässige Pressabewegungen überwunden wird, so dass Duodenalinhalt in den Magen übertritt. Da nun das Duodenum in analoger Weise wie der nüchterne Magen häufig Secret präformiert enthält, so gelingt es zuweilen, das letztere, wenn der Patient leicht presst und der Untersuchende durch Massage der Duodenalgegend etwas nachhilft, in den Magen zu befördern und dann durch die Magensonde zu entleeren. Praktisch gestaltet sich das Verfahren in folgender Weise: Man führt zunächst die Magensonde ein und überzeugt sich durch Expression (S. 385), ob der Magen leer ist. Ist dies nicht der Fall, so spült man ihn mit einer 1<sup>o</sup>igen Sodalösung möglichst sorgfältig aus. Man lässt dann den Patienten sich horizontal legen und massiert nun die Region unterhalb des rechten Rippenbogens zwischen Mamillar- und Parasternallinie einige Minuten von rechts nach links und lässt dann nach Einführung der Schlundsonde den Patienten wieder in der gewöhnlichen Weise, unter Husten und Anstrengung der Bauchpresse, exprimieren. Man erhält so häufig sehr leicht 40–50 cm<sup>3</sup> einer neutralen, alkalischen oder schwach sauren Flüssigkeit. Die saure Reaction ist zum Theile auf die Erregung von Magensaftsecretion durch die Sondierung, zum Theile auf das Vorhandensein präformierten Magensaftes zurückzuführen. Die Flüssigkeit ist meist stark gallig gefärbt. Der Beweis, dass es sich um Duodenssaft handelt, muss dadurch erbracht werden, dass man in der Flüssigkeit tryptische, fettspaltende und diastatische Wirkungen nachweist. Am leichtesten gelingt der Nachweis von Trypsin, während der Nachweis fettspaltender und diastatischer Wirkungen den bisherigen Untersuchern nicht constant gelang. Man muss für diese Untersuchungen die Flüssigkeit, wenn nöthig durch Zusatz von Sodalösung, möglichst rasch um einer Zerstörung des Trypsins durch das Pepsin vorzubeugen, deutlich alkalisch machen. Der Nachweis von Trypsin geschieht am einfachsten, indem man die alkalische Flüssigkeit in Brütttemperatur mit einer durch Magdalaroth gefärbten Fibrinlocke digeriert. Die letztere wird dann durch die tryptische Verdauung aufgelöst, wobei sich die Flüssigkeit roth färbt.

Ein anderes Verfahren zum Nachweis tryptischer Wirkung haben Arthus und Huber\*\*) angegeben. Man stellt sich durch Schlagen von Pferdeblut frisches Fibrin her. Das letztere wird gut mit Wasser ausgewaschen, bis es farblos ist und dann 24 Stunden bei 40° C. mit einer 2<sup>o</sup>igen Lösung von Fluornatrium stehen gelassen, so dass das Fibrin vollständig durch die Flüssigkeit bedeckt wird. Sodann wird abfiltrirt. Man erhält so eine Lösung von Fibrin in Fluornatrium, die sich monatelang hält. Die auf tryptische Wirkungen zu untersuchende Flüssigkeit wird mit ihrem eigenen Volumen 2<sup>o</sup>iger Fluornatriumlösung verdünnt und von dieser Mischung 1 Volumen zu 2–3 Volumina der Fibrinlösung hinzugesetzt und das Ganze bei 40° C. längere Zeit digeriert. Ist in der Flüssigkeit Trypsin vorhanden, so bilden sich an den Wänden des Gefässes Krystalle oder Krusten von Tyrosin. Die Krystalle sind oft schon von blossem Auge zu erkennen und ausser durch ihre Krystallform (vgl. Fig. 133, S. 510) dadurch charakterisiert, dass sie im Polarisationsmikroskop zwischen gekreuzten Nicols hell auf dunklem Grunde erscheinen. Das Verfahren hat den Vorzug, dass die Verdauungsmischung infolge der antiseptischen Eigenschaften des Fluornatriums unbegrenzte Zeit steril bleibt.

Zum Nachweis der fettspaltenden Wirkung verfährt man nach Grützner-Gamgee folgendermassen: Man stellt eine Emulsion aus 10 Theilen Oel mit 5 Theilen Gummi und 35 Theilen Wasser her. Ferner bereitet man eine neutrale Lackmuslösung, die in Reagensgläsern von 12 mm Durchmesser vor weissem Papier violett aussieht.

\*) Boas, Ueber Darmsaftgewinnung beim Menschen. Centrbl. f. kl. Medicin, X, 1889, Nr. 6, S. 97. Derselbe: Zeitsch. f. kl. Medicin, 1890, Bd. XVII, S. 155. — Vgl. auch Tschlenoff, Ueber Darmsaftgewinnung beim Menschen. Corr.-Bl. f. Schw. Aerzte, 1889, Nr. 6, S. 161.

\*\*) Arch. de physiol., 1894, S. 622.



In mehrere solcher Reagensgläsern werden je 10 cm<sup>3</sup> dieser Lackmuslösung und 5 Tropfen der übrigen Emulsion gebracht. Zu diesen Mischungen werden von der zu prüfenden Flüssigkeit steigende Mengen (z. B. 2, 4, 8, 16, 32 Tropfen) in die verschiedenen Reagensgläsern gebracht und die Gläsern sofort in ein Wasserbad von 37° C gestellt. Nach einigen Minuten werden die einzelnen Gläsern verglichen. Ist fettsäurebildendes Ferment vorhanden, so muss die Farbe der Flüssigkeit je nach der Stärke des Zusatzes mehr ins Rothe stechen. In Betreff anderer Methoden der Prüfung vgl. Hammarsten, Lehrbuch der physiologischen Chemie, deutsch, 1892.

Zum Nachweis diastatischer Wirkungen endlich versetzt man einen dünnen Stärkekleister mit steigenden Mengen der zu untersuchenden Flüssigkeit. Die diastatische Wirkung wird dann erkannt durch das Ausbleiben einer Violett-färbung der Mischung bei minimalen Jodzusatzen (vgl. S. 388 f.) oder durch den Nachweis von Traubenzucker mittelst der Trommer'schen Probe (vgl. S. 496 ff.).

So interessant auch die Thatsache ist, dass man in dieser Weise beim Menschen Darmsaft gewinnen kann, so ist doch dieses Verfahren noch nicht zu einer diagnostischen Methode für die Untersuchung der Darmverdauung ausgebildet und es erscheint fraglich, ob dies überhaupt möglich sein wird, da das Resultat des Versuches von allzuvielen schwer berechenbaren Factoren abhängig ist.

### Untersuchung der Fäces.\*)

#### Frequenz der Stuhlentleerungen. Verstopfung und Diarrhöe. Menge der Fäces.

Die Häufigkeit der Stuhlentleerungen wechselt im Rahmen der Gesundheit ziemlich erheblich. Es gibt vollkommen gesunde Menschen, welche täglich mehrmals und andere, welche nur alle zwei bis drei Tage einmal Stuhlgang haben. Nach oben und nach unten gehen diese Zahlen ohne scharfe Grenze in den Bereich des Pathologischen über. Von Stuhlverstopfung spricht man im allgemeinen nur dann, wenn die Seltenheit der Entleerungen mit gewissen Beschwerden verbunden ist, indem sie nicht im richtigen Verhältnisse steht zur Menge der eingeführten Nahrung, ebenso von Diarrhöe nur dann, wenn die Stühle nicht nur frequent, sondern auch dünnflüssig sind. Bei Säuglingen beträgt die Zahl der normalen Stuhlentleerungen in 24 Stunden 2–3.

Unter sonst gleichen Verhältnissen ist die Frequenz der Stühle abhängig von der Menge der eingeführten Nahrung. Bei hungernden Menschen ist die Stuhlentleerung auf ein Minimum reducirt. Dabei ist zu berücksichtigen, dass es bei den allerverschiedensten Krankheiten zu einem mehr oder weniger vollständigen Hungerzustande der Patienten kommt. Ein Menach, der alles erbricht, ist in Wirklichkeit einem Hungernden gleichzusetzen. Ebenso ist ein Magenkranker oder sonst ein Schwerverkranker, der aus Appetitlosigkeit oder weil er nichts erträgt, wenig genießt, als ein Hungernder aufzufassen.

Krankheiten, welche zu Verstopfung führen, sind: Magen- und Darmkatarrhe (besonders chronische), Magendilatationen, Darmverengerungen und Darmverschliessungen (Ileus) der verschiedensten Art, Peritonitiden, Meningitiden und andere Affectionen, welche Hirndruck verursachen. Mitunter hat die Verstopfung die Bedeutung eines mehr selbständigen chronischen Leidens (chronische Verstopfung), dessen Wesen noch wenig aufgeklärt ist.

Für die verschiedenen Formen des Darmverschlusses ist zwar im allgemeinen das Fehlen von Stuhlentleerungen charakteristisch. Nicht selten werden aber doch noch einige Zeit lang aus dem Darmstücke unterhalb des Hindernisses Kothmassen entleert.

\*) Das Werk von J. Schmidt und J. Strassburger, Die Fäces des Menschen, Berlin, Hirschwald, 1901, das viele gute Abbildungen enthält, konnte nicht mehr berücksichtigt werden.

und bei einzelnen Ileusformen, so namentlich bei der Invagination und bei unvollständigen Achsendrehungen sowie manchen Einklemmungen, erfolgen sogar dauernd diarrhoische Stühle, welche allerdings nicht fäcaler Natur sind, sondern aus serösen und häufig blutigen Massen bestehen, die infolge der an der Läsionsstelle vorhandenen venösen Stauung in das untere Darmstück hinein ausgeschieden werden. In solchen Fällen ist neben der Beschaffenheit der Entleerungen zuweilen das Fehlen des Abganges von Winden, das im auffälligen Gegensatze zu dem Vorhandensein fester oder flüssiger Entleerungen steht, von diagnostischer Wichtigkeit zur Erkennung eines Hindernisses der Darmdurchgängigkeit.

Diarrhöen kommen vor bei acuten und chronischen Magen- und Darmkatarrhen, bei gewissen Formen chronischer Peritonitis, bei Darmtuberculose, Darmamyloid, Lebercirrhose, bei Cholera, Typhus und Dysenterie und vielen anderen Infectiouskrankheiten, bei der Urämie.

Wie die Frequenz der Stühle, so ist unter sonst gleichen Verhältnissen auch die Tagesmenge der entleerten Fäces der Menge der Ingesta proportional.

Die Menge der einzelnen Entleerungen ist aus leicht ersichtlichen Gründen im allgemeinen umgekehrt proportional der Zahl der Entleerungen.

Von den beiden zuletzt angeführten Sätzen gibt es aber zahlreiche Ausnahmen. So wird bei Patienten, welche erbrechen, oft viel weniger im Stuhl entleert, als der Einfuhr entspricht, und umgekehrt wird bei schweren Diarrhöenformen, insbesondere bei der Cholera, bei weitem mehr entleert als eingeführt, indem zu den Residuen der Nahrung sich die Absonderungen der Darmschleimhaut hinzugesellen. Auch sonstige Beimengungen, z. B. von Blut, können die Menge der Fäces vermehren.

Bei Diarrhöen verhalten sich die einzelnen Entleerungen in Betreff ihres Volumens und ihrer Häufigkeit verschieden, je nachdem eine Erkrankung höher oder tiefer gelegener Darmtheile vorliegt. Bei Erkrankung der untersten Theile des Colons, als deren Typus man die Dysenterie betrachten kann (Rectumdiarrhöen), sind die einzelnen Entleerungen wenig voluminös, dagegen sind sie infolge des fortwährend reflectorisch ausgelösten Stuhldranges ausserordentlich häufig. Umgekehrt findet man bei Erkrankungen höherer Darmtheile profusere, dafür aber seltenere Entleerungen (z. B. bei Typhus), weil hier der fortwährende Reiz zur Entleerung weggilt, so dass sich der Darminhalt im Rectum doch noch einigermaassen ansammelt. Solche reichlichere Diarrhöen können sowohl bei Affectionen des oberen Theiles des Colons als bei Dünndarmaffectionen vorkommen.

Nach vorausgegangener hochgradiger Verstopfung werden oft ganz unglaubliche Mengen aufgespeicherter Fäces entleert.

## Consistenz und Form der Fäces. Schichtung flüssiger Stühle.

Die normale Consistenz und Form der Fäces ist bekannt. Vermehrt ist die Consistenz bei Verstopfung, flüssig bei Diarrhöe. Zwischen beiden Extremen kommen alle Uebergangsformen vor. Eine besondere Erwähnung verdienen die schafkothartigen, kleinen Kothballen, die bei intensiver Verstopfung dadurch zustande kommen, dass der stark eingedickte Koth brüchig wird. Umgekehrt können aber die trockenen Kothballen bei der Verstopfung auch ungewöhnlich voluminös werden, wenn grosse Mengen von Fäces im Rectum stagnieren und dasselbe mechanisch stark dehnen. Als charakteristisch für Darmstenosen wird gewöhnlich angegeben, dass die Kothballen in ihrem Querdurchmesser verkleinert werden. Jedoch gilt dies nur für Stenosen, die wenig oberhalb der Afteröffnung sitzen, da bei hochliegenden Stenosen der



Koth unterhalb derselben seine Form wieder verändert, und mit Recht macht ausserdem Leichtenstern darauf aufmerksam, dass eine ähnliche kleinkalibrige Beschaffenheit der Kothballen auch bei Inanitionszuständen (Hungerkoth) und bei Zuständen von Aftertenasmus vorkommt.

Ganz dünnflüssige diarrhoische Stühle schichten sich oft, und zwar so, dass sich die flüssigen Bestandtheile in einer oberen, die festen Nahrungsresiduen in einer unteren Schichte ansammeln. Häufig rührt die Schichtung allerdings bloss von Harnbeimengung her.

### Farbe und sonstiges Aussehen der Stühle.

Die normale Farbe der Stühle des Erwachsenen ist dunkelbraun. [Diese Farbe rührt nicht von Gallenfarbstoffen, sondern von Umwandlungsproducten derselben her (Urobilin u. a.)] Die Säuglingsstühle sind normal hellgelb bis goldgelb, da sie unverändertes Bilirubin enthalten.

Die Färbung der Fäces wechselt übrigens nach der Beschaffenheit der Nahrung. Milchnahrung färbt die Stühle hell, reichlicher Genuss von Rothwein, Heidelbeeren, schwarzen Kirschen oder Brombeeren umgekehrt dunkel. An Chlorophyll reiche Nahrung (Gemüse) kann unter Umständen eine grüne oder olivenfarbige Nuance der Stühle bedingen. Auch Arzneimittel können die Farbe der Fäces verändern. Extractum ligni Campechiani färbt sie rothbraun. Nach Calometgebrauch nehmen die Stühle hie und da, aber keineswegs constant, bei Erwachsenen jedenfalls nur ausnahmsweise, eine grüne Färbung an. Nach Wassiliew und Hoppe-Seyler beruht diese Färbung nicht, wie man früher annahm, auf der Bildung von Schwefelverbindungen des Quecksilbers, sondern vielmehr darauf, dass durch die antiseptische Wirkung des Calomels die Umwandlung der Gallenfarbstoffe in Urobilin gehemmt und gleichzeitig auch durch das aus dem Calomel entstehende Sublimat das Bilirubin in Biliverdin (vgl. S. 487) verwandelt wird. (Nach Wismutgebrauch sind die Stühle häufig schwärzlich gefärbt.) Auch diese Färbung beruht, wie Quincke gefunden hat,<sup>\*)</sup> nicht, wie man früher annahm, auf der Bildung von Schwefelmetall, sondern auf einer Reduction des Wismutsalzes zu Wismutoxydul, wie bei der Nylander'schen Zuckerprobe. Nicht selten sind die Wismutstühle ähnlich wie die Calomelstühle grünlich gefärbt, eine Erscheinung, die Quincke durch die Annahme erklärt, dass das Wismutsalz, ähnlich wie das Calomel, die Umwandlung des Gallenfarbstoffes in Urobilin hemmt. Die Stühle nach Eisengebrauch sind nach Quincke, entgegen der gewöhnlichen Annahme, weder schwarz von Schwefeleisen, noch schwarz überhaupt. Dieselben zeigen vielmehr unmittelbar nach der Entleerung keine abnorme Farbe und werden erst beim Stehen und nur an der der Luft ausgesetzten Oberfläche dunkler braungrau bis schwarzgrau. Quincke nimmt an, dass diese Erscheinung darauf beruht, dass eine organische Eisenverbindung der Stühle an der Luft oxydirt wird. Es ist wichtig, diese Verhältnisse genau zu kennen, da die Patienten, welche Eisen gebrauchen, auch diejenigen sind, bei welchen durch Blut dunkelgefärbte Stühle vorkommen. Eine Verwechslung von Blutstühlen und Eisenstühlen ist unter Berücksichtigung der erwähnten Verhältnisse ausgeschlossen.

Von den Reductionsvorgängen im Darmcanal legt das Verhalten der Stühle nach Einnahme von Methylenblau Zeugnis ab. Dieselben sind unmittelbar nach der Entleerung infolge der Reduction des Methylenblau von gewöhnlicher Farbe, werden aber schon nach wenigen Augenblicken an der Luft durch Oxydation an der Oberfläche blaugrün. Diese Färbung dringt allmählig in die Tiefe und bleibt aus, wenn der Stuhl unter Oel aufbewahrt wird.

Unter pathologischen Verhältnissen kann der Stuhl eine abnorme Färbung annehmen durch Beimengungen von Blut (vgl. S. 440 f.). Abnorm hell ist der Stuhl bei Acholie (mangelhafter Production von Galle — in diesem Falle fehlt Icterus) und bei Gallenretention durch Verschluss der Gallenwege (bei Icterus). Derartige Stühle erscheinen nicht bloss infolge ihrer Gallenarmut, sondern auch wegen ihres Reichthums an unresorbiertem Fette eigenthümlich weisslichgrau gefärbt (lehmfarbig).

<sup>\*)</sup> Münchener med. Wochenschr., 1896, Nr. 36.



Von den acholischen Stühlen sind nach Nothnagel\*) die entfärbten Stühle zu trennen, welche ebenfalls ohne Icterus, aber zum Unterschiede von jenen auch ohne jede in den Fäces nachweisbare Störung der Fettresorption zustande kommen. Nothnagel vermuthet mit v. Jaksch, dass in diesen Fällen sich aus Bilirubin im Darms statt Urobilin farblose Reductionsproducte bilden (Nenckis Leukourobilin). Genauer studirt ist diese Frage chemisch noch nicht. Jedoch spricht für jene Möglichkeit, dass es v. Jaksch gelang, aus solchen fälschlich sogenannten acholischen Stühlen mittelst sauren Alkohols sehr beträchtliche Mengen Urobilin zu extrahieren (vgl. Harnuntersuchung S. 493 ff.), und dass solche scheinbar acholischen Stühle an der Luft offenbar durch Oxydation oft erheblich nachdunkeln. In solchen Fällen stellt nach Quincke die Darreichung von Calomel die normale Färbung des Stuhles wieder her, indem durch dasselbe die durch Fäulnis bedingte Reduction des Urobilins gehemmt wird.

Diarrhoische Stühle sind im allgemeinen, weil ihr Farbstoff sich auf ein grösseres Volumen vertheilt, hell.

Mitunter (namentlich bei Darmkatarrhen) enthalten diarrhoische Stühle Gallenfarbstoff. Derartige gallige Stühle sehen grün bis gelb aus. Ueber den Nachweis des Gallenfarbstoffes in Stühlen vgl. S. 459 f. Gehalt der Stühle an unverändertem Gallenfarbstoff ist ausser bei Säuglingen (vgl. oben) stets eine pathologische Erscheinung.

Zuweilen erkennt man im Stuhl unverdaute Nahrungsreste. Soweit es sich dabei bloss um unverdauliche Bestandtheile, wie Kerne, Steine und Schalen von Früchten, handelt, hat dies keine diagnostische Bedeutung. Dagegen weist ein reichlicher makroskopischer Gehalt der Stühle an Substanzen, welche sonst durch die Darmverdauung unkenntlich werden, wie Fleischstückchen, Caseinflocken etc., auf eine Störung der Verdauung hin. Man bezeichnet diesen Befund, der bei Magen- und Darmkrankheiten vorkommt, früher als Lienterie. Auch bei Perforationen, welche den Magen oder ein hochgelegenes Darmstück direct mit einem tieferen verbinden, erscheint die Nahrung mehr oder weniger unverdaut im Stuhl. In Betreff der mikroskopischen Untersuchung der Stühle auf die Ausnützung der Nahrung vgl. S. 452 ff.

Bei intensiven Zersetzungsprocessen im Darm nehmen die diarrhoischen Stühle mitunter eine eigenthümlich schäumende Beschaffenheit an.

Die diarrhoischen Stühle der Säuglinge sind häufig durch abnorme Umwandlungsproducte des Gallenfarbstoffes grünlich gefärbt und haben infolge ihres Gehaltes an unverdauten Caseinflocken statt der normalen glatten eine krümelige Beschaffenheit.

Ueber die Beimengungen von Schleim, Blut und Eiter zum Stuhle vergleiche man die folgenden Seiten.

### Geruch der Stühle.

Der Geruch normaler menschlicher Fäces ist bekannt. Er rührt hauptsächlich von Indol und Skatol, daneben wahrscheinlich auch von Methylmercaptan her. Der normale Säuglingsstuhl hat nur einen sehr schwachen Geruch, der nicht eigentlich faulend ist. Bei Darmkatarrhen werden jedoch auch die Säuglingsstühle oft sehr übelriechend. Der Geruch diarrhoischer Stühle ist sehr verschieden, mitunter abnorm stark, mitunter aber auch auffallend gering. Auf starke Abführmittel erfolgen zuweilen fast geruchlose dünnflüssige Stühle. (Vgl. auch die Charakteristik bestimmter Stuhlarten auf S. 458 f.)

\*) Nothnagel, Die Erkrankungen des Darmes und Peritoneums (S. 18) in dem von demselben herausgegebenen Sammelwerke: Specielle Pathologie und Therapie. Wien, Hölder, 1895.

### Sichtbare Schleimbeimengungen zum Stuhle.

Grösserer Schleimgehalt ist hier wie in anderen Excreten meist schon an der eigenthümlichen Consistenz und Transparenz des Schleimes zu erkennen. Im Zweifelsfalle entscheidet ein Zusatz von Essigsäure. Die schleimhaltigen Theile werden dadurch getrübt. Der Schleim der Fäces ist echtes Mucin.

Schon normalerweise enthält der Stuhl Schleim, und zwar mitunter in makroskopisch sichtbaren Klümpchen. Stärkere Schleimbeimischungen deuten meist auf einen katarrhalischen Zustand der Darmschleimhaut hin.

Bei Mundarmkatarrh ist der Schleim den festen oder dünnflüssigen Fäces gleichmässig beigemischt und lässt sich dann entweder an der schleimigen Consistenz des Ganzen oder auch in Form kleiner, gleichmässig vertheilter Fetzchen und transparenter Klümpchen erkennen. Man hat sich jedoch hierbei vor der Verwechslung von Schleimklümpchen mit gequollenen, namentlich von Obst herrührenden pflanzlichen Bestandtheilen zu hüten, welche im normalen Stuhle häufig gefunden werden. Die letzteren lassen sich mikroskopisch durch ihre zellige Structur leicht erkennen. (Vgl. Fig. 104 a, S. 374.)

Grössere Schleimfetzen im dünnen Stuhle kommen besonders bei Dickdarmkatarrh vor. Ebenfalls einem Dickdarmkatarrh entstammen die grösseren Schleimklumpen, welche feste Kothballen von aussen überziehen. Endlich kommt bei Dickdarmkatarrh auch Entleerung von schleimigen Ausgüssen des Dickdarmes zwischen den eigentlichen Stuhlentleerungen vor. (Colica mucosa, Enteritis membranacea.) Die Entleerung dieser eigenthümlichen weisslichen, band- oder röhrenförmigen Gebilde geschieht oft unter ziemlich heftigen Kolikschmerzen, wahrscheinlich deshalb, weil dieselben sich nur bei heftiger Peristaltik von der Dickdarmwand ablösen. Bei Laien führen sie zu Verwechslungen mit Bandwürmern.

Kleinfetzig Schleimbeimengungen findet man in den im übrigen fast vollkommen wässerigen Stühlen der Cholera (Reiswasserstühle, vgl. S. 458).

In Betreff des chemischen Nachweises von Mucin vgl. S. 460.

### Sichtbare Blutbeimengungen zum Stuhle.

Blutgehalt der Stühle kann sich verschieden darstellen. Mitunter ist das Blut bloss mikroskopisch nachweisbar, mitunter erkennt man es schon makroskopisch an der rothen bis schwärzlichen Färbung.

In letzterem Falle kann man aus der Farbe und Anordnung der Blutbeimengungen zuweilen allerlei Schlüsse ziehen auf den Ort der Blutung. Erscheinen z. B. feste Fäces äusserlich mit Blut überzogen, so weist dies darauf hin, dass die Blutbeimengung erst im untersten Theile des Darmes, wo die Fäces schon fest und geformt sind, erfolgt ist (Hämorrhoiden). Umgekehrt weist gleichmässige blutige Tingierung fester Fäces auf Blutungen im Magen oder in den oberen Theilen des Darmes hin.

Auch bei dünnen Stühlen ist die Beimengung des Blutes im allgemeinen eine innigere, wenn die Blutung im oberen Theile des Darmes erfolgt; jedoch ist eine gleichmässige Mischung bei dünnen Stühlen auch im Dickdarme noch möglich (dysenterische Fleischwasserstühle, vgl. S. 458). Ein gutes Kriterium für den Ort der Blutung ist bei dünnen Stühlen mitunter die Färbung des Blutes. Je weiter oben die Blutung erfolgt ist, umso mehr ist die ursprüngliche Blutfarbe verändert infolge der Darmfaulnis und Darmverdauung. Bei Magenblutungen wirkt auch die Magenverdauung verändernd ein.



Bei profusen Magenblutungen, die sich nicht in allen Fällen auch durch Blutbrechen zu verrathen brauchen, sind die Stühle oft von fast schwarzer, theerartiger Beschaffenheit. Bei reichlichen typhösen Darmblutungen erscheint das Blut zwar oft auch verändert, gewöhnlich aber doch noch deutlich roth, weil diese Blutungen aus dem unteren Dünndarm erfolgen und gewöhnlich rasch entleert werden. Als in diagnostischer Beziehung bemerkenswert seien hier auch noch die blutig-serösen, von eigentlichen Fäcalmassen freien diarrhoischen Stuhlentleerungen gewisser Ileusformen, besonders der Invagination, angeführt (vgl. S. 436 f.).

In zweifelhaften Fällen kann die mikroskopische Untersuchung den Blutgehalt der Fäces feststellen. Jedoch findet man oft die rothen Blutkörperchen in hohem Grade verändert und schwer kenntlich. Mitunter sind sie völlig zerstört, und dann muss neben der Färbung die chemische oder spectroscopische Untersuchung die Frage nach dem Blutgehalt entscheiden (vgl. S. 462 ff.).

### Eiterbeimengungen zum Stuhle.

Die verschiedenen Arten der Eiterbeimengung lassen unter Umständen ähnliche Schlüsse in Betreff des Ortes der Beimengung zu, wie wir sie bei Besprechung der blutigen Stühle auseinandergesetzt haben. Massenhafte Eiterbeimengungen oder reine Eiterstühle rühren immer her von perforirenden Abscessen. Geringerer, oft bloss mikroskopisch nachweisbarer Eitergehalt der Stühle, gewöhnlich verbunden mit schleimiger, häufig auch mit blutiger Beschaffenheit derselben, kann herrühren von katarrhalischen, meist aber von geschwürigen Veränderungen der Schleimhaut (Tuberculose, Dysenterie etc.). Sobald nicht bloss vereinzelte Eiterkörperchen, sondern (wenn auch bloss mikroskopische) Aggregate von solchen gefunden werden, so ist ein blosser Katarrh unwahrscheinlich und die Existenz von Geschwüren wahrscheinlich. Der mikroskopische Nachweis von Eiter im Stuhl kann sehr erschwert werden durch die zerstörende Wirkung der Verdauung und der Darmfäulnis auf die Eiterkörperchen. Directe Versuche hierüber haben mir ergeben, dass die Darmfäulnis schon in verhältnissmässig kurzer Zeit Eiterkörperchen bis zur Unkenntlichkeit zerstören kann. Die Kerne derselben widerstehen zwar der Fäulnis ziemlich lange, sind aber in isoliertem Zustande schwer als solche zu erkennen, besonders da sie, von Hause aus polymorph,\*) leicht in Fragmente zerfallen, welche sich in nichts von den nach der Darmverdauung mitunter noch nachweisbaren Zellkernen aus animalischer Nahrung unterscheiden. Dabei kommt ausserdem noch die Schwierigkeit in Betracht, dass auch in normalem Stuhle einzelne weisse Blutkörperchen als Product der normalen Auswanderung aus den Schleimhäuten gefunden werden können. Selbst bei der Perforation perityphlitischer Abscesse in den Darm ist mitunter der Nachweis des Eiters dadurch erschwert, dass derselbe schon im Abscesse und vollends im Darme durch Fäulnis in hohem Maasse verändert und unkenntlich wird.

Nicht zu verwechseln mit Eiterketzen sind die bei Milchnahrung im diarrhoischen Stuhle vorkommenden unverdauten Caseinklumpchen, die mitunter durch Imprägnation mit Fäcalfarbstoffen eine eiterähnliche Beschaffenheit annehmen. Mikroskopisch sind sie leicht an ihrem Gehalt an Fettröpfchen zu erkennen.

\*) Die Eiterzellen sind bekanntlich polymorphkernige oder sogenannte polynucleäre Leukocyten (vgl. Untersuchung des Blutes).



## Geschwulstpartikelchen im Stuhle.

Nicht ganz selten stossen sich bei Carcinomen des Rectums und auch bei höher gelegenen Darmcarcinomen grössere oder kleinere Geschwulststückchen ab und erscheinen dann im Stuhle. Dieselben fallen namentlich in dünnflüssigen Stühlen auf durch ihre meist granröthliche Färbung und feste Consistenz. Die mikroskopische Untersuchung ermöglicht gewöhnlich schon an Zupfpräparaten, besser noch an Gefriermikrotomschnitten\*) den Nachweis, dass es sich um Geschwulstbestandtheile handelt. Da man feinere Details oft nicht mehr erkennt, so ist das Wesentliche dabei der Nachweis zahlreicher nach Art von Zellbeständen angeordneter Kerne. Bemerkenswerth und diagnostisch von Interesse ist das Vorkommen von abgestossenen adenomatösen Polypen im Stuhle, wie sie selbständig, ausserdem aber auch als Begleiterscheinung und in der Nachbarschaft von Carcinomen und tuberculösen Geschwüren, im Darne vorkommen.

## Gallensteine, Pseudogallensteine, Gallengries, Pankreassteine, Darmsteine und Darmgries im Stuhle.

Bei der Gallensteinkrankheit können von Zeit zu Zeit nach vorausgegangener Gallensteinkolik (oder auch ohne solche) Gallensteine im Stuhle entleert werden. Um dieselben zu finden, muss der Stuhl mit Wasser vormengt und durch ein Sieb geführt werden. Wenn man sicher sein will, abgehende Gallensteine zu finden, so müssen die Stühle wenigstens 14 Tage lang nach Ablauf des Kolikanfalles untersucht werden.

Die Gallensteine sind stecknadelkopf- bis taubeneigrosse oder noch grössere Concremente, die sich in den Gallenwegen bilden und im wesentlichen aus Cholestein und Bilirubinkalk in wechselnden Mengenverhältnissen, mitunter auch vorwiegend bloss aus dem einen dieser Bestandtheile bestehen. Daneben treten auch Biliverdin, Bilicyanin, Bilifuscin und Bilihämin sowie Calciumcarbonat in untergeordneten Mengen in die Zusammensetzung ein. Das Cholestein verleiht den Concrementen eine leb-, der Bilirubinkalk eine dunklere Farbe, und je nach dem Vorherrschenden des einen oder anderen Bestandtheiles schwankt ihre Farbe dann zwischen weiss und dunkelbraun bis dunkelolivengrün. Ihre Consistenz ist zuweilen weich, so dass sie sich leicht schneiden und zerdrücken lassen, oft dagegen auch ziemlich fest. Auf dem Querschnitte zeigen sie meist deutliche concentrische Schichtung von krystallinischem Gänge. Die Schichten können von verschiedener Färbung sein. Mitunter zeigt die Oberfläche eine ausserordentlich schöne, glatte Facettirung, so dass Tetraeder, würfelförmige und vielkige Gebilde entstehen, mitunter ist die Oberfläche unregelmässig höckerig. Dieser Punkt ist von diagnostischer Wichtigkeit: Bei deutlicher Facettirung kann mit Sicherheit auf die Anwesenheit multipler Steine und beim Vorhandensein zahlreicher Facetten mit Wahrscheinlichkeit auf den Ursprung derselben aus der Gallenblase geschlossen werden. Runde Steine kommen sowohl solitär als auch multipel vor. Sehr grosse (mehr als basenuss-grosse) Gallensteine werden kaum je per vias naturales, sondern wohl immer durch Perforationen der Gallenwege in den Darm entleert.

Man hüte sich vor der Verwechslung anderer fester Residuen der Fäces mit Gallensteinen. Besonders häufig führt zu Irrthümern der Gehalt der Fäces an Holz- und Pflanzenbestandtheilen, wie sie namentlich nach Genuss von Birnen, aus den Kern-

\*) Neulich ist empfohlen worden, die Herstellung von Gefriermikrotomschnitten, die sich ja gewöhnlich nicht sehr fein herstellen lassen, durch vorherige kurzdauernde Härtung der betreffenden Fragmente mittelst Formollösung zu verbessern. *Platte Centralblatt für innere Medicin, 1896, Nr. 23.* Man bringt zu diesem Zwecke die Stückchen in eine 4%ige wässrige Formaldehyd-lösung (Rp. Formaldehyd solut. conc. (33%) 1200, Aq. dest. ad. 1000). Stückchen von  $\frac{1}{2}$ –1 mm Dicke sind schon nach  $\frac{1}{2}$ –1 Stunde genügend gehärtet, jedoch schadet es nicht, wenn sie bis 8 Tage in der Lösung bleiben. Die Stückchen werden dann entweder mit der Formollösung selbst oder mit reinem Wasser angefroren, geschnitten, die Schnitte in 50%igen Alkohol gelegt und mit wässrigen Anilinfarben gefärbt. Die Schnitte sollen durch dieses Verfahren wesentlich besser werden, als gewöhnliche Gefriermikrotomschnitte.

gehäusen der letzteren stammend, oft in sehr grosser Menge in den Stühlen gefunden werden. Man hat diese Gebilde als Pseudogallensteine<sup>\*)</sup> bezeichnet. Die mikroskopische Besichtigung eines kleinen, mit dem Messer abgekratzten Fragmentes dieser Gebilde, die in denselben charakteristische Holzzellen (Fig. 110) ergibt, oder die chemische Untersuchung (vgl. unten) lässt die Verwechslung leicht vermeiden. Auch sind die Holzpartikelchen viel fester als selbst die härtesten Gallensteine.



Fig. 110.

Holzzelle aus dem Kerngehäuse einer Birne. Nach Bizzozero.

Der sogenannte Gallensand oder Gallengries besteht in der Mehrzahl der Fälle aus kleinen derartigen Pseudogallensteinen. Das Auftreten von echtem Gallensand, d. h. von grossen Mengen kleinster Gallensteinchen in den Fäces, ist nicht mit Sicherheit erwiesen und wird von Naunyn als unwahrscheinlich bezeichnet, weil so kleine Concremente sich nach seinen Untersuchungen im Darne leicht auflösen. Wahrscheinlich würden so kleine Concremente auch nicht in so grosser Zahl auf einmal entleert werden, sondern mehr nach Maassgabe ihrer Bildung abgehen. Vielleicht haben auch die untenerwähnten Vorkommnisse von Darnsand oder Darngries Anlass zur irrthümlichen Annahme von Gallensand gegeben.

Eine andere Art der Pseudogallensteine sind die Concremente von schwer schmelzbaren Fetten und Fettseifen, die nach der Darreichung grösserer Mengen von Olivenöl zum Zwecke der Behandlung der Cholelithiasis in den Stühlen gefunden werden und die anfänglich zu einer Ueberschätzung der Oelen in Betreff des dadurch verursachten Abganges von Gallensteinen geführt haben. Für den Kundigen, welcher Gallensteine öfter gesehen hat, ist eine Verwechslung kaum denkbar. Jene artförmig erzeugten Concremente charakterisiren sich gewöhnlich ohneweiters durch ihre transparente, schmierigweiche Beschaffenheit und, falls die Gallenwege nicht verschlossen sind, durch ihre von Imprägnation mit Galle herrührende, meist grünliche Färbung.

Eine Schwierigkeit für die sichere Erkennung mancher Fälle von Gallensteinkrankheit liegt darin, dass nicht immer nach den Koliken, selbst bei vorsichtiger und fortgesetzter Untersuchung, Concremente im Stuhle gefunden werden. Es liegt dies zuweilen daran, dass der Stein, welcher die Kolik verursachte, in dem Gallenblasenhalse eingeklemmt war und in die Gallenblase zurückgetreten ist. In anderen Fällen handelt es sich um Steine, welche im Ductus choledochus stecken geblieben sind, während sich die Wegsamkeit der Gallenwege neben dem Steine wieder herstellt, ohne dass der Stein abgeht. Auch können die Concremente im Darne zerfallen und deshalb der Untersuchung entgehen. Das Letztere kommt nach Naunyns experimentellen Untersuchungen häufig vor und erklärt die Erscheinung, dass gewöhnlich nur die festeren Gallensteine, namentlich diejenigen mit einer soliden Cholestearinhülle, in den Fäces gefunden werden. Endlich ist zur Erklärung der Fälle, in welchen nach Ablauf des typischen Symptomencomplexes von Cholelithiasis Abgang von Gallensteinen in den Fäces vermisst wird, hervorzuheben, dass die ältere Anschauung, wornach die Kolik nur auf mechanischem Wege beim Durchpassiren der Steine durch enge Stellen der Gallenwege zustande komme, durch vielfache Erfahrungen widerlegt ist, welche beweisen, dass das Wesentliche bei der Genese des Gallensteinanfalls das Auftreten einer Entzündung der Gallenwege ist und dass das typische Bild des Gallensteinanfalls auch auftreten kann, ohne dass überhaupt Gallensteine vorhanden sind.

Zur chemischen Untersuchung der Gallensteine trocknet man dieselben zunächst, pulvert sie und extrahirt sie sodann mit alkoholhaltigem Aether. In diesem

<sup>\*)</sup> Vgl. Fürbringer, Verh. d. XI. Congr. f. inn. Medicin, 1892, S. 313.

löst sich das Cholestearin auf. Dasselbe ist leicht zu erkennen, wenn man die Lösung in einem Uhrgläschen langsam verdampfen lässt. Es scheiden sich dann die charakteristischen glitzernden Cholestearinkryställchen aus, die unter dem Mikroskope leicht an ihrem scharfen, lineären, rhombischen Umriss zu erkennen sind (vgl. Fig. 165 b, S. 591). Das nach der Extraction mit Alkohol und Aether Uebrigbleibende wird, nachdem es gewaschen, mit ganz dünner Kalilauge in der Kälte behandelt. Enthält die Substanz Bilirubinkalk, so erhält man eine gelbe Lösung, mit welcher sich die Gmelin'sche Reaction (S. 487 f.) anstellen lässt. Manche Concremente enthalten nach Nannyn bloss Bilihumin. Dann fehlt bei der Gmelin'schen Probe das Grün. Dagegen kommt auch in diesen Fällen der blaue Ring zustande.

Die sehr viel selteneren Pankreassteine unterscheiden sich von den Gallensteinen meist durch die fehlende Gallenfärbung und dadurch, dass sie chemisch wesentlich aus kohlensaurem Kalk bestehen, der sich in Salzsäure unter Aufbrausen löst. Auch dürften sie kaum je Facetten zeigen.

Die Darmsteine oder Kothsteine endlich, erdige Concremente oder Incrustationen von Speiseresten mit Erdsalzen, spielen in der menschlichen Pathologie als Erreger der Appendicitis eine grosse Rolle. Dagegen gelangen sie nur selten in den Fäces zur Entleerung. Sie bestehen fast ausschliesslich aus phosphorsaurer Ammoniakmagnesia und werden untersucht wie die Harnsteine (S. 562). Eichhorst und Deetzs\*) berichten von pathologisch noch nicht genügend aufgeklärten Fällen, wo feinkörnige mineralische Concremente in erheblicher Menge in Form von Darmgries oder Darmsand antallsweise entleert wurden. Vielleicht haben derartige Fälle auch Anlass zur Annahme von Gallensand gegeben.

## Thierische Parasiten des Stuhles.

### Protozoen.

Von Protozoen sind in dem menschlichen Darminhalte bis jetzt beobachtet worden: Amöben (Fig. 113), Sporozoen von der Gattung *Coccidium* (*Isosporidium*), Flagellaten von den Gattungen *Megastomum* (Fig. 112), *Cercomonas* (Fig. 111) und *Trichomonas* (Fig. 114) und Infusorien von der Gattung *Balantidium*. Eine grössere

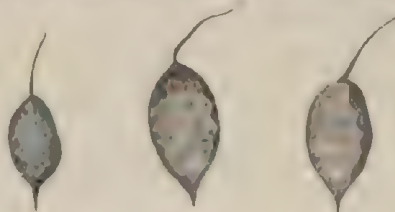


Fig. 111.

*Cercomonas hominis* (Davyne), nach Roos. Länge 9–11  $\mu$ , Breite 5  $\mu$ .

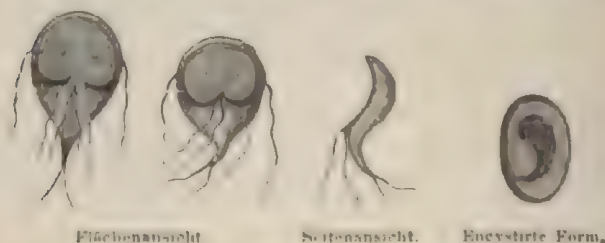


Fig. 112.

*Megastomum entericum*. (Nach Roos.) Länge 15–17  $\mu$ , Breite 9–11  $\mu$ .

D. Arch. f. kl. Med., Bd. 51, S. 366.

\*) Arch. f. klin. Med., Bd. LXX, II. 3 u. 4, S. 365.



Bedeutung haben in neuerer Zeit die Parasiten aus der Gattung *Amoeba* erlangt,<sup>\*)</sup> weil man in denselben die Erreger dysenterieartiger Erkrankungen gefunden zu haben glaubt.

Die Amöben sind mit kriechender (sogenannter amöboider) Bewegung ausgestattete Organismen. Sie besitzen eine Grösse von 10–15 Mikren und bestehen aus einer protoplasmatischen, Körner und Vacuolen enthaltenden Substanz, welche ihre Form während des Kriechens in unregelmässiger Weise verändert. Im Inneren hat jede Amöbe einen Kern, der aber nicht immer leicht zu sehen ist. Die Fortpflanzung geschieht durch Theilung. Sporenbildung ist noch nicht sicher nachgewiesen.

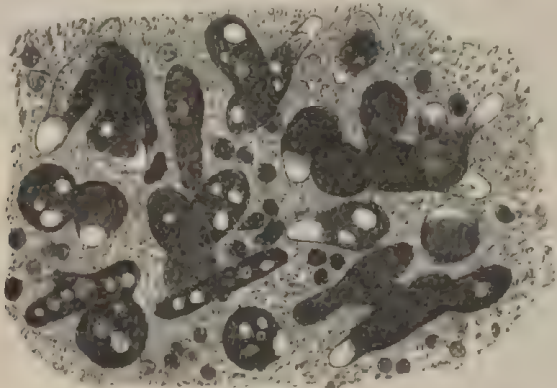


Fig. 113

Amöben der Dysenterie nach Leuckart (-L. 6 sch.).

Manche Amöben bilden Dauerformen (Dauercysten, encystierte Amöben). Diese sind kleiner, rund, haben einen scharfen, oft doppelten Contour und bewegen sich nicht. Absterben der Amöben äussert sich in dem Aufhören der amöboiden Bewegungen. Die toten Thiere zerfallen bald, so dass sie nicht mehr erkennbar sind. Die Dauerformen dagegen können nach Quincke<sup>\*\*)</sup> 20 Tage lang im Stuhle sichtbar bleiben. Züchtungen sind bisher nicht gelungen, so dass es schwer ist, über die Speciesfrage der einzelnen Funde ins Klare zu kommen. Man findet Amöben mitunter im normalen Darminhalte, ausserdem aber namentlich und, wie es scheint regelmässig, bei der tropischen Dysenterie, hier in ausserordentlich grosser Menge. Obschon, wie erwähnt, Reinculturen der Dysenterieamöben bisher nicht gelungen sind, so konnten doch durch amöbenhaltigen Stuhl Hunde und Katzen sowohl per os als per rectum inficirt werden.



Fig. 114.

*Trichomonas intestinalis* (Macchand) nach Roos Länge ohne Schwanz 11–15  $\mu$  Breite 5.5–8  $\mu$ .

Es ist hienach ziemlich wahrscheinlich, dass Amöben wirklich die Erreger der tropischen Dysenterie sind. Sehr häufig finden sich neben den Amöben im Dysenteriestuhl auch Streptokokken, so dass wohl manche Fälle, wie es nicht anders zu erwarten ist, auf Mischinfectionen beruhen. Für die ätiologische Bedeutung der Amöben spricht auch der Umstand, dass dieselben in den Grund der Darmgeschwüre eindringen und dass sie sich auch in dem Eiter der dysenterischen Abscesse vorfinden. Ausser bei tropischer Dysenterie, hat man auch in einzelnen Fällen, aber nicht constant, bei einheimischer

<sup>\*)</sup> Janowski, Zeitschr. für klin. Med., 1897, XXXII, 5 und 6; Roos, Arch. für klin. Med., Bd. LI.

<sup>\*\*)</sup> Quincke und Roos, Berl. klin. Wochenschr., 1893, Nr. 45.

Dysenterie Amöben gefunden (Quincke), die für Katzen sich nicht als pathogen wiesen. Nach dem Vorschlage von Quincke kann man die beim Gesunden zweifellos im Stuhle sich findenden Amöben als *Amoeba intestinalis vulgaris*, die Amöben der tropischen Dysenterie mit Lösch, der sie entdeckt hat, als *Amoeba coli* (Fig. 17) bezeichnen, und die zuletzt erwähnten Amöben einheimischer dysenterieartiger Erkrankungen als *Amoeba coli mitis* in die Mitte zwischen beide stellen. Ob es sich hier um Speciesverschiedenheiten oder bloss um Varietäten resp. um Verschiedenheiten der Virulenz handelt, ist noch unbekannt.

Man untersucht die Stühle auf Amöben möglichst bald nach der Entleerung am frischen Präparate, in welchem sie an der amöboiden Bewegung leicht zu erkennen sind. Am besten fängt man den Stuhl in einem auf 40° C. erwärmten Gefässe auf. In erster Linie werden die blutigeiterigen Flocken des dysenterischen Stuhles mikroskopiert. Festere Massen müssen mit erwärmter physiologischer Kochsalzlösung verdünnt werden. Zur Conservierung der Beweglichkeit untersucht man am besten auf dem heizbaren Objectische. Man kann auch gefärbte Trockenpräparate anfertigen, an welchen die Amöben durch die blassere Färbung von den stark tingierten Bakterien sich sehr auffällig abheben.

### Enthelminthen.

**Diagnostische Vorbemerkungen.** Ausser dem Auffinden der Darm-schmarotzer selbst im Darminhalte, das bei den kleineren Parasiten durch Ausschlämmen des Stuhles mit Wasser erleichtert werden kann, ist für die Diagnose der Eingeweidewürmer namentlich der mikroskopische Nachweis der Eier derselben in den Stühlen von Wichtigkeit. Dünndflüssige Stühle werden zu diesem Zwecke ohneweiters frisch mikroskopiert, von festeren Stühlen werden kleinere Partikelchen auf dem Objectträger mit etwas Wasser angerührt. Am besten untersucht man zunächst mit schwacher und dann erst mit starker Vergrösserung. Falls man keinen Stuhl zur Untersuchung erhält, genügt es häufig, von dem Rande der Analöffnung Kothpartikelchen mittelst einer Mikroskopierspate ab-zukratzen oder solche aus dem Rectum mittelst des eingeführten Fingers zu entnehmen, um die mikroskopische Untersuchung auszuführen. Beim Vorhandensein von Oxyuren bekommt man auf diesem Wege nicht selten auch die kleinen Würmer selbst zu Gesicht. Grössere Stuhlmengen für die Untersuchung erhält man durch Einführung eines dicken, stumpfgeschmolzenen Glasrohres in die Analöffnung (Quincke). Da, wo der Nachweis der Eier nicht ohneweiters gelingt, kann man sich denselben oft erleichtern durch die Darreichung eines Abführmittels (Ricinusöl). Der Erfolg dieses Verfahrens beruht wohl darauf, dass der verflüssigte Darminhalt gleichmässig durchgemischt wird. Die charakteristischen Merkmale der Eier der einzelnen Species vgl. unten.

Da, wo die Untersuchung auf Eier auch nach der Darreichung eines Abführmittels resultatlos bleibt, kann die Diagnose auf Eingeweidewürmer ex juvantibus gestellt werden, indem man untersucht, ob nach der Darreichung eines Wurmmittels Helminthen im Stuhle entleert werden. Bei den Ascariden kann diese diagnostische Procedur so vorgenommen werden, dass sie auch gleichzeitig die definitive Therapie darstellt (therapeutische Dose Santonin). Bei den Bandwürmern dagegen ist diese diagnostische Therapie oder therapeutische Diagnostik nicht statthaft, weil eine Bandwurmeur einen immerhin ziemlich erheblichen Eingriff darstellt, der an sich schaden kann und den man nicht ohne Noth unternehmen darf. Vielmehr beschränkt man sich hier, wenn es sich zunächst bloss um die Diagnose handelt, darauf, eine ganz mässige (vielleicht bloss ein Drittel der therapeutischen) Dosis des Bandwurmmittels zu verabfolgen (also z. B. 30 Ext. filicis). Es gehen dann, falls ein Bandwurm vorhanden ist, sicher Stücke ab. Vor der Vornahme einer eigentlichen Bandwurmeur aufs Gerathewohl ohne exact gestellte Diagnose, die ohne den Nachweis von Bandwurmbestandtheilen



oder von Eiern niemals möglich ist, kann im Interesse der Patienten nicht genug gewarnt werden.

Von Leichtenstern\*) ist auf die diagnostische Bedeutung des Gehaltes der Stühle an Charcot'schen Krystallen (vgl. Fig. 165, S. 591) für die Erkennung von Eingeweidewürmern aufmerksam gemacht worden. Dieselben können sich bei jeder Art von Helminthiasis, oft in sehr grosser Menge, in den Fäces vorfinden und scheinen in irgendeiner Beziehung zum Stoffwechsel der Würmer zu stehen. Man weist sie wie die Eier mikroskopisch im frischen Stuhlpräparate nach, und zwar bedarf es zu ihrer Erkennung, da sie ziemlich klein sind, einer starken Vergrösserung.

In Betreff des diagnostisch interessanten, mit den Charcot'schen Krystallen zusammenhängenden, fast constanten Vorkommens von eosinophiler Leukocytose bei den verschiedensten Formen der Helminthiasis vgl. Blutuntersuchung S. 647.

### a) Nematoden (Rundwürmer).

#### Ascariden.

Die einzige im Darne des Menschen häufiger vorkommende *Ascaris* ist die *Ascaris lumbricoides* (Fig. 115). Ausser durch den Nachweis der fast immer im Stuhle von Zeit zu Zeit abgehenden Würmer, welche 10–15 cm lang und von weisslicher bis schmutzig braunrother Farbe sind und mitunter auch erbrochen werden, ist die Diagnose auf Ascariden jeweilen sehr leicht und sofort durch den mikroskopischen Nachweis der Ascarideneier im Stuhle zu machen. Stuhlgangpartikelchen, die man von der Analöffnung mittelst einer Mikroskopierspate abkratzt, genügen meist für die Diagnose, indem die Ascarideneier in sehr grossen Mengen in den Fäces entleert werden. Sie unterscheiden sich von allen anderen Helmintheneiern durch ihre eigenthümliche, unregelmässig wellige Eiweisshülle (vgl. Fig. 115 c), die jedoch auch fehlen kann. Der grösste Durchmesser der Eier beträgt 0.05–0.06 mm.

#### *Oxyuris vermicularis* (Fig. 116).

Dieser kleine, hauptsächlich (aber nicht ausschliesslich) den Dickdarm bis zum Cæcum bewohnende Eingeweidewurm ist 3–12 mm lang. Er verursacht lästiges Jucken in der Aftergegend. In jedem Falle von Pruritus ani sollte nach ihm gefahndet werden. Man findet entweder ihn selbst in Form kleiner, fadenförmiger Würmchen in den Fäces oder auf der Haut in der Nähe der Afteröffnung, oder mikroskopisch seine Eier in den Kothpartikelchen, welche der Afteröffnung anhaften. Die Eier sind 0.05 mm lang und im Gegensatze zu anderen leicht unsymmetrisch. Durch Leichtenstern ist nachgewiesen, dass die Oxyuren niemals im Darne Eier legen, sondern zu diesem Zwecke stets aus der Analöffnung auswandern. Die Untersuchung des Stuhles auf Oxyureneier ist deshalb im Gegensatze zu gewissen gegentheiligen Angaben diagnostisch nicht zu verwerten und auch die an der Analöffnung gefundenen Eier sind mehr zufällige Befunde. In der Mehrzahl der Fälle ist der Nachweis der Oxyuren bloss durch das Auffinden der Würmer



Fig. 115

*Ascaris lumbricoides*. a Fluor., b Kopf, c Eier (nach v. Jaksch).



Fig. 116

*Oxyuris vermicularis* mit Ei (nach Heller).

a Worm in natürlicher Grösse, rechts 2 Männchen, links Weibchen; b Ei.

\*) Leichtenstern, D. med. Wochenschr., 1892, S. 582.



selbst möglich. Die sehr verbreitete irrthümliche Uebertragung der diagnostischen Bedeutung der mikroskopischen Stuhluntersuchung nach Eiern von den Ascariden auf die Oxyuren führt häufig zum Verkennen der Oxyuriasis.

#### **Anchylostomum duodenale (Fig. 117)**

sieht den Oxyuren bei Betrachtung mit blossen Auge sehr ähnlich, bewohnt den Dünndarm, ist 6—18 mm lang (Heller), das Männchen bedeutend kleiner als das Weibchen.



Fig. 117.

*Anchylostomum duodenale* (nach v. Jaksch).

a männliches Thier (nat. Grösse). b weibliches Thier (nat. Grösse); c männliches Thier (Lupenvergrösserung); d weibliches Thier (Lupenvergrösserung); e Kopf; f Eier in verschiedenen Stadien.

Die Eier sind oval, 0.05 mm lang, 0.023 mm breit und werden im Gegensatz zu denen von *Oxyuris* in Furchung entleert. Die im Stuhlgange erscheinenden *Anchylostomen* sind, da die Thiere ihrem Wirt Blut entziehen, gewöhnlich rötlich gefärbt. Ohne antihelminthische Cur findet man sie jedoch selten im Stuhle, da sie an der Darmwand festgeklakt sind. Die Diagnose stützt sich deshalb ausser auf die Anamnese und die Erscheinungen der schweren consecutiven Anämie hauptsächlich auf den sehr leicht gelingenden mikroskopischen Nachweis der Eier im Stuhle. Das *Anchylostomum* ist der Erreger schwerer Anämien, welche in gewissen Gegenden bei Bergleuten, Tunnelarbeitern und Ziegbrennern und als sogenannte tropische oder ägyptische Chlorose in den Tropen vorkommen.

#### **Trichocephalus dispar (Fig. 118)**

ist ein 4—5 cm langer Wurm, der sich im Cæcum und Colon aufhält. Die leicht kenntlichen Eier werden nicht selten im Stuhle gefunden. Gewöhnlich ist er ein zeitlich



Fig. 118

*Trichocephalus dispar* (nach Kuchenmeister). Links Wurm in nat. Grösse, rechts Ei.

harmloser Parasit; wenn er aber in grösserer Menge vorkommt, so vermag er, wie Leichtenstern und Moosbrugger gezeigt haben, schwerste, ja tödliche Enteritis und Anämie hervorzurufen.

**Trichina spiralis (Fig. 119).**

Obschon es selten ist, dass im ersten Stadium der Trichinose reife Darm-  
ninen oder Embryonen im Stuhle abgehen, so kann dies doch unter Umständen  
kommen und dann zur Feststellung der Diagnose benutzt werden. Die reifen  
Weibchen sind bis 1.5, die Männchen bis 4 mm lang.



Fig. 119.

*Trichina spiralis* (nach Hetter), starke Vergrösserung.

a weibliche Darmtrichine, gebärend; b männliche Darmtrichine; c reifer Embryo.

**Anguillula intestinalis und stercoralis (Fig. 120).**

— 2.2 mm lang, im Darminhalte bei Patienten mit Cochinchinadiarrhöe sowie unter  
ähnlichen Bedingungen wie *Ancylostomum* durch Leichtenstern mit letzterem  
Parasiten zugleich, aber auch ohne denselben bei Ziegelerarbeitern, und von Perroncito,  
u. a. während des Baues des Gotthardtunnels bei den dortigen Arbeitern ge-  
funden. Ob sie eine pathologische Bedeutung haben, ist noch unsicher. Nach Grassi  
(d. Leichtenstern\*) sind die *Anguillula intestinalis* und *stercoralis* bloss ver-

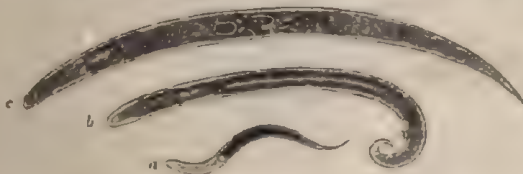


Fig. 120.

*Anguillula intestinalis* und *stercoralis* (nach Perroncito).

a Larve von *Anguillula intestinalis*; b Männchen der *Anguillula stercoralis*; c Weibchen der  
*Anguillula stercoralis*.

schiedene Entwicklungsformen eines und desselben Parasiten, der im geschlechtsreifen  
Zustande als *Ithaditis stercoralis* sich ausserhalb des menschlichen Körpers in den  
Fäces entwickelt.

**b) Trematoden (Saugwürmer).*****Distomum lanceolatum* und *hepaticum***

Kommen sehr selten in den Gallenwegen vor. Ihre Eier sind einigemal im Darminhalte  
gefunden worden. Sie gleichen den Eiern von *Distomum pulmonale* (Fig. 162, S. 596).

**c) Cestoden (Bandwürmer).**

Die Bandwürmer, welche beim Menschen fast ausschliesslich in Betracht kommen,  
sind die *Taenia solium*, *Taenia mediocanellata* (*saginata*) und der *Bothriocephalus*  
*latus*. Sie leben alle im Dünndarme.

\*) Ueber *Anguillula intestinalis*, D. med. Wochenschr., 1898, Nr. 8.

Die Bandwürmer bestehen bekanntlich aus miteinander verbundenen verschiedenen Generationsformen, dem sogenannten Kopfe und den daraus durch Sprossung sich entwickelnden geschlechtsreifen Gliedern, den Proglottiden, in welchen sich die Eier auf hermaphroditischem Wege entwickeln. Von Zeit zu Zeit werden gewöhnlich Bandwurmglieder, daneben aber auch freie Eier im Stuhle der Patienten entleert. Die Diagnose auf Bandwürmer sollte nie nach den allgemeinen Symptomen gemacht werden, da dies nicht mit Sicherheit möglich ist, sondern stets durch den Nachweis abgehender Proglottiden oder von Eiern in den Fäces (vgl. oben S. 446 f.). Abgehende Proglottiden erscheinen im Stuhle entweder in Form zusammenhängender, längerer, bandartiger, gegliederter Stücke oder als isolierte Glieder. Ihre Farbe ist weisslich. Isolierte Glieder erinnern in gewissen Entwicklungsstadien, besonders bei den Tänien, ihrem Aussehen nach an Kürbiskerne. Laien kommen in den Fall, alle möglichen weisslichen Beimengungen zu den Fäces irrthümlicherweise für Bandwurmbestandtheile anzusehen, so gewisse unverdauliche, pflanzliche oder animalische Bestandtheile der Nahrung, Schleinfetzen, wie sie bei der sog. Enteritis membranacea (S. 440) abgehen etc. Für den Kundigen ist eine derartige Verwechslung bei Berücksichtigung der charakteristischen Form und Structur der Bandwurmglieder undenkbar. Mit Rücksicht auf jene Irrthümer verlasse man sich aber in diesen Dingen nur auf seine eigenen Augen und diagnosticiere Bandwürmer nie nach den blossen Angaben der Patienten.

Nach Durchführung einer Bandwurmcure ist es eine wichtige Aufgabe, den Nachweis zu leisten, ob der Kopf mit abgegangen ist oder nicht, da in letzterem Falle die Cur gewöhnlich als misslungen zu betrachten ist. Wo der Kopf nicht mehr mit dem dünnen Ende des abgetriebenen Bandwurms in Verbindung steht, muss man ihn isoliert in den Fäces suchen. Dies geschieht in der Weise, dass man die Fäces mit einer grösseren Menge Wasser mischt, am besten, ohne allzu stark umzurühren (da man sonst den Bandwurm leicht beschädigt), und dann die Mischung durch ein Sieb giesst. Man kann auch durch vorsichtiges Sedimentierenlassen des mit viel Wasser vermengten Stuhles zum Ziele kommen. Der Bandwurmkopf ist specifisch schwer und senkt sich schon nach zehnmütigem Absetzenlassen stets in den Bodensatz, so dass man das Darüberstehende vorsichtig abgiessen kann. Man findet dann den Bandwurmkopf nach öfterer Wiederholung der Procedur in den zurückbleibenden Massen.

Man erleichtert sich das Aufsuchen des Kopfes und ebenso übrigens auch das Gelingen der Cur durch eine der letzteren vorausgehende ausgiebige Entleerung des Darmcanales mittelst eines Abführmittels.

Findet man den Kopf nicht, so ist die Entscheidung, ob die Cur gelungen, erst nach circa 3 Monaten möglich. Falls der Bandwurm noch da ist, so gehen dann neue Glieder oder wenigstens Eier ab.

#### Die Tänien.

Die Tänien unterscheiden sich von den Bothriocephalen durch die am Seitenrande der Proglottiden unregelmässig bald links, bald rechts sitzende, in Form einer leichten Auszackung mit blossen Auge sichtbare Geschlechtsöffnung und durch die runden Saugnapfe des Kopfes.

*Taenia solium* (Fig. 121).

Dieser Bandwurm, welcher in seinem Jugendzustande als Schweinefinne (*Cysticercus cellulosae*) das intermusculäre Bindegewebe des Schweines bewohnt und durch

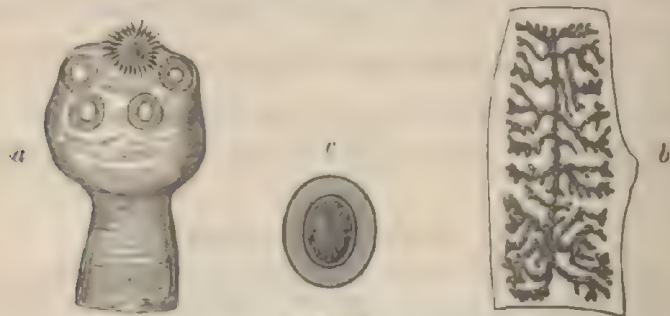


Fig. 121

*Taenia solium*, nach Heller.

a Kopf (vergrössert); b reifes Glied (sechsfach vergrössert); c Ei.



Genuss von ungenügend gekochtem oder rohem Schweinefleisch erworben wird, kann bis 3 m lang werden. Der Kopf ist klein, stecknadelkopfgross (3 mm Durchmesser), rundlich und trägt in der Mitte zwischen vier Saugnäpfen einen Hakenkranz. An den Kopf setzt sich ein 3 cm langer, fadenförmiger, ungegliedert Teil an, an welchen sich die gegen das Ende des Wurmes immer breiter und grösser werdenden Proglottiden anschliessen. Jedes Glied ist an seinem vorderen Ende etwas schmaler als hinten. Die reifen Glieder sind in erschlafftem Zustande 9–10 mm lang, 4–5 mm breit und dabei in frischem Zustande etwas contrahiert und gekrümmelt. Die Geschlechtsöffnung steht (wie bei allen Tänien) am Seitenrande der Glieder, unregelmässig bald rechts, bald links. Die Proglottiden sind durch den verhältnissmässig grobstängigen Uterus charakterisiert, der nicht dichotome, sondern dendritische Verästelung zeigt. Am besten sieht man diese Details schon mit blossen Auge, wenn man eine Proglottis und zwar eine möglichst reife (d. h. grosse), zwischen zwei Objectträgern etwas plattdrückt. Die Eier sind rundlich, circa 0.035 mm im Durchmesser haltend. Sie haben eine dicke, radiär gestreifte Schale. Die *Taenia solium* kann beim Menschen zur Autoinfection mit *Cysticercus cellulosae* führen.

*Taenia mediocanellata* (saginata) (Fig. 122).

Der *Cysticercus* dieser Tänie kommt beim Rinde, wahrscheinlich auch bei Ziegen und Schafen vor, wird aber im Fleische deshalb relativ selten gesehen, weil er nie so massenhaft auftritt wie der *Cysticercus cellulosae* des Schweines. Es hängt dies wahrscheinlich mit der verschiedenen Lebensweise der betreffenden Thiere zusammen.

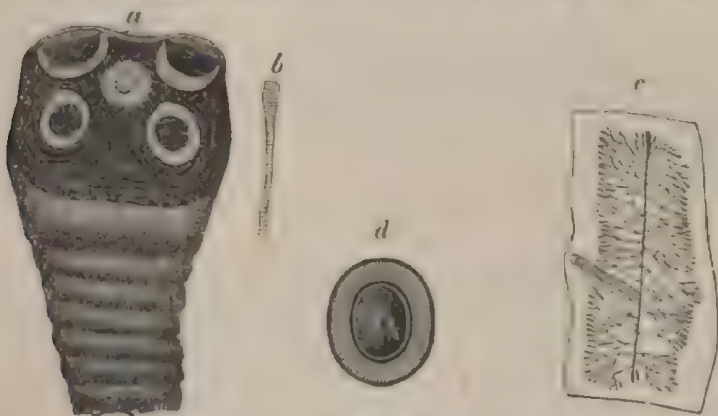


Fig. 122

*Taenia mediocanellata* (nach Heller)

a Kopf (vergrössert); b Kopf in natürlicher Grösse; c reife Proglottis (sechsfach vergrössert); d Ei.

Die reifen Glieder der *Taenia mediocanellata* sind erschlafft 16–20 mm lang, 5–7 mm breit. Der Uterus erscheint feingabelig dichotom verzweigt, die Verzweigungen sind viel zahlreicher als bei *Taenia solium*. Die ganze Tänie wird viel grösser als *Taenia solium* (bis 6 m lang), daher der Name *Taenia saginata* von *saginatus*, gemüstet. Der Kopf ist ebenfalls viel grösser als bei *Taenia solium*. Er ist 25 mm breit und besitzt keinen Hakenkranz. Deshalb hiess der Parasit früher auch *Taenia inermis*. Die Eier unterscheiden sich nicht wesentlich von denen der *Taenia solium*. Die Proglottiden kriechen hin und da einzeln aus dem Anus. Autoinfection mit dem *Cysticercus* der *Taenia mediocanellata* ist bisher meines Wissens nur einmal beobachtet worden.

*Bothriocephalus latus* (Fig. 123).

Er ist von allen menschlichen Bandwürmern der grösste. Er kann bis 8 m lang werden. Die reifen Glieder sind quadratisch (circa 5 mm im Durchmesser), die unreifen 3–4mal so breit als lang, nämlich 12–15 mm breit und 3–4 mm lang. Bei der Reifung vermindert sich also die Breite der Glieder absolut. Der Kopf ist länglich, 1 mm breit, 2 mm lang. Auch und trägt an der Kante auf jeder Seite eine spaltenförmige Sauggrube. Die Geschlechtsöffnung liegt nicht am Rande wie bei den Tänien.

sondern auf der Mitte der Fläche der Proglottiden. Von ihr geht in Rosettenform der Uterus aus. Die Eier sind dünnchalig, mit grobkörnigem, maulbeerartig gefurchtem Inhalte und abgegrenztem Deckel, also leicht von den Tänieneciern zu unterscheiden, übrigens auch grösser als die letzteren (0.07 mm lang und 0.045 mm breit). Bei jüngeren Eiern ist der Deckel nicht immer gut zu erkennen, er ist entweder noch nicht ausgebildet oder nimmt nur den äussersten Pol ein, so dass er leicht übersehen wird.



Fig. 123.

*Bothriocephalus latus* (nach Heller).

a Kopf (vergrössert); b Kopf (nat. Grösse); c reifes Glied (sechsfach vergrössert); d Ei

Beim *Bothriocephalus* werden im Stuhlgange meist längere Stücke und nicht einzelne Proglottiden gefunden. Dieselben gehen viel seltener ab als die Proglottiden der Tänien. Deshalb ist hier die Untersuchung des Stuhles auf Eier diagnostisch von besonderer Wichtigkeit. Da manche Fälle von perniziöser Anämie auf der Gegenwart eines oder mehrerer *Bothriocephalen* im Darne des Patienten beruhen, so sollte in jedem Falle von schwerer, ätiologisch nicht aufgeklärter Anämie der Stuhl auf *Bothriocephalen*-eier untersucht werden.

## Mikroskopische Untersuchung des Stuhles auf die Ausnützung der Nahrung.

### Ausnützung und Spaltung des Fettes.

Mangelhafte Ausnützung des Fettes ist mitunter schon bei der makroskopischen Untersuchung des Stuhles auffällig. Die abnormen Fettgehalt zeigenden Stühle sind grau, oft glänzend und enthalten das Fett theils bloss in mikroskopischer Beimengung, theils in grösseren, von der Art der Darreichung in ihrer Form abhängigen Partikelehen. Unter dem Mikroskop erscheint das Fett theils in Tropfenform, theils in nadelförmigen Krystallen (vgl. Fettkrystalle des Sputums Fig. 165 a, S. 591). Es ist dies wesentlich abhängig von dem Schmelzpunkte des betreffenden Fettes und dem Umstände, ob die Fette im Stuhle unverändert, gespalten oder verseift sich vorfinden. Unverseiftes Fett kann sowohl in Tropfen als auch in Nadeln erscheinen. Fettseifen stellen sich meist als plumpe, kurze Nadeln oder Schollen dar. Auch freie Fettsäuren erscheinen als Nadeln.

Eine mässige Menge von Fett-nadeln enthält schon normaler Stuhl. Dieselben stellen die schwerer schmelzbaren und deshalb auch schwerer resorbierbaren Fette dar. Dagegen sind Fetttropfen ausser nach sehr reichlichem Genuisse von Milch oder leicht schmelzenden Fetten seltener und weisen meist auf schlechte Fettausnützung hin, ebenso wie abnorm reichlicher Gehalt des Stuhles an Fett-nadeln.

Abnorm fettreich kann der Stuhl sowohl bei Pankreaserkrankungen als bei Abschluss der Galle vom Darne sein. Doch scheint in beiden Fällen schon emulgiertes Fett, wie dasjenige der Milch, ziemlich gut resorbiert zu werden (vgl. auch chem. Untersuch. d. Faeces S. 461).

### Ausnützung der Stärke.

Stärke stellt sich mikroskopisch unter den bekannten Bildern dar (S. 374, Fig. 104 a—n). Normalerweise kommen beim Erwachsenen im Stuhle gut erhaltene Stärkekörner fast gar nicht vor, wohl aber bei Säuglingen, die in unzweckmässiger Weise mit Amylaceen ernährt werden.

Reichliches Vorkommen von Stärkekörnern im Stuhle ist bei Erwachsenen pathologisch und meist eine Folge von Diarrhöe oder Hyperacidität des Magensaftes. Das Fehlen von pankreatischem Saft scheint keinen pathologischen Stärkegehalt der Fäces zu bedingen, da die Stärke wie die übrigen Kohlehydrate in ausgiebigem Maasse

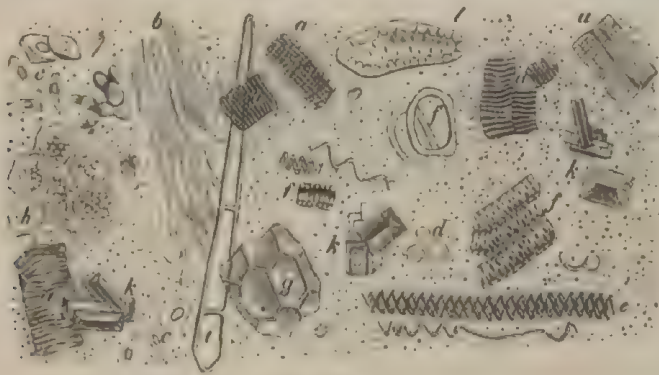


Fig. 124

Mikroskopisches Bild normalen Stuhles (nach v. Jaksch).

a Muskelfasern; b Bindegewebe; c Epithelien; d weisse Blutkörperchen; e pflanzliches Spiralgefäss; f-h verschiedene pflanzliche Zellen; i Pflanzenhaut; k Tripelphosphatkrystalle; l pflanzliche Steinzelle. Darzwischen Mikroorganismen und Detritus.

durch die Darmbakterien unter Säurebildung verwertet wird. Auch Gallenmangel im Darminhalt bedingt keinen vermehrten Stärkegehalt des Stuhles, da die Galle nur Spuren eines diastatischen Fermentes enthält, die praktisch keine Bedeutung haben.

### Ausnützung der Muskelfasern und anderer Eiweisskörper der Nahrung.

Fleischfasern sind mikroskopisch im Stuhle leicht an der mehr oder weniger gut erhaltenen Querstreifung zu erkennen (Fig. 124 aa). Je weiter die Verdauung derselben gediehen ist, umso mehr werden die Querstreifen undeutlich und die Ecken der Bruchstücke abgerundet.

Unverdaute Muskelfasern kommen bei gemischter Nahrung constant im Stuhle vor. Pathologisch ist ihre Menge bei Diarrhöe, im Fieber und bei anderen Störungen des Verdauungsmechanismus vermehrt.

Zum Aufinden von Bindegewebsresten verrührt man den Stuhl am besten mit Wasser und besichtigt ihn auf dunkler Unterlage (auf einem geschwärzten Teller, vgl. Sputumuntersuchung S. 584). Bindegewebsreste sind dann als weisse Fasern zu erkennen.

Nach Ad. Schmidt<sup>\*)</sup> beweist bei einem Patienten, dem man als Probenahrung 100g ganz leicht gebratenes Hackfleisch gegeben hat, das Vorkommen von makroskopisch erkennbarer Muskelsubstanz im Stuhle eine schwere Schädigung der Darmverdauung. Auf der andern Seite beweist unter gleichen Versuchsbedingungen das Vorkommen makroskopisch sichtbarer Bindegewebsfetzchen eine mangelhafte Magenverdauung, da Bindegewebe, falls es nicht ganz gar gekocht ist, nur durch die Pepsinverdauung gelöst wird.

Auch geronnenes Eiweiss und Casein kann in amorphen Massen sowohl in normalen als namentlich auch in schlecht ausgenützten Stühlen wiedergefunden werden. Wichtig in diagnostischer Beziehung sind die krümeligen groben Caseinklumpchen, aus denen sich zum grossen Theile ein schlecht verdauter Säuglingsstuhl bei Milchnahrung zusammensetzt, während ein normaler Säuglingsstuhl homogen und gleichmässig erscheinen soll.

### Unverdauliche Nahrungsreste.

In jedem normalen Stuhle kommen diejenigen Bestandtheile der Nahrung wieder zum Vorscheine, welche unverdaulich sind. Dahin gehören alle celluloseartigen Sub-

<sup>\*)</sup> D. med. Wochenschr., 1899, Nr. 49, p. 811.



stanzen, da diese nicht durch die Verdauungsfermente und nur in sehr unvollständiger Weise durch die Bakterien des Darmes angegriffen werden (Pflanzenhaare, Spiralfasern, pflanzliche Zellgerüste u. s. w. Fig. 124 c—i, h. Auch von thierischer Nahrung bleibt allerlei unverdaut, so namentlich grössere Bindegewebsstränge oder Stücke von elastischem Gewebe (Fig. 124 h).

## Die Nachgährung der Fäces.

In neuerer Zeit haben A. Schmidt und seine Schüler versucht, aus der Art und Weise wie die Fäces nach ihrer Entleerung ausserhalb des Körpers vergähren resp. zu Gasbildung führen, Schlüsse auf die Darmfunctionen zu ziehen. Ich muss in Betreff dieser Arbeiten auf die Originalarbeiten verweisen, deren wichtigste sich im LXI. Band des deutschen Archivs f. klin. Medicin finden.

## Die Bakterien der Fäces.

Die Fäces bestehen zu einem grossen Theile aus der Leibessubstanz von Mikroorganismen. Während vor dem Bekanntwerden der Koch'schen Culturmethoden das Bakteriengemenge eines normalen oder pathologischen Stuhles vollkommen unentwirrbar erschien, ist seither durch Isolation der einzelnen Arten mittelst des Plattenverfahrens durch verschiedene Autoren ein gewisses Licht über diesen Gegenstand verbreitet worden. Der erste, welcher die Frage exact studierte, war Bienstock. Er glaubte zu dem Resultat gelangt zu sein, dass im Darminhalt nur vier Arten von Bacillen, deren eine er als den specifischen Zersetzer von Eiweisssubstanzen betrachtete, dagegen keine Mikrokokken vorkommen, da die letzteren, weil nicht sporenbildend, angeblich beim Eindringen in den Verdauungstractus durch die Salzsäure des Magens zerstört werden. Spätere Untersucher, welche auch vermittelst antiseptischer Culturmethoden und variierter Nährböden arbeiteten, konnten diese Resultate nun allerdings nicht bestätigen und zeigten, dass die Zahl der Arten eine weit grössere ist. Dadurch ist die Möglichkeit, die bakteriologische Untersuchung des Darminhaltes, abgesehen von dem Nachweis specifischer pathogener Arten, praktisch klinisch zu verwerten, wieder in weitere Ferne gerückt, als es nach den Untersuchungen von Bienstock erschien. Immerhin erscheint aber der weitere Ausbau dieser Untersuchungen für die Auffüllung all der zahlreichen Lücken unserer Kenntnisse der Verdauungskrankheiten vielversprechend.

In Betreff der in neuerer Zeit besser bekannt gewordenen Bakterien- und Sprosspilzspecies des normalen Darminhaltes verweise ich auf die zusammenfassende Darstellung von Mannaberg.\* Es geht aus derselben hervor, dass die weitaus überwiegende Mehrzahl der Fäcesbakterien der *Bacterium coli*-Gruppe angehört. Zu den bekannteren Species gehören auch das *Bacterium lactis aerogenes*, der *Bacillus subtilis*, *Proteus vulgaris*, *Bacillus butyricus* (*Bacillus amylobacter*) und andere. Erwähnenswert ist, dass auch Bakterien, welche sonst als Krankheitserreger bekannt sind, wie Staphylokokken und Streptokokken, in den normalen Fäces häufig gefunden werden. Diagnostische Bedeutung erhalten die letzteren Befunde erst, wenn das Vorkommen dieser Bakterien ein sehr reichliches ist, so dass sich der Nachweis nicht bloss auf Cultivierung, sondern auch auf die directe mikroskopische Wahrnehmung stützt (vgl. S. 574).

Um über den Bakteriengehalt der Fäces einen raschen Ueberblick zu erhalten, genügt es, ein Partikelchen des Stuhles, wenn er zu fest ist, mit etwas Wasser verdünnt, unter das Mikroskop zu bringen und mit Immersion unter Anwendung einer nicht zu weiten Blende ungefärbt zu betrachten. Man hat dabei auf die Zahl, auf die Form und die Eigenbeweglichkeit der Bakterien zu achten. Für die genauere mikroskopische Untersuchung bedient man sich des Färbungsverfahrens. Man fertigt zu diesem Zwecke in der bei der Sputumuntersuchung (S. 534 und 538) beschriebenen Weise Trockenpräparate an und färbt dieselben einerseits mittelst Carbolthuchsinus, anderseits nach der Gram'schen Methode (S. 538). Zur Züchtung der einzelnen Arten, falls eine solche wünschenswert erscheint, benützt man die gewöhnlichen Nährmedien, Henschiuspeptonagar und Agar in Form von Platten. Specieell für die Darmbakterien wird auch die Anwendung von schwachsaurer Bierwürze in Form von Agar-

\* In der Einleitung zu Nothnagel: Erkrankungen des Darmes und des Peritonaeum. Holder, Wien 1905. Hier findet sich auch eine eingehende Literaturzusammenstellung über den Gegenstand.

platten empfohlen. Es sollen auf diesem Medium manche Arten wachsen, welche auf den gewöhnlichen Nährböden nicht gedeihen. Auf die Technik dieser Züchtungen sowie der mitunter für Stuhl Bakterien notwendig werdenden anärobischen Zuchtungen kann hier nicht eingegangen werden.

Von Interesse sind die Untersuchungen von Escherich über die Darmbakterien der Säuglinge. Escherich fand das Meconium der Neugeborenen in der ersten Zeit nach der Geburt bakterienfrei. Frühestens 4–7 Stunden nach der Geburt werden in demselben die ersten Bakterien gefunden. Der Milchkoth enthält vorwiegend zwei Bakterien species, nämlich: 1. an Menge weitaus überwiegend das *Bacterium coli commune*, welches hauptsächlich das Colon und die unteren Dünndarmabschnitte bevölkert, und 2. das *Bacterium lactis aerogenes*, welches in den oberen Dünndarmabschnitten haust. In Stühlen von Säuglingen, welche an acutem Magendarmkatarrh leiden, fand Escherich ausserdem in mehr als der Hälfte der Fälle ausserordentlich feine und schwer färbbare Spirobakterien, denen der Autor eine schlimme prognostische Bedeutung zuschreibt.

### Diagnostisch wichtige pathogene Bakterien der Fäces.

#### Tuberkelbacillen (Fig. 167, S. 593)

werden bei Darmtuberculose in den Fäces gefunden und sind deshalb von diagnostischer Wichtigkeit; jedoch können die Stühle auch ohne Darmtuberculose bei Phthisikern, welche ihre Sputa verschlucken, bacillenhaltig werden. Es ist sogar empfohlen worden bei Lungenphthisikern, welche ihren Auswurf verschlucken, die Tuberkelbacillen in den Fäces zu suchen, um die Lungenaffection zu diagnosticieren. Der Nachweis geschieht in der gewöhnlichen Weise (vgl. Sputumuntersuchung S. 594) durch directe Herstellung der Trockenpräparate. Die zur Erleichterung des Auffindens spärlicher Tuberkelbacillen empfehlenswerte vorgängige Behandlung eines Quantum von Fäces mit verdünnter Kalilauge oder Verdauungsfermenten nach Analogie zu der oft erfolgreichen Methode der Sputumuntersuchung (vgl. S. 597) verspricht im allgemeinen wenig Erfolg, da die Fäces in der Hauptsache aus unverdaulichen und in Kalilauge unlösliche Substanzen bestehen. Dagegen kann in schleimigeitrigen Stuhlgangbestandtheilen, welche man aus der Masse der Fäces isoliert hat, die erwähnte Vorbehandlung mit nachfolgender Sedimentierung das Auffinden spärlicher Tuberkelbacillen erleichtern. Ob die Tuberkelbacillen unter Umständen im Darne durch Fäulnis zerstört werden können, ist noch nicht sicher. Jedenfalls gelingt praktisch der Nachweis der Tuberkelbacillen im Stuhle selbst bei sicherer Darmtuberculose nicht immer. Es kann dies aber selbstverständlich auch bloss an der ausserordentlichen Verdünnung des Tuberkelbacillengehaltes durch die reichlichen Nahrungsreste liegen. Am leichtesten findet man die Tuberkelbacillen in eitrigen oder blutigen Partikeln diarrhoischer Stühle. Wenig aussichtsvoll ist im allgemeinen die directe Durchsuchung fester Stühle auf Tuberkelbacillen. Jedoch gelingt der Nachweis der letzteren auch in festem Stuhl häufig, wenn man nach Hamburger ein erbsengrosses Stück des Stuhles mit einigen Cubikcentimetern Wasser mischt, zur Entfernung der gröbern Partikelchen oberflächlich centrifugiert, die obenstehende trübe Flüssigkeit zur Erleichterung der Centrifugierung mit der doppelten Menge Alkohol vermischt, nochmals centrifugiert und nun den fast ausschliesslich aus Bakterien bestehenden Niederschlag in Trockenpräparaten untersucht.

Aus der angeführten Thatsache, dass Tuberkelbacillen der Fäces aus verschlucktem Sputum stammen können, ergibt sich die Regel, die Diagnose einer Darmtuberculose aus dem Bacillenbefund der Fäces nur dann zu stellen, wenn gleichzeitig Durchfälle, Eiter- und Blutgehalt der Stühle und die sonstigen klinischen Erscheinungen in dem nämlichen Sinne sprechen. Auch müssen bei der Beurtheilung der Trockenpräparate, die auf S. 575 angeführten differentialdiagnostischen Merkmale der Tuberkelbacillen gegenüber Smegmabacillen berücksichtigt werden, da angeblich Smegmabacillen an der Auflösung vorkommen sollen und sich dann hier den Stühlen beigemengen könnten.

#### Cholera-bacillen (Comma-bacillen) (Fig. 125 a. f. S.)

Der Nachweis von Comma-bacillen hat für die frühe Diagnose der ersten Fälle einer Cholera-Epidemie eine grosse Bedeutung. Die Bacillen sind bei der Cholera constant, mitunter in sehr grossen Mengen, im Stuhle vorhanden. Es gelingt durch



ihren Nachweis, die in früherer Zeit so schwierige Differentialdiagnose zwischen *Cholera nostras* und *asiatica* mit Sicherheit am einzelnen Falle zu stellen, ohne erst die Epidemie abzuwarten. Zum Nachweise fertigt man am besten von einem der in dem Cholera-stühle suspendierten Schleimflöckchen Trockenpräparate an, die in der gewöhnlichen Weise mittelst Fuchsin, Gentianaviolett oder Methylenblau gefärbt werden (vgl. Sputumuntersuchung, S. 598).

Die mikroskopische Untersuchung auf Commabacillen genügt aber nicht absolut sicher zur Stellung der Diagnose, da es noch andere commaförmige Bacillen gibt, wie z. B. die von Finkler und Prior bei *Cholera nostras* gefundenen, und da namentlich der negative mikroskopische Befund ohne Culturversuche *Cholera* nicht mit Sicherheit auszuschliessen gestattet. Deshalb muss man zur Sicherung der Diagnose von den vermuthlichen Cholera-stühlen Gelatineplattenculturen anlegen. Es geschieht dies nach dem gewöhnlichen Verfahren, wie es in jedem Handbuch der bakteriologischen Technik beschrieben ist. Nach 24–36 Stunden findet man dann zahlreiche verflüssigende Colonien, von welchen man Gelatinestichculturen und Kartoffelculturen anlegt. Die Stichculturen charakterisieren sich dadurch, dass sie an der Oberfläche die Gelatine rasch trichterförmig verflüssigen, während in der Tiefe des Inpistiches die Verflüssigung nur in Form eines schmalen Canales stattfindet. Auf Kartoffeln wachsen die Commabacillen bei 20° C. in Form eines dünnen, graugrünen Belages ziemlich langsam. Züchtet man Commabacillen in einer sterilisierten Lösung von

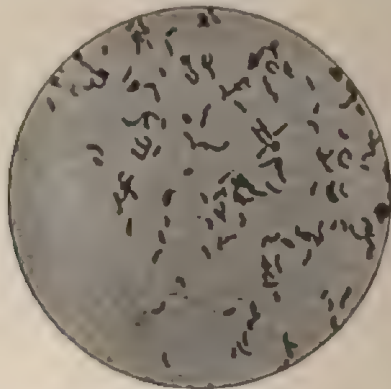


Fig. 125.

Cholera-bacillen bei 1000facher Vergrößerung nach einem Photographum von Weichselbaum

1·0 Pepton und 0·5 Kochsalz auf 100·0 Wasser und unterschichtet diese Cultur mit concentrirter Schwefelsäure, so erhält man an der Grenze der Flüssigkeiten eine rothe, von dem Gehalte der Cultur an Indol herrührende Färbung. Man hat diesen Farbstoff früher als *Cholera-roth* bezeichnet; es ist diese Bezeichnung aber insofern nicht ganz zutreffend, als die nämliche Indolreaction auch bei anderen Bakterien vorkommt. Namentlich hat die Indolreaction gar keine diagnostische Bedeutung, wenn es sich nicht um Reinculturen handelt. Im hängenden Tropfen zeigen die Cholera-bacillen Eigenbewegung.

Ausser in den Stühlen findet man die Commabacillen zuweilen (aber nicht constant) auch im Erbrochenen der Kranken.

Competente Angaben über den bakteriologischen Nachweis der Cholera-bacillen finden sich in der zusammenfassenden Mittheilung von Pfeiffer in der „*Deutschen medicinischen Wochenschrift*,“ 1892, Nr. 36.

In Betreff der Unterschiede der bei gewissen Fällen von *Cholera nostras* gefundenen Finkler-Prior'schen (vgl. S. 375) und anderer Commabacillen gegenüber dem wahren Koch'schen Commabacillus verweise ich auf die bakteriologischen Handbücher.

In neuerer Zeit sind durch die Auffindung zahlreicher Varietäten der Cholera-bacillen mancherlei Schwierigkeiten für die bakteriologische Cholera-diagnose aufgetreten, zu deren Lösung Pfeiffer von der fraglichen Cholera-cultur gewissermassen eine biologische Cholera-reaction verlangt. Dieselbe wird in der Weise ausgeführt, dass man



eine sonst tödliche Menge der betreffenden Bacillen in das Peritonäum junger Meerschweinchen gleichzeitig mit einer bestimmten Menge des Serums choleraimmuner Thiere injiziert. Sind es echte Cholera-bacillen, so werden dieselben in kürzester Zeit innerhalb der Peritonealhöhle aufgelöst. Andere, wenn auch den Cholera-bacillen noch so ähnliche Bakterien zeigen nach Pfeiffer diese Reaction nicht, sondern die Reaction soll eine rein spezifische sein. (Man vergleiche hierüber den Aufsatz von Pfeiffer in der „Zeitschrift für Hygiene“, 1895, Bd. XIX, S. 75.)

Auch die Erscheinung, dass Cholera-bacillen durch Zusatz von Cholera-immunserum unbeweglich und zu Häufchen agglutiniert werden, ähnlich wie Typhusbacillen durch Typhusserum (vgl. Widal'sche Serumingnostik S. 667 ff.), ist zur Differentialdiagnose der Cholera-bacillen benützt worden.

### Typhusbacillen.

Typhusbacillen sind wiederholt in den Stühlen der Typhuskranken von der zweiten oder dritten Woche an nachgewiesen worden. Der Nachweis kann natürlich, da die Typhusbacillen morphologisch wenig charakteristisch sind, nur vermittelt der Culturmethode (Isolation durch Plattenculturen) geschehen. Praktisch hat dieser Nachweis für die Typhusdiagnose wegen seiner Umständlichkeit und langen Dauer bis jetzt keine grosse Bedeutung erlangt. Ich verweise in Betreff dieses Gegenstandes auf die bakteriologischen Handbücher, indem ich nur noch erwähne, dass in neuerer Zeit Elsner\*) eine Methode angegeben hat, um die Typhusbacillen mittelst Plattenculturen auf schwach sauren jodkalihaltigen Nährböden leichter aus Stühlen zu isolieren und von Colibacillen zu unterscheiden, als dies früher möglich war, während Piorkowski\*\*) den nämlichen Zweck durch Anlegung von Plattenculturen auf einem mit alkalischem Harn versetzten Nährboden zu erreichen sucht.

Um die Schwierigkeiten der bakteriologischen Diagnose der Typhusbacillen gegenüber gewissen Varietäten des Colibacillen zu überwinden, hat R. Pfeiffer\*\*\*), versucht, die Typhusbacillen in ähnlicher Weise durch eine biologische Reaction mittelst des Serums von typhusimmunen Thieren zu charakterisieren wie die Cholera-bacillen (vgl. oben). Diese von Pfeiffer beschriebene Reaction, welche an Thieren in genau entsprechender Weise wie die Cholera-reaction ausgeführt wird, kann nun ausserdem gegenwärtig durch die bequeme Gruber-Widal'sche Agglutinationsreaction des Typhus (vgl. später, Blutuntersuchung, S. 667 ff.) ersetzt werden, welche sich im Reagensglas ausführen lässt und allerdings bisher mehr zur directen Erkennung des Typhus beim Menschen durch die Untersuchung des Blutes als zur Identifizierung von aus dem Darm gewonnenen Typhusculturen benützt wurde. Freilich wird die Brauchbarkeit dieses Verfahrens für die Erkennung der Typhusbacillen im Gegensatz zu der kaum mehr angefochtenen diagnostischen Bedeutung der Serumreaction für die Erkennung von Typhuserkrankungen neuerdings durch Stern bestritten.

### Streptokokken.

Es sind in neuerer Zeit eine Anzahl von schweren Erkrankungen beschrieben worden,†) welche auf einer Streptokokkeninvasion des Verdauungstractus beruhen. Dieselben verliefen entweder unter dem Bilde eines Typhus abdominalis oder einer Cholera oder endlich als acute Enteritis mit septicopyämischen Localisationen (Peritonitis, Endocarditis, Nephritis etc.). Die Diagnose dieser Fälle ist durch die mikroskopische Untersuchung der diarrhoischen Stühle leicht zu stellen. Die letzteren enthalten in allen Fällen ausserordentlich grosse Mengen von Streptokokken, die man schon im ungefärbten Präparat, leichter aber im Trockenpräparat, durch Carbolfuchsin oder nach Gram gefärbt (vgl. S. 598), findet. Auch das Erbrochene und der Urin enthalten dabei mitunter reichliche Streptokokken. Die Prognose dieser Erkrankungen ist meist letal, nur die unter dem Bilde des Typhus verlaufenden Fälle führten meist zur Genesung. (Vgl. die Abbildung von Streptokokken Fig. 172 auf S. 600.)

\*) Elsner, Zeitschr. f. Hygiene und Infectiouskrankheiten, 1895, Bd. XXI, und Brieger, D. med. Wochenschr., 1895, Nr. 50, S. 835.

\*\*) Piorkowski, Berl. klin. Wochenschr., 1880, Nr. 7, S. 149.

\*\*\*) R. Pfeiffer und W. Kollé, Ueber die spezifische Immunitätsreaction der Typhusbacillen. Zeitschr. f. Hygiene, 1896, Bd. XXI, H. 2.

†) Vgl. z. B. Contribution à l'étude du streptocoque et de l'enterite streptococcique. Quatre mémoires par MM. de Cérenville, Favel, Egnet et Krummbein. Annales Suisses de médecine. Ser. II. 1895. Verlag von C. Salmann, Basel.

### Milzbrandbacillen.

Für die Diagnose des Darmmilzbrandes kommt der Nachweis von Milzbrandbacillen in den dabei gewöhnlich diarrhoischen und häufig blutigen Stühlen in Betracht. (Vgl. die Abbildung Fig. 185, S. 649.)

## Charakteristische Stuhlbeschaffenheit bei einigen bestimmten Krankheiten.

### Typhusstühle.

Dieselben zeichnen sich meist durch ihre diarrhoische, gelbe, an Erbsensapfelerinnernde Beschaffenheit aus. Sie sind meist geschichtet, indem sich ein dicker krümeliger Bodensatz nach einiger Zeit von einem darüberstehenden, trüben, wässrigen Menstruum trennt. Der Geruch ist meist ein intensiver, unangenehmer, und ertahen Krankenwärterinnen wollen aus demselben den Typhus diagnosticieren können. Die Reaction ist meist stark alkalisch und damit zusammenhängend enthalten die Stühle gewöhnlich reichlich mikroskopische Krystalle von Tripelphosphat phosphorsäure Ammoniakmagnesia, vgl. Fig. 143 und 144, S. 557.). Bakteriologisch bietet der Stuhl für die blosse mikroskopische Untersuchung nichts Besonderes dar. Der Nachweis von Typhusbacillen ist bloss durch umständliche und zeitraubende Culturverfahren möglich (vgl. vorh. S.). Häufig sind die Typhusstühle blutig gefärbt. Leicht blutige Tingierung bildet nicht selten die Einleitung zu profusen Darmlutungen und es ist derselben aus diesem Grunde grosse Aufmerksamkeit zu schenken. Mikroskopisch nachweisbare Eitermengen enthalten die Typhusstühle nur in schweren Fällen mit ausgedehnter Geschwürsbildung. Die diarrhoischen Typhusstühle sind gewöhnlich copul. Neben den charakteristischen diarrhoischen Stühlen kommen beim Typhus nicht selten (und zwar nicht bloss im Anfange, sondern zuweilen auch während der ganzen Dauer der Krankheit) feste Stühle vor.

### Stühle bei asiatischer Cholera und Cholera nostras.

Während bei leichten Anfällen von asiatischer Cholera und Cholera nostras die Stühle den Charakter einer gewöhnlichen Diarrhöe haben können, sind sie bei schweren Anfällen nicht mehr fäcal gefärbt, sondern stellen eine dünne, fast farblose oder gelbliche, an eine Reisbrühe erinnernde Flüssigkeit dar, in welcher kleine, trübe Flocken suspendiert sind (Reiswasserstühle). Das Fehlen der braunen Färbung beruht wohl auf Oligocholie oder Acholie. Die Stühle riechen nicht mehr fäulent, sondern haben einen faden-, spermatähnlichen Geruch. Die Reaction ist alkalisch oder neutral. In den Schleimflockchen findet man mikroskopisch lamellös angeordnete Darmepithelien und nicht oder weniger reichliche Cholerabacillen (Fig. 125, S. 456), zuweilen auch Fettröpfchen. Die Entleerungen können auch leicht blutig tingiert (Fleischwasserähnlich) sein. Die Cholerastühle enthalten bloss etwa 2% feste Bestandtheile, davon reichliche Mengen Kochsalz, aber nur wenig Eiweiss. Die Stühle sind im Gegensatz zu den dysenterischen meist profus, und ihre Entleerung erfolgt ohne besonderen Drang. Mit der Besserung der Erscheinungen nehmen die Stühle allmählig wieder die fäculente Beschaffenheit an. Bekanntlich gibt es auch Cholerafälle ohne Diarrhöe (Cholera sicca).

Die Stühle bei Cholera nostras verhalten sich ähnlich wie die echten Cholera Stühle, abgesehen von dem fehlenden Gehalte an echten Cholerabacillen. Nur sind sie meist, entsprechend der geringeren Schwere der Erkrankung, doch noch etwas gallig gefärbt. Statt der Cholerabacillen enthalten die Stühle ebenso wie das Erbrochene der Choleranostraskranken sehr verschiedene Mikroorganismen. Finkler-Prior'sche Bacillen, Streptokokken u. a.; vgl. S. 456 und 457.)

### Stühle bei Dysenterie und Rectumcarcinom.

Die dysenterischen Stühle haben vor allem den Charakter der Rectumdiarrhöe (vgl. S. 437), d. h. sie werden wenig profus, dafür aber umso häufiger entleert. Sie verlieren dabei bald nach der Erkrankung ihre fäculente Beschaffenheit und werden zunächst schleimig, dann schleimig-eiterig und schliesslich blutig-eiterig oder blutig-serös (Fleischwasserstühle, weisse Ruhr, rothe Ruhr). Häufig findet man darin eigenthümliche, feste, röthliche oder weisse, aus theilweise blutig imbibitierten Schleim-



bestehende Fetzen (Carunculæ der älteren Autoren), mitunter auch nekrotisch abgestossene makroskopische Schleimhautpartikelchen. Die Dysenteriestühle können fast geruchlos sein, können aber in schweren Fällen (brandige Ruhr) auch einen auffällig üblen, aushaltigen Geruch annehmen.

Sehr ähnlich den Stühlen der Dysenterie sind mitunter die Stühle bei Rectumcarcinom.

### Stühle bei Pankreaserkrankungen.

Bei der hervorragenden Bedeutung des Pankreas für die Fettverdauung ist es leicht verständlich, dass bei manchen Pankreaserkrankungen, welche zur Zerstörung des Pankreas oder zum Verschluss seines Ausführungsganges führen, sogenannte Fettstühle auftreten, die sich makroskopisch und mikroskopisch sowie auch chemisch durch ihren abnormen Fettgehalt charakterisieren (Steatorrhöe). Allein dieses Symptom ist diagnostisch mit Vorsicht zu verwerten, denn einerseits können die Stühle bei jedem hochgradigen Icterus abnormen Fettgehalt zeigen und andererseits hat man öfters Fälle von fast völliger Zerstörung des Pankreas gesehen, wo gleichwohl die Stühle keinen abnormen Fettgehalt aufwiesen, weil schon emulgiertes Fett ja auch beim Fehlen von pankreatischem Saft nach S. 452 ziemlich gut resorbiert wird, während für das noch nicht emulgierte Fett offenbar die Galle vicariierend für das Pankreas eintrat. Es geht aus dem Gesagten hervor, dass sich jedenfalls nur das Vorhandensein von Fettstühlen für die Diagnose von Pankreaserkrankungen verwerten lässt und auch dies nur dann, wenn Icterus fehlt, während das Fehlen von Fettstühlen selbst zerstörende Pankreaserkrankungen nicht ausschliessen lässt. Als unterstützendes Moment für die Diagnose von Pankreaserkrankungen aus der Beschaffenheit der Stühle kommt noch in Betracht, dass die chemische Untersuchung beim Fehlen des pankreatischen Saftes in den fetthaltigen Stühlen nur unbedeutende Mengen von Seifen ergibt (S. 461), dass der Stuhl nur geringe Fäulniserscheinungen zeigt und der Harn wenig Indican enthält (vgl. S. 491). Stark gehärtete Glutoidkapseln (vgl. S. 432 ff.) finden sich nach der Darreichung bei Pankreaserkrankungen, welche das Einfließen von pankreatischem Saft in den Darm verhindern, ungelöst in Darminhalten, und die Jodoformglutoidreaction fehlt dabei.

## Chemische Untersuchung der Fäces.

### Reaction der Stühle.

Die Reaction der Stühle kann unter normalen Verhältnissen neutral, schwach sauer oder schwach alkalisch sein. Nach Gamgee ist schwach alkalische Reaction am häufigsten. Bei geformten Stühlen ist die Reaction an der Oberfläche oft anders als in der Tiefe. Durch längeres Stehen kann sich die Reaction verändern. Harnbeimengungen bedingen rasches Auftreten alkalischer Reaction. Pathologisch kann die Reaction je nach der Art der im Darmcanal vor sich gehenden Zersetzungsprocesse stark sauer oder auch stark alkalisch werden. Typhusstühle und Cholerastühle pflegen, wie oben erwähnt, alkalisch zu reagieren. Milchstühle reagieren meist, aber nicht ausnahmslos sauer. Ähnlich wirkt vorwiegende Amylaceendiät.

### Die Farbstoffe der Fäces.

Die Färbung normaler Stühle ruht beim Erwachsenen niemals von unverändertem Gallenfarbstoff Bilirubin her. Der letztere wird vielmehr zum Theil im Darm in Urobilin verwandelt, zum Theil resorbiert und im Organismus wieder verwertet, wahrscheinlich zur Gallenbildung und zur Production der Harnfarbstoffe. Das Auftreten von Bilirubin in den Fäces weist also immer auf eine abnorme Function des Darmes, auf eine Störung der Resorption oder des Darmchemismus, oder auf gesteigerte Peristaltik hin. Bei Diarrhöen ist das Auftreten von Gallenfarbstoff im Stuhl keine seltene Erscheinung.

Das Vorhandensein von Gallenfarbstoff im Stuhl ist mitunter schon an der intensiv gelben oder grünlichen Nuance des letzteren zu erkennen. Den chemischen Nachweis kann man leicht erbringen mittelst der Gmelin'schen Reaction (S. 487 f.), indem man direct etwas rohe Salpetersäure auf die Fäces tropft. Der Gallenfarbstoff



verrätth sich dann durch das Auftreten grüner, rother und violetter Ringe um den Säuretropfen herum. Am charakteristischsten ist der grüne Ring.

Der normale Farbstoff der Stühle ist das Urobilin oder Hydrobilirubin. Man kann diesen Körper leicht aus den Fäces mittelst salzsäurehaltigen Alkohols extrahieren und dann in der Lösung auf spectrokopischem oder chemischem Wege durch Chlorzink (vgl. Harnuntersuchung S. 493 ff.) nachweisen. Neuerdings hat Ad. Schmidt\* ein einfaches Verfahren angegeben, um in den Fäces direct ohne Extraction Urobilin nachzuweisen. Man versetzt zu diesem Zwecke etwas frischen Stuhl in einem Porzellanschälchen mit etwas concentrirter Sublimatlösung. Bei Urobilingehalt färben sich die Fäces roth. Die Reaction ist in circa  $\frac{1}{2}$  Stunde vollendet. Sie hat den Vortheil, dass sie gleichzeitig auch für den Nachweis von Bilirubin geeignet ist. Bilirubin färbt sich nämlich durch Sublimatlösung grün. Es gelingt durch die Anwendung der Sublimatlösung, in den nämlichen Fäces bilirubinhaltige und urobilinhaltige Partikelchen in Contrastfärbung zu erkennen. Es sei hier die auf diese Reaction sich stützende Angabe des erwähnten Autors erwähnt, dass die Urobilinbildung erst im Dickdarm und allenfalls zu unterst im Dünndarm beginnt. Der Umstand, dass es dem Autor nicht gelang, durch Bakterienkulturen die Umwandlung von Bilirubin in Urobilin hervorzurufen, während die frische Darmwand selbst im Brütoden diese Umwandlung bewirkt, spricht dafür, dass die Urobilinbildung eine vitale Function der Darmwand ist.

#### Gehalt der Fäces an Gallensäuren.

Die Gallensäuren werden normalerweise im Darmcanal fast vollkommen resorbiert, so dass man in den Fäces bloss kleine Quantitäten von Cholal- und Choloidinsäure findet. Ueber den Gehalt der Stühle an Gallensäuren unter pathologischen Verhältnissen ist nichts Sicheres bekannt. Der Nachweis ist compliciert. Man vergleiche hierüber Hoppe-Seyler, Physiologisch- und pathologisch-chemische Analyse, 1893, S. 47. In Fällen, wo die Fäces grössere Mengen von Gallensäuren enthalten, würden sich die letzteren wahrscheinlich direct durch die Extraction der Fäces mit verdünnter Sodalösung und Anstellung der Pettenkofer'schen Reaction (vgl. S. 490) nachweisen lassen.

#### Verdauungsfermente in den Stühlen.

Die Fermente der Fäces können aus den letzteren mittelst Glycerin oder durch eingelegtes Fibrin, welches sich mit den Fermenten physikalisch beladet, extrahiert werden. Es muss dies jedoch zur Verhinderung von Fäulnis unter Zusatz antiseptischer Substanzen geschehen. Dazu eignet sich am besten Thymol, Ol. menth. pip. oder Ol. sinapis aether. Der Nachweis der betreffenden Fermente geschieht dann durch den künstlichen Verdauungsversuch, indem man einer Verdauungsmischung etwas von dem Glycerinextract oder dem fermentbeladenen Fibrin zusetzt. Im letztern Falle kann das Fibrin selbst als Object der Verdauung dienen. Sonst benützt man Scheibchen aus gekochtem Eiweis (vgl. S. 407 ff.). Auch der Verdauungsversuch muss wieder unter Zusatz geringer Mengen jener antiseptischen Substanzen ausgeführt werden, um Bakterienwirkungen auszuschliessen. Das Fehlen von Bakterienentwicklung muss am Schluss der positiv ausgefallenen Verdauungsversuche mikroskopisch festgestellt werden. Die Pepsinwirkung prüft man in 0.2% iger Salzsäure, die Trypsinverdauung in 0.3—0.4% iger Sodalösung. Für die Prüfung auf Trypsin kann man sich auch der auf S. 435 geschilderten Arthus'schen Methode bedienen. Sowohl Pepsin als Trypsin scheinen normalerweise im Darm zerstört zu werden.

v. Jaksch fand in kindlichen Fäces meist Diastase und ein invertierendes Ferment, ebenso Leo bei Erwachsenen, während beiden Autoren meist der Nachweis von Trypsin nicht gelang. Dagegen konnte Leo alle drei Fermente bei Diarrhöen nachweisen.

#### Nachweis von Mucin in den Fäces.

Die Stühle enthalten schon normalerweise ziemlich viel Mucin. Vermehrt ist dasselbe bei den katarthalschen Zuständen des Darmes. Zum Nachweis genügt mitunter das Aussehen und die Consistenz der Fäces (vgl. S. 440). Chemisch kann Mucin nach v. Jaksch nachgewiesen werden, indem man die Fäces mit Wasser anrührt, das gleiche Volumen Kalkwasser, in welchem sich das Mucin löst, zusetzt und das Filtrat mit Essigsäure versetzt. Erhuhung zeigt Mucin an.

\* Verhandlungen des Congresses für innere Medicin, 1895.

### Eiweiss und Pepton resp. Albumosen in den Fäces

werden in der bei der Untersuchung des Urines angegebenen Weise nachgewiesen. Besonderer Cautelen bedarf der Nachweis von Albumosen und Pepton mittelst der Biuretreaction wegen des Urobilingehtes der Fäces, da auch Urobilin die Biuretreaction gibt (Auswaschung des Urobilins mit Alkohol vgl. S. 482). Normalerweise sind die Fäces frei von gelbtem Eiweiss, Pepton und Albumosen, während in pathologischen Zuständen, speciell bei Diarrhöen, diese Körper in den Stühlen nachweisbar werden.

### Nachweis von Kohlehydraten in den Fäces.

Unveränderte Stärke kann am leichtesten mikroskopisch nachgewiesen werden (vgl. S. 452 f. und S. 374, Fig. 104 i-m). Zum Nachweis von Zucker kocht man die Fäces mit Wasser aus und prüft das Filtrat mittelst der Trommerschen Probe oder der Phenylhydrazinprobe (S. 496 ff. und 500 f.).

### Nachweis und Bestimmung der Fette, Fettsäuren und Seifen.

Eine Schätzung des Fettgehaltes ist schon durch die mikroskopische Besichtigung der Stühle möglich (S. 452).

Zur quantitativen Bestimmung der Fettbestandtheile des Kothes\*) trocknet man eine gewogene Menge desselben bei 100° C., zerreibt denselben mit dem mehrfachen Volumen Flusssand, der zuvor mehrere Tage lang mit Wasser, salzsäurehaltigem Alkohol und dann wieder mit Wasser behandelt worden ist. Das Kothsandgemisch wird mittelst des Soxhlet'schen Apparates mit Aether extrahiert, bis es kein Fett mehr abgibt. Dies ist gewöhnlich nach 8-10 Stunden der Fall. Der mit warmem Wasser gewaschene Aetherrückstand gibt den Gehalt an Neutralfetten und Fettsäuren.

Den Gehalt an Fettsäuren erhält man, indem man eine gewogene Menge des Aetherrückstandes in Alkohol und Aether löst und mit alkoholischer Kalilauge und Phenolphthalein als Indicator titriert. Die hiernach berechnete Menge (vgl. l. c.) wird von dem Gesamtätherrückstand abgezogen und man erhält dann die Menge der Neutralfette.

Um die Seifen zu bestimmen, kocht man die in der erwähnten Weise zuvor schon mit Aether extrahierten Fäces mit salzsäurehaltigem Alkohol, trocknet sie wieder und extrahiert dann nochmals mit Aether. Durch die Salzsäure sind aus den Seifen die Fettsäuren freigemacht worden und sie können dann in dem zweiten Aetherauszuge in der erwähnten Weise titriert werden. Aus ihrer Menge lässt sich dann die Menge der vorhandenen gewaschenen Seifen berechnen. Wo es nur darauf ankommt, den Gehalt der Stühle an Neutralfett auf der einen Seite und an Fettsäuren inclusive Seifen (d. h. gespaltenem Fett) auf der anderen Seite zu bestimmen, kann man nach dem Vorschlage F. Müllers zur Vereinfachung so vorgehen, dass man den getrockneten Koth sofort mit salzsäurehaltigem Alkohol kocht, um die Fettsäuren aus den Seifen abzuspalten. Der Koth enthält dann nur noch Fettsäuren und Neutralfette. Die ersteren können nun in einem aliquoten Theil des Aetherauszuges wie oben titriert werden.

Unter Zugrundelegung dieser quantitativen Bestimmungen kann man in den Fäces das wechselnde Mengenverhältnis von freien Fettsäuren und Seifen zum Neutralfett leicht feststellen. Bei Gesunden, aber auch bei Icterus, falls der pankreatische Saft in den Darm fliesst, findet man weitaus den grössten Theil (nach F. Müller 84.3%) des Fettes gespalten als freie Fettsäuren oder Seifen. Bei Verschluss des pankreatischen Ganges fand Müller bloss 39.8%, Deucher dagegen bis 80% der Fette gespalten (l. c.). Nach Deucher handelt es sich dabei fast nur um freie Fettsäuren, nicht um Seifen.

\*) Vgl. Fried. Müller, Untersuchungen über den Icterus. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. XII, S. 51, 1887. — Deucher, Corr.-Bl. f. Schweizer Aerzte, 1898, Nr. 11. In Betreff der Methodik der getrennten Bestimmung der Neutralfette und der freien Fettsäuren berücksichtige man auch die Angaben, welche Volhard in seiner Arbeit über das fettspaltende Ferment des Magens hierüber macht. (Zeitschr. f. klin. Med., Bd. XLIII, S. 417, 1901.)



### Chemischer und spectroscopischer Nachweis von Blut in den Fäces.

Das Blut erfährt während seines Durchtrittes durch den Verdauungstract eine Reihe von chemischen Veränderungen. Die wichtigsten Derivate, welche aus dem Hämoglobin entstehen, sind Methämoglobin und Hämatin.

Zum chemischen Nachweis von Blutderivaten in den Fäces dient am besten die Teichmann'sche Häminprobe und die Schönbein-Almen'sche Terpentinguajacprobe (vgl. S. 485 f.). Diese Methoden führen häufig zum Ziele, auch wenn die mikroskopische Prüfung auf Blutkörperchen im Stiche lässt.

Eine Schwierigkeit bei der Anwendung der Terpentinguajacprobe (S. 486) an complicirte Gemische wie Fäces und Mageninhalt (S. 375) ist die, dass nach Weber die Bläuung dieses Reagens durch mancherlei andere Bestandtheile als durch Blut hervorgerufen wird, so z. B. durch Kartoffel- und andere Gemüsebestandtheile, ferner durch therapeutisch dargereichte Eisenpräparate, Galle, Speichel, Milch und Eier. Es lässt sich aber die hierin für die Untersuchung von Mageninhalt und Fäces liegende Unsicherheit leicht vermeiden, wenn man die Probe nicht an den Fäces resp. den Mageninhalt selbst, sondern an sauren Aetherextract ausstellt, indem man nach Weber am besten folgendermassen verfährt: Man zerreibt eine reichliche Probe der Fäces oder des Mageninhaltes mit Wasser, der man  $\frac{1}{3}$  Volumen Eisessig zugesetzt hat und schüttelt dann die Mischung mit Aether aus. Von diesem Aetherextract werden nach der Klärung, die man durch Zusatz von etwas Alkohol erleichtern kann, einige Cubikcentimeter abgossen und mit 10 Tropfen Guajactinctur und 20–30 Tropfen Terpentinöl versetzt. Bei Anwesenheit von Blut wird die Mischung blauviolett, bei Fehlen von Blut wird sie rothbraun, oft mit einem Stich ins grünliche. Prägnanter wird die Reaction, wenn man nach Zusatz von Wasser den blauen Farbstoff mit Chloroform ausschüttelt. Bei Gesunden ergibt die Untersuchung der Fäces nach dieser



Fig. 126

Handspectroskop à vision directe mit Reagensglashölse zur Abhaltung seitlichen Lichtes.

Methode stets ein negatives Resultat. Für die Untersuchung des Mageninhaltes ist es von Interesse, dass mittelst dieser Methode Ewald\*\*) auch in nicht gefärbtem Mageninhalt besonders bei Mageneureinigen Blutbeimengungen nachweisen konnte. Wie empfindlich die Methode in dieser Form ist, ergibt sich auch aus der Thatsache, dass Weber mittelst derselben Blutfarbstoff im Tagesstuhl eines gesunden Menschen nach Genuss von bloss 3 cm<sup>3</sup> rohen Blutes nachweisen konnte.

Der spectroscopische Nachweis von Blutfarbstoffderivaten, der ebenfalls häufig noch zum Ziele führt, wenn die mikroskopische Untersuchung keine Blutkörperchen mehr erkennen lässt, kann geschehen mit einem einfachen Handspectroskop à vision directe nach Browning, wie es in Fig. 126 abgebildet ist. Man bringt die zu untersuchende Substanz genügend mit Wasser verdünnt vor den Spalt des Spectroskops und betrachtet sie in durchfallendem Sonnen- oder Tageslicht. Man darf nicht überlassen, vor der Untersuchung das Spectroskop durch Verschiebung des inneren Theils so einzustellen, dass man, wenn man eine weisse Fläche oder den Himmel damit ansieht, die Fraunhofer'schen Linien scharf erkennt. Um nicht durch seitliches Licht gestört zu werden und die Untersuchung ohne die in der Spectralanalyse sonst gebräuchlichen Gefässe mit planparallelen Wänden, sondern in einem gewöhnlichen Reagensglas vornehmen zu können, habe ich die in der Figur sichtbare, aus zwei sich kreuzförmig schneidenden Röhren aus geschwärztem Messing bestehende Hölse B anfertigen lassen, welche sich über das Spaltende des Spectroskops schieben und mittelst der Schraube s befestigen lässt. Durch den die Achse des Instrumentes kreuzenden Röhrentheil C wird das Reagensgläschen mit der zu untersuchenden Flüssigkeit eingeschoben, während durch den in der Verlängerung des Spectroskops liegenden Arm des Kreuzes das Licht einfällt. Es hat sich diese Einrichtung als praktisch bewährt.

\*) Berl. klin. Wochenschr., 1893, Nr. 19.

\*\*) D. med. Wochenschr., 1901, Nr. 20. Ueber occulte Magenblutungen.



Da die normalen Farbstoffe der Fäces durch ihre diffuse Lichtabsorption häufig selbst bei beträchtlichen Blutbeimengungen das charakteristische Spectrum der Blutderivate maskieren, so thut man in zweifelhaften Fällen gut, die Untersuchung nicht einfach an den aufgeschwemmten Fäces vorzunehmen, umsomehr, als auch deren Undurchsichtigkeit und die Unlöslichkeit des Hämatins in Wasser die Untersuchung erschweren. Vielmehr empfiehlt sich folgendes Verfahren: Es werden einige Cubikcentimeter des zu untersuchenden Stuhles mit Wasser aufgeschwemmt und die Mischung mit einigen Tropfen Schwefelsäure bis zur starken Congoreaction (vgl. S. 389) angesäuert. Hierauf wird filtrirt und das Filtrat mit Aether extrahirt. Falls sich der Aether dabei nicht gehörig absetzt, so kann Zusatz von einigen Tropfen Alkohol die Trennung erleichtern. Der Aether färbt sich, falls die Fäces bluthaltig sind, röthlichbraun und gibt spectroscopisch den charakteristischen Streifen des sauren Hämatins im Roth (vgl. Fig. 127).

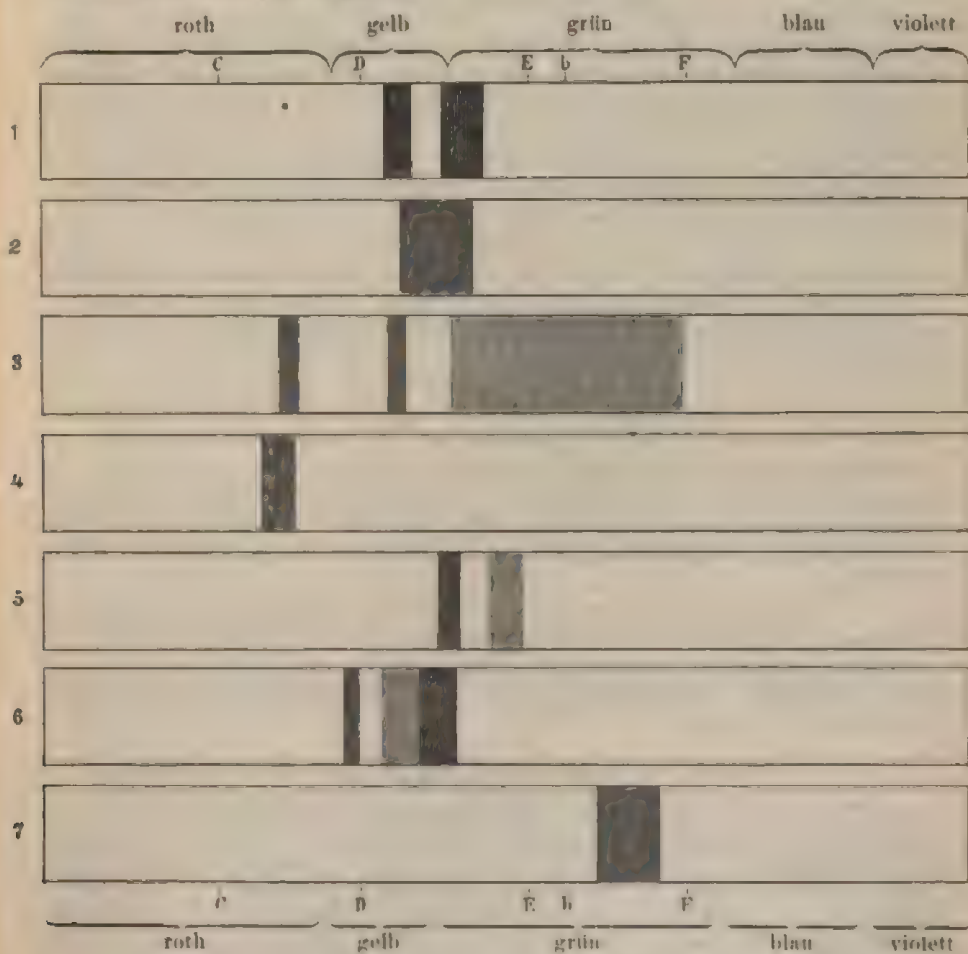


Fig. 127.

Klinisch wichtige Spectra nach Salkowski

1. Oxyhämoglobin, 2. Reducirtes Hämoglobin, 3. Methämoglobin in neutraler resp. minimal alkalischer Lösung, 4. Hämatin in saurer, alkalischer oder athenischer Lösung, 5. Reducirtes Hämatin in alkalischer Lösung, 6. Hämatoporphyrin in saurer Lösung, 7. Urobilin.

Ist die zu untersuchende Flüssigkeit alkalisch, so lässt sich von sie nur mit etwas Essigsäure anzusäuern, um die Spectra der sauren Lösungen zu erhalten. Umgekehrt erhält man aus den sauren Lösungen die Spectra der alkalischen leicht durch Alkalisierung mittelst etwas Sodaaugment.

Es sei noch darauf hingewiesen, dass der positive Anfall chemischer oder spectrokopischer Methoden zum Blutsachweis in den Fäces nur dann im Sinne einer wirklichen Blutbeimengung verwertet werden kann, wenn der Genuss grösserer Mengen von rohem oder halbgargekochtem Fleisch ausgeschlossen ist, da das Hämoglobin der Muskelfasern natürlich die nämlichen Reactionen gibt.

## Die Untersuchung des Harnes.

### Die Menge des Harnes.

Beim gesunden Erwachsenen schwankt die tägliche Harnmenge zwischen 1500 und 2000 cm<sup>3</sup>. Dies gilt nur für normale oder Durchschnittsverhältnisse. Reichlicher Flüssigkeitsgenuss kann die Urinmenge sehr erheblich steigern (urina potus); geringe Flüssigkeitsaufnahme oder Hungern vermindert sie. Bei hoher Lufttemperatur sinkt, bei niedriger steigt die Urinmenge in umgekehrtem Verhältnisse wie die insensible Perspiration. Reichliches Schwitzen, Diarrhöe, Erbrechen vermindert die Urinmenge aus ersichtlichen Gründen.

Bei unangewachsenen oder abnorm kleinen Individuen ist die Harnmenge entsprechend geringer als beim Erwachsenen und man erhält für dieselben die normale mittlere Urinmenge unter der Voraussetzung, dass der normale Erwachsene, auf den sich jene Zahlen beziehen, 75 Kilo wiegt, durch die leicht verständliche Proportion:

$$x : 1500 \text{ bis } 2000 = a : 75$$

worin  $x$  die gesuchte tägliche Urinmenge in Cubikcentimetern,  $a$  das Gewicht des Individuums in Kilogrammen bedeutet.

Jedoch erleidet diese Regel für das frühe Kindesalter eine Einschränkung insofern, als kleine Kinder verhältnissmässig mehr Urin lassen, als jener Formel entspricht. Dies gilt besonders für Säuglinge in Anbetracht der flüssigen Nahrung derselben.

Nach Martin und Ruge\* lassen 67<sup>1</sup>/<sub>2</sub> aller Neugeborenen schon am ersten Lebensstage Urin, meist geschieht es aber nicht vor der 12. Lebensstunde, bei den übrigen 33<sup>1</sup>/<sub>2</sub> tritt die erste Entleerung erst am zweiten Tage oder am Anfange des dritten Tages ein. Die tägliche Urinmenge der Neugeborenen beträgt 150—200 cm<sup>3</sup>. Für das 3. bis 5. Lebensjahr werden von Ranke, Bischoff u. a. Mengen von circa 700 cm<sup>3</sup> angegeben.

In der Nacht wird im allgemeinen weniger Urin gelassen als am Tage.

Jedoch hat Quinke\*\* die Beobachtung gemacht, dass bei Herzkranken, bei Nierkrankten, bei älteren Leuten mit Arteriosclerose, bei Kachektischen, bei Diabetes insipidus die Harnausscheidung während der Nacht über diejenige des Tages überwiegt. Während in der Norm im Verlaufe der Nacht bloss <sup>1</sup>/<sub>4</sub>—<sup>1</sup>/<sub>2</sub> der Tagesmenge entleert wird, kann bei den erwähnten Kranken die während der Nacht entleerte Menge das Doppelte der Tagesmenge betragen. Diese Steigerung betrifft nicht bloss das Wasser sondern auch die festen Bestandtheile des Harnes. Quinke betrachtet diese Erhöhung als einen Ausdruck der nächtlichen Erholung der geschädigten Harnorgane.

Vermehrung der Urinmenge heisst Polyurie. Verminderung derselben Oligurie.

\* Martin, J. V. und Ruge, Dtsch. Z. Fellen. 1888.  
\*\* Quinke, Z. f. d. allg. Path. u. Pharm. 188. XXXII. H. 3 u. 4.

Unter pathologischen Verhältnissen ist die Urinmenge einerseits abhängig von der Beschaffenheit des secernierenden Nierenparenchyms, anderseits aber auch von der Geschwindigkeit der Blutströmung in den Nieren (Heidenhain). Dementsprechend führen Erkrankungen der Nieren und allgemeine sowie locale, bloss die Nieren betreffende Circulationsstörungen zu Veränderungen der Urinmenge. Die Nierenerkrankung muss aber, wenn sie die Urinmenge beeinflussen soll, eine beidseitige sein, da bei einseitiger Nierenerkrankung die gesunde Niere ebensogut wie bei einseitiger Nierenexstirpation vollkommen vicariierend einzutreten vermag. Es sind deshalb von den Nierenerkrankungen fast ausschliesslich die diffusen beidseitigen Nephritiden, welche die Urinmenge verändern. Je acuter eine Nephritis ist, umso mehr macht sich eine Verminderung der Urinmenge geltend, während, je chronischer sie verläuft, umso mehr an die Stelle der Verminderung eine Vermehrung des Urines tritt, die zweifellos eine compensatorische Bedeutung hat, ohne dass man bisher sich über die Erklärung für das Zustandekommen derselben hätte einigen können.\*) Am deutlichsten ist diese Vermehrung bei der eigentlichen Schrumpfniere, wo man Urinmengen bis zu 12 l gefunden hat (Bartels). Die sogenannte chronische parenchymatöse Nephritis nähert sich in dem Verhalten des Harnes bald mehr der acuten Form, bald mehr der Schrumpfniere. Ein ähnliches wechselndes Verhalten zeigt die Harnmenge beim Nierenamyloid. Der Einfluss der Strömungsgeschwindigkeit in den Nieren macht sich am deutlichsten geltend bei Erkrankungen des Herzens und der Lunge, welche zu allgemeiner Stauung führen. Dabei nimmt der Harn, offenbar infolge der verlangsamten Blutströmung in der Niere, an Menge ab. Bessert sich die Circulation, so steigt auch die Urinmenge wieder. Die Messung der Urinmenge ist deshalb bei Circulationsstörungen von grosser diagnostischer und prognostischer Bedeutung und wichtig für die Indicationsstellung.

Noch nicht sicher erklärt, aber wahrscheinlich von vasomotorischen Wirkungen abhängig ist die Beeinflussung der Harnmenge durch psychische Zustände, ebenso die Vermehrung derselben nach Krampfanfällen, besonders bei Hysterie (Urina spastica), sowie nach Anfällen von Angina pectoris.

Manche andere Veränderungen der Urinmenge beruhen auf quantitativen und qualitativen Veränderungen der im Urin auszuschcheidenden Substanzen und sind also abhängig von Störungen des Stoffwechsels. Dabin gehört namentlich die oft ausserordentliche Vermehrung der Urinmenge bei Diabetes mellitus.

Unbekannt ist die Ursache der Polyurie bei Diabetes insipidus.

### Häufigkeit der Harnentleerungen.

Die Häufigkeit der Harnentleerungen ist individuell sehr verschieden und geht im allgemeinen der Urinmenge parallel. Hiervon kommen jedoch bei entzündlichen Affectionen des Harnapparates sowie bei Innervationsstörungen der Blase zahlreiche Ausnahmen vor. Bei entzündlichen Affectionen der Harnwege finden durch gesteigerte Innervation des Blasenreflexes häufigere und dabei weniger reichliche Entleerungen statt, als in der Norm Pollakiurie. Dieselben kommen dann meist unter dem subjectiven Gefühl des vermehrten Dranges (Blasentenesmus) zustande. Wenn man auch diese Erscheinungen hauptsächlich bei Affectionen der Blase, speciell des Blasenhalsses und der Urethra beobachtet, so kommen sie doch zuweilen auch bei Nierenaffectationen

\* Die gewöhnliche Annahme, dass die Steigerung der Urinmenge bei chronischer Nephritis mit dem gesteigerten Blutdruck dieser Kranken zusammenhängt, erscheint mir unmöglich, seitdem ich Fälle beobachtet habe, wo bei Schrumpfnieren mit langdauernder Polyurie klinisch keine Blutsteigerung und anatomisch keine Spur einer Herzveränderung gefunden wurde.



vor, hier bedingt entweder durch einen pathologischen von der Niere ausgehenden Reflex oder vielleicht durch den Reiz des abnorm zusammengesetzten Harnes auf die Blaseschleimhaut. Auch bei Affectionen des Rückenmarks, welche entweder die Erregbarkeit der Blaseninnervation steigern oder eine Schwäche des Sphincters bedingen, beobachtet man den Symptomencomplex der Pollakiurie. Das Umgekehrte, abnorme Seltenheit der Entleerungen, wird beobachtet, wenn für die Entleerung der Blase entweder mechanische oder Innervationshindernisse vorhanden sind (vgl. später, Untersuchung des Nervensystems, Blaseninnervation).

### Das specifische Gewicht des Harnes.

Das specifische Gewicht des Harnes wird gewöhnlich zur Vereinfachung der Schreibweise in vierstelligen ganzen Zahlen ausgedrückt, indem man das specifische Gewicht des destillierten Wassers statt als 1 als 1000 bezeichnet.

Zur Bestimmung des specifischen Gewichtes des Urines dienen besondere Aräometer, welche entsprechend ihrer Verwendung Urometer genannt werden. Die Scala derselben soll von 1000 bis 1050 reichen. Bedingung für ein gutes Instrument dieser Art ist es, dass die Theilstriche möglichst weit auseinanderstehen, da sonst ein sicheres Ablesen nicht möglich ist. Die Scala sind nicht selten unrichtig; man thut deshalb gut, beim Ankauf eines Urometers dasselbe mit einem zuverlässigen Instrument zu vergleichen oder wenigstens sich davon zu überzeugen, dass dasselbe in destilliertem Wasser bei 15° C. (Zimmertemperatur, auf welche aus Bequemlichkeitsgründen die specifischen Gewichte für den vorliegenden Zweck bezogen werden) sich auf den Punkt 1000 einstellt. Obschon grosse Urometer im allgemeinen genauer sind als kleine, so haben dieselben doch wieder den Nachtheil, dass sie zu ihrer Anwendung oft mehr Urin erfordern, als man zur Verfügung hat. Eine mittlere Grösse ist deshalb empfehlenswert.

Die Bestimmung des specifischen Gewichtes geschieht in der Weise, dass man eine Urinprobe in einen Glaszylinder gießt, die Aräometerspindel hineinsetzt und nun den Theilstrich an der Scala des Aräometers abliest, bis zu welchem das Instrument sich schwimmend einstellt. Hierbei wird die untere Grenz des Meniscus abgelesen. Die Cautele, die man bei der Messung zu beobachten hat, sind folgende: Der Cylinder darf nicht zu eng sein, so dass das Urometer frei steigen und sinken kann. Schaum, der auf dem Urin sich lagert, muss zuerst mittelst Filtrierpapiere entfernt werden. Der Urin soll bei der Bestimmung des specifischen Gewichtes Zimmertemperatur haben (15° C.), da, wie schon erwähnt, die gebräuchlichen Urometer auf diese Temperatur eingestellt sind. Weicht die Temperatur des Urines wesentlich von 15° C. ab, so muss eine Correctur angebracht werden. Ist der Urin wärmer als 15°, so muss für jeden Grad Temperaturdifferenz  $\frac{1}{3}$  Urometergrad zu dem gefundenen Resultat addiert, ist er kälter, ebensoviel subtrahiert werden. Will man aus dem specifischen Gewicht des Urines Schlüsse auf den Stoffwechsel oder die Functionen der Circulations- und Secretionsorgane ziehen, so muss die Bestimmung selbstverständlich an einer Probe von der gemischten 24stündigen Gesamtmenge des Urines vorgenommen werden, da sich im allgemeinen die einzelnen Urinportionen sehr verschieden verhalten.

Ist die Urinmenge für die Bestimmung zu gering, so verdünnt man den Urin in bestimmten Verhältnissen mit Wasser, bestimmt das specifische Gewicht der Mischung und erhält dann durch eine einfache Berechnung wenigstens annähernd das specifische Gewicht des reinen Urines.

Das normale specifische Gewicht des gemischten 24stündigen Gesamtharnes beträgt 1015—1020, bei übermässigem Wasser- oder Biertrinken bei

herab zu 1002, bei starkem Schwitzen und nach starken Märschen bis zu 1035 bis 1040. Dabei kann das specifische Gewicht der einzelnen Urinportionen, wie schon erwähnt, ein sehr verschiedenes sein. Das letztere ist ebenso wie das specifische Gewicht der Gesamtmenge wesentlich abhängig von der Nahrungs- und Flüssigkeitsaufnahme und von der Grösse der Flüssigkeitsverluste durch Haut und Lunge.

Abgesehen von diesen physiologischen Schwankungen wird das specifische Gewicht oft in pathologischer Weise beeinflusst durch den Zustand des absondernden Parenchyms und durch die Blutströmungsgeschwindigkeit in den Nieren sowie durch Abnormitäten des Stoffwechsels. Es kommen also hier dieselben Factoren in Betracht wie für die Urinmenge und es kann als Regel betrachtet werden, dass das specifische Gewicht durch dieselben in umgekehrter Weise beeinflusst wird wie die Menge. Ein spärlicher Urin ist deshalb unter physiologischen wie unter pathologischen Verhältnissen in der Regel concentrirter, von höherer Dichte als ein reichlicher. So ist der Harn gewöhnlich bei einer acuten oder subacuten Nephritis specifisch schwer und spärlich, bei einer Schrumpfniere leicht und reichlich. Die wichtigsten Ausnahmen von jener Regel finden sich aber gerade auch bei Nephritiden und ausserdem bei Diabetes mellitus. Bei letzterem bedingt die Zuckerausscheidung, trotz grosser Urinmenge, ein hohes specifisches Gewicht und beides zusammengekommen ist so charakteristisch, dass man schon daraus mit grosser Wahrscheinlichkeit die Diagnose auf Diabetes mellitus stellen kann. Bei den Nephritiden liegt es an der Störung der Ausscheidung der festen Urinbestandtheile, dass das specifische Gewicht nicht immer der Urinmenge umgekehrt proportional geht. So ist geringe Urinmenge mit niedrigem specifischen Gewicht etwas sehr Charakteristisches für diejenigen Nephritisformen, welche Tendenz zur Urämie zeigen. Jedoch kann auch ohne Nierenerkrankung bei kachektischen Zuständen, wo der Stoffwechsel stark darniederliegt und wenig Nahrung, aber auch wenig Wasser aufgenommen wird, die Urinmenge gering und gleichzeitig das specifische Gewicht niedrig sein.

Das specifische Gewicht des Urines ist ein Maass für die Menge der ausgeschiedenen festen Bestandtheile. Empirisch ist festgestellt worden, dass man die zwei letzten Ziffern des (in vier Stellen ausgedrückten) specifischen Gewichtes mit 22337\* zu multiplicieren hat, um in Grammen das Gewicht der in einem Liter Urin ausgeschiedenen festen Substanzen annähernd zu finden. Diese Berechnung ist zwar nicht genau, gibt aber doch wenigstens brauchbare relative Werte. Ein Urin von hohem specifischen Gewichte heisst „hochgestellt“. Derjenige specifische Harnbestandtheil, welcher hauptsächlich das specifische Gewicht des Harnes bedingt, ist der Harnstoff. Schon aus diesem Grunde, abgesehen von der verminderten Wasserausscheidung, ist der Harn im Fieber specifisch schwerer als in der Norm; denn die Harnstoffausscheidung nimmt im Fieber zu.

### Transparenz des Urines.

Der normale Harn ist vollkommen klar und durchsichtig. Erst nach längerem Stehen scheidet sich aus demselben die „mucinartige Substanz“ in Form der sogenannten Nubecula (vgl. S. 483) ab. Unter pathologischen Verhältnissen kann der Harn mancherlei ungelöste trübende Bestandtheile enthalten, in Betreff deren auf das Capitel „Sedimente und Trübungen des Urines“ (S. 550 ff.) verwiesen wird.

\*. Vierordt: Daten und Tabellen zum Gebrauch für Mediciner, 1888.



## Farbe des Harnes.

### Färbung des Harnes durch die normalen Harnfarbstoffe.

Die Farbe des Harnes schwankt unter physiologischen Verhältnissen zwischen den verschiedensten Nuancen des Gelb. Dabei ist die Färbung im allgemeinen umso heller, je grösser die Menge, und umso dunkler, je geringer dieselbe ist. Die Intensität der Färbung geht somit direct proportional dem specifischen Gewichte. Sehr reichliche und specifisch leichte Harnen (urina potus, Urin bei Schrumpfnieren) können fast wasserhell erscheinen, während spärliche Urine (acute Nephritis, Fieber, Stauung) meist dunkel sind. Es rührt dies davon her, dass die färbenden Harnbestandtheile umso mehr verdünnt werden, je reichlicher Harnwasser ausgeschieden wird. Bei Diabetes mellitus ist die trotz hohem specifischen Gewicht meist auffallend helle Färbung ebenso charakteristisch und diagnostisch wichtig wie die grosse Menge des Urines. Bei Anämischen erscheint der Harn unter sonst gleichen Verhältnissen meist heller als bei nicht Anämischen. Eine Ausnahme hiervon machen die Fälle, wo die Anämie durch rapides Zugrundegehen von rothen Blutkörperchen entsteht (perniciöse Anämien). Hier ist gewöhnlich der Urin dunkel gefärbt. Es ist dies verständlich, da die Harnfarbstoffe Derivate des Hämoglobins sind.

Um die Farbnuancen des Harnes objectiv zu bezeichnen, hat man kein anderes Mittel als die Vergleichung derselben mit gewissen Farbenscalen. Die speciell für den Urin von Neubauer und Vogel aufgestellte Farbenscala\* hat leider nur wenige verschiedene Nuancen. Empfehlenswerter ist die Radde'sche, auch zu anderen Zwecken brauchbare universale Farbenscala.\*\* Selbstverständlich gelten alle Angaben über die Farbe nur für eine Harnschicht von bestimmter Dicke, die auf einem weissen Untergrund betrachtet werden muss.

### Färbungen des Urines durch pathologische Farbstoffe.

1. Bluthaltiger oder hämoglobinhaltiger Urin hat eine röthliche bis braunrothe, ja fast schwarze oder grünschwarze Nuance. Die Unterschiede hängen theils von der Menge des beigemischten Blutabstoffes, theils von den Modificationen ab, welche der Blutfarbstoff im Urin erfährt. Methämoglobinhaltiger Urin erscheint mehr braun, hämoglobinhaltiger mehr roth (vgl. Spectroskopischer Nachweis von Blutfarbstoff S. 455 f.). Solche Harnen erscheinen meist trüb, gewöhnlich durch die noch erhaltenen Blutkörperchen und sonstige organisierte Beimischungen, bei der Hämoglobinurie durch Schollen von Hämoglobin. Beim Stehen bilden diese Elemente Niederschläge (vgl. S. 484 f.).

2. Hämatoporphyrinhaltiger Urin, wie er zuweilen nach länger dauerndem Sulfonal-, Trional- und Tetronalgebrauch beobachtet wird, zeigt in dicker Schicht ein dunkles, fast schwarzes, in dünner Schicht ein gelbrothes bis violettes Aussehen. (Nachweis von Hämatoporphyrin, vgl. S. 487.)

3. Gallenfarbstoffhaltiger Urin bei Icterus erscheint im Verhältniss zu seiner Menge und seinem specifischen Gewichte auffallend dunkel, gelb bis braun oder grünlich bis grünschwarz. Auch hier hängen die verschiedenen

\* Anleitung zur qualitativen und quantitativen Analyse des Harnes, ältere Auflagen. In den neueren Auflagen, bearbeitet von Huppert und Thomas, ist diese Tabe! nicht mehr enthalten.

\*\* Otto Radde, Stenochromatische Anstalt, Hamburg 1877.



Nuancen von der Menge und den chemischen Modificationen des Gallenfarbstoffes ab. Bleibt gallenfarbstoffhaltiger Urin längere Zeit an der Kälte stehen, so scheidet sich neben anderen Sedimenten zuweilen auch Bilirubin in nadel-förmigen Krystallen ab, besonders wenn der Harn stark sauer ist. (S. 560, Nachweis von Gallenfarbstoff, vgl. S. 487 ff.)

4. Die selten vorkommenden melanin(phymatorrhusin)haltigen Urine bei melanotischen Tumoren erscheinen dunkelbraun bis schwarz. Jedoch bildet sich das Melanin meist erst nach längerem Stehen an der Luft aus dem „Melanogen“ des Harnes. Meist ist der melaninhaltige Urin klar. Nur selten lässt er das Melanin in Form eines körnigen Sedimentes fallen. (Nachweis, S. 492 f.)

5. Starker Urobilingehalt des Harnes, wie er bei gewissen Formen des Icterus (Cirrhose) vorkommt, kann ebenfalls dunkle bis braune Färbungen bedingen. (Reactionen, S. 493 ff.)

6. Urine, welche infolge von Zersetzungs Vorgängen, die sich im Körper abspielen, aromatische Fäulnisproducte enthalten (Peritonitis, Jauchungen etc.), sind oft schon bei der Entleerung auffallend dunkel gefärbt oder dunkeln nach der Entleerung unter dem oxydierenden Einfluss der Luft nach. Einer der Körper, deren Anwesenheit im Harn in diesen Fällen die dunkle Färbung hervorrufen kann, ist das Brenzkatechin. Auch alkaptonhaltige (S. 509) und stark indicanhaltige Urine dunkeln durch Oxydation nach, die letzteren unter Spontanabscheidung von Indigo (vgl. S. 492 und 560), wobei infolge der sonstigen Färbung des Urines die blaue Nuance des Indigos nicht deutlich zu sein braucht. Jedoch kommt es auch vor, dass aus solchen Harnen sich an der Oberfläche Indigo in deutlich blauschwarzer Farbe ausscheidet. (Nachweis von Indigo und Indican, S. 491 f.)

Indigo kann sich auch schon vor der Entleerung im Harn aus Indican bilden. So erhielt ich einmal einen vollkommen grasgrün gefärbten Harn von einem anscheinend gesunden Kuaben, über dessen genauere klinische Verhältnisse ich allerdings nichts erfahren konnte. Die Untersuchung (Extraction mit Chloroform) ergab, dass die grüne Farbe darauf beruhte, dass sich die blaue Farbe des Indigo zu der gelben Harnfarbe hinzunaddierte.

## Färbungen des Urines durch medicamentöse Farbstoffe.

Die verschiedensten Medicamente können zu abnormen Färbungen des Urines Anlass geben. Ich kann nur die wichtigsten Vorkommnisse anführen, indem ich gleichzeitig empfehle in allen Fällen, wo der Urin eine nicht ohne- weiters verständliche Farbe zeigt, die Möglichkeit zu berücksichtigen, dass eingeführte Arzneien die Schuld an derselben tragen.

1. Carbolsture, Theerpräparate, Hydrochinon, Resorcin, Brenz- katechin, Naphthole, Naphthaline, Salole, das in den Folia uvae ursi enthaltene Arbutin und viele andere aromatische Körper färben den Urin dunkel, olivengrün oder schwärzlich, und zwar zum Theil auch bei äusserem Gebrauch. Oft tritt die dunkle Färbung erst auf, nachdem der Urin längere Zeit der Luft ausgesetzt gewesen ist. Alkalische Reaction begünstigt das Auftreten dieser Dunkelfärbung. Sie beruht auf Oxydationsvorgängen, die sich an den Ausscheidungsproducten der betreffenden Substanzen abspielen. Be- sonders geneigt zu solchen Oxydationen sind Hydrochinon und Brenzkatechin, deren Auftreten im Urin die Dunkelfärbung auch des Phenol-, Salol- und Arbutinharnes bedingt.

Es sei hier bemerkt, dass die dunkle Färbung des Urines durch diese Substanzen nur dann als ein besorgniserregendes Symptom betrachtet werden darf, wenn sie auf der Resorption eines jener Arzneimittel bei äusserlichem Gebrauche z. B. bei der Wundbehandlung mit Carbolsäure beruht, weil sie dann beweist, dass die betreffende Substanz, die ja in diesem Falle gar nicht für die Resorption bestimmt ist, in erheblicher und uncontrolirbarer Menge resorbiert wurde. Im übrigen hat die dunkle Färbung als reine Ausscheidungserscheinung keine Bedeutung, und die Furcht mancher Aerzte vor „Carbolharn“ ist, so lange die betreffende Substanz in controlirbaren Dosen, d. h. durch innerlichen Gebrauch in den Körper gelangt, eine nicht gerechtfertigte Uebertragung schlimmer Erfahrungen, die man bei der alten Lister'schen Wundbehandlung machte, auf ganz andere Verhältnisse. Häufig genug sieht man schon nach ganz kleinen Dosen von Salol (z. B. von 2-6 p. die), schwarzen Urin ohne irgendeinen Nachtheil, während in anderen Fällen grosse toxisch wirkende Dosen keine Verfärbung des Harnes bedingen. Es hängen diese Verschiedenheiten wahrscheinlich zum Theil von dem Aciditätsgrad des Harnes sowie von der Zeitdauer ab, während welcher er der Luft ausgesetzt ist.

2. Nach Gebrauch von Chrysarobin, Rheum, Senna und Rhamnus enthält der Urin Chrysophansäure und zeigt dann eine gelb- oder röthlich-braune Nuance, die bei alkalischer Reaction deutlicher roth wird. (Reactionen vgl. S. 515.)

3. Nach Gebrauch von Santonin wird der Harn safrangelb bis grünlich und nimmt beim Alkalisichwerden eine röthliche Färbung an. (Reaction an Santonin, vgl. S. 515.)

4. Die Pigmente von Krapp, Rüben, Heidelbeeren sollen unter Umständen in den Urin übergehen können. (Gorup-Besanez.)

## Geruch des Urines.

Normaler frischer Urin hat einen schwachen, nicht unangenehmen eigen thümlichen Geruch.

Der bekannte unangenehme, sogenannte urinöse Geruch mancher Harnes verdankt seine Entstehung bakteriellen Zersetzungen des Urines, die sich entweder schon in den Harnwegen oder nach der Entleerung einstellen. Man bezeichnet diesen Geruch häufig als ammoniakalisch, weil in der That sich dabei gewöhnlich Ammoniak nachweisen lässt. Es müssen aber noch andere Riechstoffe neben dem Ammoniak in Betracht kommen, da sich der urinöse Geruch von dem Geruch reinen Ammoniaks wesentlich unterscheidet. Es handelt sich dabei wohl vorwiegend um die Bildung aromatischer Fäulnisproducte (Phenole). Ein eigentlicher vom urinösen Geruch sich unterscheidender Fäulnisgeruch entsteht beim Faulen von eiweisshaltigem Urin. Derselbe ist so charakteristisch, dass sich daraus der Eiweissgehalt erkennen lässt.

Selten kommt es vor, dass bei Zersetzungen in den Harnwegen oder bei Resorption von Schwefelwasserstoff aus Fäulnisherden des Körpers z. B. der Urin einen Geruch nach Schwefelwasserstoff annimmt (Hydrothionurie).

Manche Riechstoffe gehen nach ihrer Einführung in den Körper direct als solche in den Urin über, so die Riechstoffe von Baldrian, Laucharten, Castoreum, Safran, *Asa foetida*, von Fleisch, Bouillon und selbst von Kaffee. Andererseits gibt eine Reihe von Substanzen, welche nach ihrer Einnahme im Körper eigenthümliche grösstentheils noch wenig bekannte Riechstoffe bilden, die im Urin ausgeschieden werden. Dahin gehören die Balsame, besonders Copaivbalsam, die Cubeben, Sassa-Terpentinöl, welches letztere dem Urin einen ausgesprochenen Veilchengeruch verleiht, auch wenn es nur in Spuren durch Einathmung in den Körper gelangt. Der eigenthümliche Geruch des Harnes nach Spargelgenuss rührt nach den Untersuchungen Nenckis von Methylmercaptan her.

## Reaction des Urines.

Normaler Urin reagiert auf Lackmuspapier sauer. Diese saure Reaction rührt nicht von freier Säure, sondern von sauren Salzen her, namentlich von saurem Natriumphosphat (Dihydronatriumphosphat)  $H_2NaPO_4$ . Mitunter ist die Reaction des normalen Urines auch amphoter, d. h. der Urin röthet blaues und bläut leicht rothes Lackmuspapier. Dies rührt davon her, dass im Harn gleichzeitig das erwähnte saure Natriumphosphat und alkalisch reagierendes Hydrodinatriumphosphat zugegen sein können, ohne sich gegenseitig zu beeinflussen, so dass bei einem gewissen Mengenverhältnis der beiden Salze (wenn das saure Salz nicht zu stark überwiegt) jedes derselben die ihm eigene Reaction gibt.

Zu berücksichtigen ist, dass die einzelnen Urinportionen eine verschiedene Reaction zeigen. Von besonderem Einfluss scheint in dieser Beziehung der Ablauf der Verdauung zu sein: Die Ausscheidung von Salzsäure in den Magen während der Verdauung bedingt eine Verminderung der Acidität des zu dieser Zeit gelassenen Urines.

Zuweilen wird der Urin dabei sogar alkalisch. Diese Abnahme der Acidität des Harnes äussert sich in einem leichteren Ausfällen der Phosphate und Carbonate der Erdalkalien, indem der Urin entweder schon trübe von solchen Niederschlägen entleert wird oder durch Erwärmen sich trübt. Je stärker die Säuresecretion im Magen während der Verdauung ist, umso ausgesprochener ist diese Erscheinung, und namentlich bei der pathologischen Hyperacidität des Magensaftes ist sie so ausgesprochen, dass aus dem Auftreten solcher Trübungen nach dem Essen, wie sie vielfach irrtümlich als der Ausdruck einer durch eine Stoffwechselanomalie bedingten „Phosphaturie“ betrachtet werden, die Diagnose der Magenkrankung mit Wahrscheinlichkeit gestellt werden kann. Besonders intensiv und anhaltend wird diese Aciditätsabnahme des Harnes, wenn saurer Mageninhalt erbrochen oder durch Magenspülungen entleert wird, da hierbei die Säure dem Organismus definitiv entzogen wird. Jedoch kommt mitunter selbst ohne Erbrechen und ohne Magenspülungen bei schwerer Hypersecretion sauren Magensaftes eine dauernde alkalische und von Phosphaten getruübte Beschaffenheit des Harnes vor. Dies dürfte sich nur erklären durch die Ausfuhr der Säure in den Fäces, worüber freilich noch keine directen Untersuchungen existieren.

Die Reaction des Harnes ist wesentlich abhängig von der Beschaffenheit der eingeführten Nahrung. Pflanzenkost, reichlicher Genuss von Wein oder Obst, deren pflanzensaure Alkalien zu kohlensauren Alkalien verbrannt und als solche ausgeschieden werden, können unter physiologischen Bedingungen alkalischen Urin hervorrufen. Fleischgenuss und überhaupt eiweissreiche Nahrung dagegen steigert die saure Reaction, weil bei der Zersetzung von Eiweiss Säure, insbesondere Schwefelsäure, gebildet wird.

Als Medicamente eingeführte Alkalien machen den Harn alkalisch. Umgekehrt machen alle diejenigen in den Körper eingeführten Säuren den Harn saurer, welche im Körper nicht zu Kohlensäure verbrannt werden. Dies sind die Mineralsäuren und aromatischen Säuren. Die meisten Säuren aus der Fettsäurereihe dagegen verbrennen im Körper zu Kohlensäure und machen deshalb den Harn, wenigstens wenn sie in mässigen Dosen eingebracht werden, nicht sauer.

Alkalische, bakterielle Harnsäuerung führt häufig, besonders bei hoher Aussentemperatur, ausserhalb des Körpers zum Auftreten alkalischer Reaction des Harnes.

Unter pathologischen Verhältnissen wird der Urin weniger sauer oder alkalisch:



1. Durch den Einfluss pathologischer Verhältnisse der Magenverdauung (vgl. oben).

2. Durch Beimengung von alkalischem Secret der Harnwege oder von Exsudaten (Blasenkatarrhe, Tripper, Perforation von Abscessen in die Harnwege etc.).

3. Durch rasche Resorption von Transsudaten und Exsudaten, deren Alkalien im Harn ausgeschieden werden.

4. Durch alkalische Gährung des Harnes im Inneren der Harnwege.

Um die Bedeutung der alkalischen Reaction des Harnes im Einzelfall zu verstehen, ist es wichtig, zu prüfen, ob die alkalische Reaction durch freies Ammoniak oder durch fixes Alkali bedingt ist. Meist entscheidet hierüber schon der Geruch des Urines, welcher im ersteren Falle „ammoniakalisch“ ist. Hält man über einen ammoniakalischen Harn einen mit Salzsäure befeuchteten Glasstab, so entwickeln sich weisse Salmiaknebel, und ein angefeuchtetes rothes Lackmuspapier färbt sich schon bei der Annäherung an den ammoniakalischen Harn rasch blau. Es ist dabei die merkwürdige Thatsache anzuführen, dass auch normaler saurer Harn beim Stehen ohne manifeste Gährung etwas Ammoniak abgibt, so dass ein rothes Lackmuspapier, über einem frisch gelassenen normalen Harn aufgehängt, nach einiger Zeit (bis  $\frac{1}{2}$  Stunde) sich mehr oder weniger deutlich bläut. Die durch Ammoniak bedingte Blaufärbung des Lackmuspapieres verschwindet beim Trocknen des letzteren. Für die durch fixes Alkali bedingte alkalische Reaction des Harnes ist es charakteristisch, dass die blaue Färbung des Lackmuspapieres nur beim Eintauchen desselben eintritt und beim Trocknen an der Luft bestehen bleibt.

Rührt die alkalische Reaction des Harnes von Ammoniak her, so kann man sicher sagen, dass sie nur durch Zersetzung des Harnes infolge von ammoniakalischer Harngährung zustande gekommen ist. Ob diese Zersetzung im Inneren der Harnwege oder erst ausserhalb des Körpers stattgefunden hat, entscheidet die Untersuchung des frisch gelassenen Urines.\* Die ammoniakalische Harngährung charakterisiert sich dadurch, dass, wohl ausschliesslich durch die Einwirkung von Mikroorganismen, sich der Harnstoff ( $\text{NH}_2\text{CONH}_2$ ) unter Wasseraufnahme in carbaminsaures und kohlensaures Ammoniak [ $\text{NH}_2\text{COO} \cdot \text{NH}_4$  und  $(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$ ] verwandelt und dass diese beiden Salze infolge ihrer Unbeständigkeit freies Ammoniak abgeben. Alkalische Reaction durch fixes Alkali hat ihre Ursache nie in einer Zersetzung des Harnes, sondern in den erwähnten anderen Vorkommnissen.

Nur bei reichlicher Fütterung mit Kalkmilch hat man experimentell bei Hunden ohne Bakterienwirkung im Harn carbaminsaures Ammoniak und somit ammoniakalische Reaction beobachtet.

Die normale saure Reaction des Harnes nimmt pathologisch zu:

Bei vermehrter Consumption von Körpereiwass, namentlich im Fieber. Die Ursache der Säurebildung ist hier dieselbe wie bei eiweissreicher Kost (vgl. oben). Ob Kranke mit sogenannter harnsaurer Diathese durchschnittlich saureren Urin entleeren als Gesunde, ist noch nicht sicher entschieden.

Ueber die quantitative Bestimmung der Reaction des Harns vgl. S. 547 ff. Acidimetrie und Alkalimetrie.

\*) Wo es nicht möglich ist, den Urin in frischem Zustande zu untersuchen, da kann man denselben dadurch conserviren, dass man ihm frisch circa  $\frac{1}{2}$  seines Volumens Chloroformwasser 1:200 oder einige Stückchen gröblich zerkleinerten Kampfers zusetzen lässt.

## Qualitative chemische Untersuchung des Urines.

### Untersuchung auf pathologische Bestandtheile.

#### Die Albuminurien.

Man spricht von Albuminurie dann, wenn der Urin Eiweisskörper im engeren Sinne des Wortes (Albumin und Globulin) enthält, während der Gehalt an Nucleoalbumin, Albumosen und Pepton von dem klinischen Begriffe der Albuminurie ausgeschlossen wird.

Albuminurie kann unter sehr verschiedenen Verhältnissen vorkommen. Man spricht von echter oder renaler Albuminurie dann, wenn das Eiweiss in den Nieren ausgeschieden wird, dagegen von unechter oder accidenteller Albuminurie, wenn eiweisshaltige Exsudate, Blut oder Lymphe sich dem Harn in den tieferen Harnwegen beimischen. Eine sichere Unterscheidung der renalen und accidentellen Albuminurie ist nur durch die Berücksichtigung des ganzen Status und namentlich durch die mikroskopische Untersuchung des Harnsedimentes möglich.

Die renale Albuminurie ist stets davon abhängig, dass die Nierenepithelien, und zwar wahrscheinlich hauptsächlich die Epithelien der Glomeruli, durchlässig geworden sind für das Eiweiss, welches mit dem Blute in den Nierengefässen kreist. In den Gefässen selbst kann die Ursache der Albuminurie nicht liegen, da die Gefässe auch physiologisch eiweisshaltige Flüssigkeit transsudieren lassen (Lymphbildung). Man hat sich viel darum gestritten, ob ein solcher Durchtritt von Eiweiss durch die Nierenepithelien stets ein pathologischer Vorgang sei, oder ob es auch eine sogenannte physiologische Albuminurie gebe. Die verschiedene Beantwortung dieser Frage beruht zum Theile auf einer Begriffsverwirrung. Man hat sich nämlich gewöhnt, die Albuminurie als das wichtigste Symptom der diffusen Nierenerkrankungen oder des Morbus Brightii aufzufassen und bezeichnet deshalb vielfach diejenigen, mit keinerlei sonstigen Krankheitserscheinungen verbundenen Fälle von vorübergehender Albuminurie, bei welchen der weitere Verlauf ergibt, dass keine Nephritis, überhaupt kein schweres Leiden vorliegt, im Gegensatze dazu als physiologische Albuminurien. Man will damit eigentlich nur sagen, dass diese Albuminurien keine ernste Bedeutung haben. In diesem Sinne ist das Vorkommen physiologischer Albuminurien nach den vielfachen Mittheilungen hierüber wohl kaum zu bezweifeln. So beobachtet man mitunter bei scheinbar Gesunden Eiweissausscheidung nach körperlichen Anstrengungen und in Form der sogenannten cyclischen Albuminurien meist bei jugendlichen Individuen zu bestimmten Tageszeiten, gewöhnlich kurz nach dem Aufstehen. Allein es ist doch nicht gerade zweckmässig, diese Vorkommnisse als physiologisch zu bezeichnen. Eine biologische Erscheinung braucht, weil sie unschuldig ist, noch nicht physiologisch zu sein, und dass die sogenannten physiologischen Albuminurien in Wirklichkeit nicht physiologisch, sondern auch pathologisch sind, wird schon dadurch wahrscheinlich, dass dieselben doch relativ selten vorkommen, und dass sonst in der Mehrzahl der Fälle der Eiweissgehalt des Urines doch eine sehr bestimmt nachweisbare pathologische Bedeutung hat, auch wenn er nicht geradezu von schlimmen Folgen für den Organismus begleitet ist (z. B. die febrile Albuminurie). Es liegt durchaus kein Grund vor, die vorübergehenden Eiweissausscheidungen sonst



gesunder Menschen nicht als Folge einer leichteren Schädigung des Nierenepithels aufzufassen, dessen normale Function zweifellos unter anderem in der Zurückhaltung des Bluteiweisses besteht. Mit dem nämlichen Rechte könnte sonst ein leichter Bronchialkatarrh, der seinem Träger keine Beschwerden macht, als physiologisch aufgefasst werden. Es gibt also wohl keine eigentlich physiologische Albuminurie,<sup>\*)</sup> dagegen gibt es unschuldige, nicht auf tieferen anatomischen Nierenveränderungen beruhende Eiweissausscheidungen bei sonst gesunden Menschen. Es ist diese Auffassung praktisch nicht ohne Bedeutung, indem sich aus derselben als nothwendige Consequenz die Forderung ergibt, Personen mit sogenannter physiologischer Albuminurie als disponiert zu eigentlichen Nierenkrankheiten, gewissermassen als nierenschwach zu betrachten und darnach prophylaktisch zu behandeln. Diese Zustände verhalten sich zu eigentlichen Nephritiden wie die bloss nach Diätfehlern auftretenden Glycosurien zum eigentlichen Diabetes mellitus.

Wie wir schon für diese Formen der Albuminurie eine Schädigung der Nierenepithelien als Ursache annehmen müssen, so liegt eine solche auch denjenigen Albuminurien zugrunde, über deren pathologische Natur niemals Zweifel existierten. Die hochgradigsten derartigen Schädigungen kommen vor bei entzündlichen Circulationsstörungen in den Nieren (Nephritis) und beim Nierenamyloid. Aber auch locale oder allgemeine venöse Stauung, ebenso Anämien und Cachexien, vorübergehende Ischämie der Nieren, vorübergehender Ureterenverschluss, länger dauernde Urinretention bei Erkrankungen der Blase und des Rückenmarkes, ferner die durch epileptische Anfälle, durch vorübergehende Thoraxcompression und durch lange dauernde kalte Bäder hervorgerufenen Circulationsstörungen können die Epithelien so schädigen, dass sie für Eiweiss durchlässig werden. Hierher gehört endlich auch die Albuminurie, welche bei den verschiedenartigsten fieberhaften Zuständen beobachtet wird (febrile Albuminurie).

Die nephritische Albuminurie verhält sich sehr verschieden, je nach der Form der Nephritis. Acute Nephritiden zeichnen sich durch den sehr beträchtlichen Gehalt des Harnes an Albumin aus (bis zu 2<sup>o</sup>/<sub>o</sub> und mehr, in der Regel freilich selten über 1<sup>o</sup>/<sub>o</sub>). Auch bei chronischen Nephritiden kann der Eiweissgehalt noch bedeutend sein: je mehr aber die chronische Nephritis sich anatomisch der Schrumpfniere nähert, umso geringer kann trotz schwerer Erkrankung der Eiweissgehalt des Urines werden, ja er kann bei diesen ganz chronischen Formen sogar zeitweilig ganz verschwinden.

Beim Nierenamyloid kann der Eiweissgehalt des Urines sehr verschieden sein, unter Umständen auch ganz fehlen.

Die Stauungsalbuminurie ist in den meisten Fällen nicht sehr hochgradig. Doch gibt es hiervon Ausnahmen: es kommt vor, dass der Urin infolge von Stauung sehr stark eiweisshaltig wird. Derartige Fälle charakterisiren sich aber dann, abgesehen von den Resultaten der mikroskopischen Harnuntersuchung, meist dadurch, dass der Eiweissgehalt genau der durch die Stauung bedingten Verminderung der Urinmenge parallel geht, während bei der Nephritis der Grad der Albuminurie und die Harnmenge in viel höherem

\*) Die Angabe, dass ganz constant bei gesunden Menschen Spuren von Eiweiss im Harn ausgeschieden werden, ist nach neueren Untersuchungen darauf zu beziehen, dass es sich dabei wahrscheinlich nicht um Eiweiss im gewöhnlichen Sinne des Wortes Albumin und Globulin handelt, sondern vielmehr um Nucleoalbumin, welchen gewisse Reactionen mit dem gewöhnlichen Eiweiss gemeinsam zukommen (vgl. S. 475 f.).



## len Eiweisskörper.)

<b>Proteide,</b> höchst complicierte Verbindungen, welche durch Kochen mit verdünnten Säuren oder durch peptische Verdauung in einen Eiweisskörper und eine andere Substanz (Kohlehydrat, Farbstoff, Nuclein) gespalten werden				
<b>8. Pepton (Kühne)</b> Endproduct der peptischen und tryptischen Verdauung von 1, 2, 3 und 4 (Vorkommen im Harn durch neuere Untersuchungen zweifelhaft geworden)	<b>9. Hämoglobin</b> (Blutfarbstoff) zerfällt durch Kochen mit verdünnten Säuren in Hämatin und Eiweiss	<b>10. Nucleoalbumin</b> zerfällt durch peptische Verdauung in Nuclein und Eiweiss. Phosphorhaltig	<b>11. Mucin</b> Vorkommen im Harn durch neuere Untersuchungen zweifelhaft geworden. Zerfällt durch Kochen mit verdünnten Säuren in reduzierendes Kohlehydrat und Eiweiss	
<b>Löslich</b>	<b>Löslich</b>	<b>Unlöslich</b>	<b>Unlöslich</b>	
<b>Coaguliert</b> (Lösung)	<b>Nicht coaguliert</b>	<b>Coaguliert und zersetzt</b>	<b>Coaguliert</b>	<b>?</b>
<b>Gefällt</b>	<b>Gefällt und coaguliert</b>	<b>Gefällt (zum Theile verändert)</b>	<b>Gefällt</b>	<b>Gefällt</b>
<b>Löslich</b>	<b>Löslich</b>	<b>?</b>	<b>?</b>	<b>?</b>
<b>Nicht gefällt</b>	<b>Nicht gefällt</b>	<b>?</b>	<b>?</b>	<b>?</b>
<b>Nicht gefällt</b>	<b>Nicht gefällt</b>	<b>Gefällt</b>	<b>Nicht gefällt</b>	<b>Nicht gefällt</b>
<b>Nicht gefällt</b>	<b>?</b>	<b>?</b>	<b>?</b>	<b>?</b>
<b>Nicht gefällt</b>	<b>Zersetzt</b>	<b>Zum Theile löslich, zum Theile zu schleimigen Massen quellbar</b>	<b>Löslich</b>	<b>Löslich</b>
<b>Nicht gefällt</b>	<b>Zersetzt</b>	<b>Leicht löslich in Mineralsäuren, sehr schwer in Essigsäure</b>	<b>In Mineralsäuren löslich, in Essigsäure nicht</b>	<b>In Mineralsäuren löslich, in Essigsäure nicht</b>
<b>Nicht gefällt</b>	<b>Zersetzt</b>	<b>Löslich</b>	<b>Löslich</b>	<b>Löslich</b>
<b>Nicht gefällt</b>	<b>Zersetzt</b>	<b>?</b>	<b>?</b>	<b>?</b>
<b>Nicht gefällt</b>	<b>Zersetzt</b>	<b>Gefällt, aber löslich im Ueberschusse</b>	<b>?</b>	<b>?</b>
<b>Nicht gefällt</b>	<b>Zersetzt</b>	<b>Gefällt</b>	<b>?</b>	<b>?</b>
<b>Nicht gefällt</b>	<b>Zersetzt</b>	<b>Unvollständig gefällt</b>	<b>?</b>	<b>?</b>
<b>Gefällt</b>	<b>Zersetzt</b>	<b>Gefällt</b>	<b>?</b>	<b>?</b>
<b>Nicht gefällt</b>	<b>Zersetzt</b>	<b>?</b>	<b>?</b>	<b>?</b>
<b>Gefällt</b>	<b>Zersetzt</b>	<b>Gefällt</b>	<b>?</b>	<b>?</b>

n. — Der Ausdruck „coaguliert“ ist in dieser Tabelle im Gegensatze zu „gefällt“ dann die wichtigsten Reactionen sind in der Tabelle gesperrt gedruckt.

1

Maasse voneinander unabhängig sind. Starker Eiweissgehalt und relativ grosse Urinmenge kommen bei reiner Stauung kaum je zusammen vor, dagegen hier und da bei Nephritis.

Albuminurie infolge allgemeiner Anämie und Kachexie wird im allgemeinen nur bei ganz schweren Krankheitszuständen beobachtet. Sie ist gewöhnlich nicht sehr hochgradig. Auch die febrile Albuminurie kommt meist bloss bei schwereren infectiösen Fiebern vor. Sie kann erheblichen Eiweissgehalt des Harnes bedingen und die diagnostische Grenze zwischen febriler Albuminurie und Nephritis ist dann oft schwierig zu ziehen, was seinen tieferen Grund darin hat, dass die febrile Albuminurie überhaupt wohl nur graduell von der Nephritis verschieden ist.

### **Nachweis der im Harn vorkommenden Eiweisskörper und verwandten Substanzen.**

Da sich in den letzten Jahren die Anschauungen über die Natur der Eiweisskörper und ihre Derivate wesentlich geändert haben, so dürfte es dem Leser erwünscht sein, hier die nebenstehende Uebersicht über die gegenseitigen Beziehungen und Unterschiede der im Harn vorkommenden Körper dieser Gruppe zu finden.

(Siehe Tabelle.)

### **Nachweis des gewöhnlichen Harn-eiweisses. (Serumalbumin + Globuline). [Eiweissproben im gewöhnlichen Sinne des Wortes.]**

#### **Die Kochprobe auf Eiweiss.**

Sie beruht darauf, dass Eiweiss in neutraler oder schwach saurer Lösung in der Siedehitze gerinnt. Man kocht den Urin in einem Reagensgläschen, am besten bloss oben. Entsteht eine Trübung, so kann dieselbe aus Eiweiss oder aus Phosphaten und Carbonaten bestehen, welche in der Hitze ebenfalls ausgeschieden werden (vgl. 556 f.). Ist der Niederschlag deutlich flockig, so spricht dies für Eiweiss. Zur sicheren Unterscheidung säuert man den Urin mit stark verdünnter Essigsäure (1 Theil Acid. acet. dil. + 9 Theile Wasser) vorsichtig tropfenweise und successive stärker an. Löst sich die Trübung, so sind es Phosphate und Carbonate, löst sie sich nicht oder wird sie stärker und flockig, so ist es Eiweiss. Bildet sich beim Kochen in eiweisshaltigem Harn keine Trübung, so kann dies daran liegen, dass der Harn zu wenig sauer oder gar alkalisch ist. Erhält man also beim einfachen Kochen eines Harnes keine Eiweiss-Trübung, so säuert man in der erwähnten Weise an und sieht dann bei nochmaligem Aufkochen mitunter doch noch einen Eiweissniederschlag erscheinen. Bei stark alkalischer Reaction des Harnes muss man mehr, eventuell sogar einen oder mehrere Tropfen reiner Essigsäure zusetzen, um die für die Coagulation des Eiweisses günstigste leichte Acidität zu erzielen. Jedoch ist bei der Anstellung der Kochprobe sehr vor zu starkem Essigsäurezusatz zu warnen, und deshalb empfiehlt sich stets in erster Linie die Anwendung einer stark verdünnten Essigsäure. Man kann sich nämlich leicht davon überzeugen, dass geringe Mengen von Eiweiss, die durch Hitze ausgefällt wurden, durch Zusatz von zu viel Essigsäure unter Bildung von Acidalbumin wieder in Lösung gebracht werden können, oder dass sie bei vorherigem starken Ansäuern beim Kochen sich gar nicht ausscheiden. In dieser Be-



ziehung wird nicht selten gefehlt und infolgedessen manche Albuminurie übersehen. Es sei noch bemerkt, dass bei sehr schwachem Eiweissgehalt des Harnes die Ausscheidung des Eiweisses beim Kochen (wie übrigens auch bei anderen Eiweissproben) erst nach einiger Zeit vor sich geht.

Die Empfehlung, den Urin bloss oben zu kochen, bezieht sich darauf, dass man in dieser Weise selbst im trüben Urine ohne Filtration Eiweiss erkennen kann, indem man die erwärmten oberen Schichten mit den nicht erwärmten unteren vergleicht. Ist die Trübung (Bakterien, Eiter, Phosphate stark und kommt es auf eine sehr exacte Prüfung an, so thut man allerdings besser, den Urin durch Filtration zu klären. Gelingt dies nicht ohneweiters, so wiederholt man die Filtration nach Zusatz von etwas *Magnesia usta*, welche in mechanischer Weise die Poren des Filters dichter macht, so dass selbst bakterielle Trübungen zurückgehalten werden. Trübung des Urines selbst durch reichliche Mengen von Uraten thut der Reaction dagegen keinen Eintrag, da sich beim Erwärmen die Urate unter völliger Klärung des Urines lösen, bevor das Eiweiss coaguliert.

Man kann die Kochprobe auch folgendermassen anstellen: Man säuert den Harn zunächst mit einigen Tropfen der oben erwähnten verdünnten Essigsäure bis zu stark saurer Reaction an und setzt dann  $\frac{1}{10}$  Volumen concentrirter Kochsalzlösung (300 Kochsalz + 1000 Wasser) zu. Es tritt bei bedeutendem Eiweissgehalt schon in der Kälte ein Niederschlag auf, der beim Erhitzen zunimmt. Dieses Verfahren hat den Vortheil, dass es auch über das Vorhandensein von Albumosen Aufschluss gibt. Löst sich nämlich der in der Kälte entstehende Niederschlag in der Wärme, so besteht er aus Albumosen. Ist gleichzeitig Eiweiss und Albumose vorhanden, so verräth sich dies dadurch, dass sich die letztere aus dem warmen Filtrate der gekochten Mischung beim Erkalten ausscheidet.

Bei beiden Formen der Kochproben wird auch das Nucleoalbumin, das in normalem Harn vorkommt, gefällt und falls der Gehalt an dieser Substanz so beträchtlich ist, dass dadurch beim Kochen eine Trübung entsteht, kann dadurch leicht ein Gehalt an echtem Harn-eiweiss vorgetäuscht werden; dieser Täuschung lässt sich jedoch leicht vermeiden, wenn man es sich zur Regel macht, beim Auftreten geringerer Trübungen beim Kochen des Urins den Controlversuch mit Zusatz einiger Tropfen concentrirter Essigsäure in der Kälte anzustellen. Tritt dabei eine Trübung in gleicher Intensität in den oberen Schichten des Harnes auf, so handelt es sich um Nucleoalbumin; ist die Trübung geringer als beim Kochen, so handelt es sich um eine Mischung von Harn-eiweiss und Nucleoalbumin.

Die gewöhnliche Kochprobe ist eine der exactesten und sichersten Methoden zur Eiweissbestimmung. Ueber ihre Vorzüge vgl. auch S. 478. Bei der zuletzt erwähnten Modification derselben mit Kochsalzzusatz ist die Möglichkeit zu erwähnen, dass wegen des dabei nothwendigen stärkeren Ansäuern ausser Eiweiss, den Albumosen und Nucleoalbumin auch allfällig vorhandene Harzsäuren (nach Einnahme von balsamischen Substanzen) ausgefällt werden. Zur Vermeidung derartiger Täuschungen vergleiche man die im Anschluss an die Salpetersäureprobe gemachten Bemerkungen über die Unterscheidung zwischen Harzsäuren und Eiweiss (f. S.).

#### Kalte Eiweissproben.

Sie beruhen alle darauf, dass Eiweiss durch gewisse chemische Reagentien schon in der Kälte ausgefällt wird. Es gibt ihrer eine grosse Zahl. Sie haben

für die ambulante Praxis den Vortheil, dass der Arzt für ihre Ausführung keiner Heizflamme bedarf. Die bekanntesten sind:

Die Salpetersäureprobe (Heller'sche Probe). Der Harn wird mit etwa einem Drittel seines Volumens concentrirter Salpetersäure der Pharmakopöe unterschichtet. An der Grenze der Schichten entsteht, wenn Eiweiss zugegen ist, in Form eines Ringes eine Trübung von ausgeschiedenem Eiweiss. Geringe Eiweissmengen fallen erst nach einigen Minuten aus.

Unter Umständen (bei sehr concentrirten Harnen) scheiden sich bei dieser Probe auch Urate oder Harnsäure aus. Eiweiss unterscheidet sich von denselben oft schon durch die flockige Beschaffenheit des Niederschlages. Ist dies nicht der Fall, so erwärmt man gelinde (nicht kochen), wobei die Urate und die Harnsäure in Lösung gehen. Oder man stellt die Probe an 2—3fach verdünntem Harn an, wodurch das Ausfallen von Harnsäure und Uraten verhindert wird. Es wird ausserdem als charakteristisch angegeben, dass der durch Harnsäure bedingte Ring meist breiter und an seiner oberen Grenze verschwommener ist als der Eiweissring; da er dabei auch höher steht als der Eiweissring, so erhält man bei Anstellung der Probe an einem harnsäurereichen Urin bei Gegenwart von Eiweiss oft zwei getrennt übereinander liegende Ringe.

Nach innerlichem Gebrauch balsamischer Mittel erhält man beim Anstellen der Salpetersäureprobe mitunter einen Eiweiss vortäuschenden Niederschlag von Harzsäuren. Dieselben sind aber leicht daran zu erkennen, dass sich der Niederschlag der Harzsäuren beim Erwärmen etwas aufhellt und dass, wenn man die Salpetersäure mit dem Harn mischt und dann den Niederschlag durch Absetzenlassen und Abpipettieren von der Flüssigkeit trennt, der letztere in reichlich zugesetztem Alkohol sich auflöst. Nach Tappeiner genügt es auch, zu dem mit der Salpetersäure gemischten Harn mit dem Niederschlage ohneweiters (ohne Isolierung des Niederschlages) 2 Volumina Alkohol zuzusetzen, um die Harzsäuren in Lösung zu bringen. Gegen dieses Verfahren, Harzsäuren und Eiweiss zu unterscheiden, sind neuerdings von Alexander\*) Einwände erhoben worden, welche darauf beruhen, dass angeblich unter Umständen auch Eiweissniederschläge, die durch Salpetersäure hervorgerufen wurden, durch Alkohol gelöst werden?), ähnlich wie die Harzsäuren. Um die Unterscheidung zu ermöglichen, empfiehlt deshalb Alexander, die Auflösung der fraglichen Niederschläge auch vermittelt Aethers zu versuchen. Man muss diesen in grossem Ueberschuss zusetzen, da er sonst beim Ausschütteln eine Emulsion bildet. Löst sich der Niederschlag, so handelt es sich um Harzsäuren. Auch die Kochprobe kann zur Unterscheidung herangezogen werden. Die Harzsäuren fallen beim Kochen des Urines nicht aus, allerdings nur unter der Voraussetzung, dass der Urin nicht stark angesäuert wurde, da starkes Ansäuern mit Essigsäure die Harzsäuren ebenfalls zur Ausscheidung bringen kann. Von Alexander wird als Controlprobe empfohlen, den erhitzten Urin mit  $\frac{1}{3}$  Volumen Salpetersäure zu versetzen. Eine hierbei entstehende Trübung soll auf Eiweiss beruhen, da sowohl infolge des starken Ueberschusses an Salpetersäure, als auch infolge des Erhitzens die Harzsäuren bei dieser Versuchsanordnung nicht ausfallen. Harzsäuren charakterisieren sich auch dadurch, dass der betreffende Harn auf Zusatz einiger Tropfen Salzsäure getrübt wird. Man vergleiche auch S. 515 Copaivabalsam und Santalöl.

\*) Deutsche med. Wochenschr. 1893, Nr. 14, S. 323.



Durch die Salpetersäureprobe werden auch die Albumosen und Nucleoalbumin gefällt, das letztere wird aber im Ueberschuss von Säure, die ersteren dagegen werden beim Erwärmen wieder gelöst.

Unter Umständen fällt die Salpetersäure auch Gallensäuren und bei sehr concentrirtem Urin Harnstoff, letzteren als salpetersauren Harnstoff. Um diese, sowie alle oben angeführten Zweideutigkeiten zu vermeiden, schlägt Hammarsten vor, den Urin bis zum specifischen Gewicht von höchstens 1005 zu verdünnen. Die Heller'sche Probe wird dann, wenn man Nucleoalbumin und Albumosen ausschliessen kann, absolut eindeutig und zu einer der besten Eiweissproben, indem in dieser Verdünnung Harnstoff, Harnsäure, Gallensäure und Harzsäuren nicht mehr gefällt werden. Albumose lässt sich durch das Bestehenbleiben des Niederschlages beim Erwärmen, Nucleoalbumin durch das Ausbleiben einer Lösung des Niederschlages in einem Ueberschuss von Salpetersäure und ausserdem durch das Klarbleiben des Urines beim Zusatz von concentrirter Essigsäure ausschliessen.

**Die Probe mit Essigsäure und Ferrocyankalium.** Der Urin wird nach starker Ansäuerung mit Essigsäure tropfenweise mit einer Lösung von Ferrocyankalium (1:10) versetzt. Die geringsten Mengen von Eiweiss fallen hier in Form einer Trübung oder von Flocken aus. Die Reaction ist eine der zuverlässigsten, die es gibt. Jedoch fallen bei dieser Reaction auch die Albumosen und das Nucleoalbumin aus, erstere freilich nur, wenn sie in nicht zu geringer Concentration vorhanden sind. Ein Albumosenniederschlag charakterisiert sich jedoch durch seine Löslichkeit in der Wärme, ein Nucleoalbuminniederschlag dadurch, dass er auch durch Zusatz einiger Tropfen concentrirter Essigsäure zum Harn in der Kälte hervorgerufen wird.

**Probe mit Metaphosphorsäure.** Man bringt in den Harn ein erbsengrosses Stückchen Metaphosphorsäure ( $\text{HPO}_3$ ), wobei Eiweiss sich ausscheidet. Die Probe ist wenig empfindlich, sie weist nur circa 1% Eiweiss nach und bedarf in Betreff der Urate, Harnsäure und Harzsäuren die nämlichen Cautelen wie die kalte Salpetersäureprobe. Sie hat den Vortheil, dass das Reagens in festem Zustande leicht transportabel ist. Die Metaphosphorsäure muss aber gut verschlossen aufbewahrt bleiben, weil sie sonst Wasser anzieht und sich dabei in gewöhnliche Phosphorsäure verwandelt, welche Eiweiss nicht mehr fällt.

**Probe mit Pikrinsäure.** In ähnlicher Weise wie Metaphosphorsäure kann auch Pikrinsäure in Substanz oder in Lösung verwendet werden.

Die Pikrinsäure fällt auch Albumosen und Peptone, Nucleoalbumin sowie Harzsäuren aus. Auch ein Ausfällen von Harnsäure und Uraten ist dabei nicht ausgeschlossen. Es sind also auch hier die nämlichen Cautelen wie bei der kalten Salpetersäureprobe nothwendig.

Aus den mancherlei Fehlerquellen, die nach unserer Darstellung bei allen kalten Eiweissproben berücksichtigt werden müssen, geht die Vorzüglichkeit der gewöhnlichen Kochprobe (S. 475 f.) hervor, die für den praktischen Arzt unbedingt die empfehlenswerteste ist.

#### Anhang: Das Enteiweissen des Harnes.

Für manche der im Folgenden zu erwähnenden qualitativen und quantitativen Untersuchungen ist es nothwendig, eiweisshaltigen Urin zunächst zu enteiweissen. Eine absolut genaue Entfernung des Eiweisses ist mitunter nicht ganz leicht und gelingt am besten durch Bindung des Eiweisses an Metalloxyde.

Nach Hofmeister werden zu 1 l des zu enteiweisenden Harnes 10 cm<sup>3</sup> einer concentrirten Lösung von essigsaurem Natron zugesetzt und in die Mischung tropfenweise Eisenchlorid bis zur blutrothen Färbung eingerührt. Die stark sauer reagirende Flüssigkeit wird mittelst Kali- oder Natronlauge genau neutralisirt. Höchstens darf die Flüssigkeit ganz schwach sauer bleiben. Dann wird die Flüssigkeit gekocht, erkalten gelassen und filtrirt. Das Filtrat soll eiweiss- und eisenfrei (Prüfung mit Ferrocyankalium) sein. Auf zuckerhaltigen Urin ist dieses Verfahren nicht anzuwenden, da derselbe Eisenoxyd in Lösung behält.

Für die meisten Zwecke genügt es, den sauer reagirenden Harn bis zur Congulation des Eiweisses zu kochen und das Eiweiss abzufiltriren. Reagiert der Harn alkalisch oder neutral, so muss er mit verdünnter Essigsäure schwach angesäuert



werden. Wenn das Eiweiss nicht flockig, sondern bloss in Form einer Trübung gerinnt, so setzt man vorsichtig noch etwas Essigsäure unter fortwährendem Kochen zu, bis grosse Flocken entstehen. Ohne grobflockige Gerinnung gelingt es nicht, das Eiweiss durch Filtration ganz zu entfernen. Nicht nur zu wenig saure Reaction, sondern auch zu starker Essigsäurezusatz kann das grobflockige Ausfallen des Eiweisses verhindern. Wenn man es im letzteren Falle nicht vorzieht, die Enteiweissung an einer neuen Harnportion vorzunehmen, so kann man den Fehler auch dadurch gutmachen, dass man den Säureüberschuss durch Sodazusatz bis zum richtigen Maasse vorsichtig neutralisiert. Bei starkem Eiweissgehalt thut man gut, den Harn zur Enteiweissung mit Wasser zu verdünnen, wo dies für die nachher anzustellenden Reactionen gleichgültig ist. Die Enteiweissung darf nur dann als gelungen betrachtet werden, wenn das Filtrat des Eiweissniederschlags mit Ferrocyankalium und Essigsäure keine Trübung mehr gibt. Falls eine solche noch entsteht, so liegt dies entweder an zu geringem oder zu starkem Säurezusatz und der Versuch wird dann am besten unter etwas verändertem Säurezusatz wiederholt.

#### Nachweis von Serum- oder Paraglobulin.

Das Globulin (Serum- oder Paraglobulin) scheint im Harn ein steter Begleiter des Serumeiweisses zu sein und ohne das letztere nicht vorzukommen. Eine diagnostische Bedeutung hat der Globulingehalt des Urines deshalb bisher nicht erlangt.

Zum Nachweise des Globulins wird der Harn zunächst mit wenig Ammoniak versetzt, bis zur neutralen oder schwach alkalischen Reaction. Es geschieht dies, um die Phosphate auszufällen, welche bei der nachherigen Reaction mit Ammoniumsulfat eine Trübung geben würden. Das Filtrat wird mit dem gleichen Volumen einer kalt gesättigten Ammoniumsulfatlösung versetzt, nach gutem Absetzen (1 Stunde) der Niederschlag abfiltriert und mit halb gesättigter Ammoniumsulfatlösung ausgewaschen, bis das Filtrat eiweissfrei ist. Der Niederschlag enthält die Globuline und kann unter Umständen auch Albumosen enthalten. Das Albumin ist dabei nicht gefällt worden, weil es zur Ausfällung des letzteren einer vollständigen Sättigung mit Ammoniumsulfat bedarf (vgl. Tabelle S. 475). Der Niederschlag wird nun in wenig Wasser gelöst und das Filtrat im Wasserbade erhitzt. Dabei gerinnen Globuline, Fibrinogen und Albumosen. Der Niederschlag wird abfiltriert, mit Wasser ausgewaschen und dann mit 1%iger Sodalösung im Wasserbade digeriert. Die entstandene Lösung wird, wenn nöthig, nochmals filtriert und vorsichtig mit Essigsäure neutralisiert. Waren ursprünglich Globuline oder Fibrinogen (vgl. unten) vorhanden, so entsteht jetzt ein Niederschlag von Albuminat, der sich auf Zusatz von etwas Kochsalzlösung nicht löst. Besteht dagegen der Niederschlag aus Albumosen, so entsteht durch die Essigsäure entweder gar kein Niederschlag oder derselbe löst sich auf Zusatz von Kochsalzlösung.

#### Nachweis von Fibrinogen.

Das Fibrinogen gehört zu den Globulinen und verhält sich zu Fällungsmitteln wie das Serumglobulin (vgl. oben). Praktisch gestaltet sich der Nachweis insoferne einfacher, als sich das Fibrinogen dadurch charakterisiert, dass es bei Gegenwart von Kalksalzen und Fibrinferment spontan gerinnt. Da im Harn die beiden letztgenannten Factoren der Gerinnung nie fehlen, sobald Fibrinogen zugegen ist, so verräth sich der Gehalt an Fibrinogen stets durch spontane Ausscheidung von Gerinseln beim Stehen des Harnes. Es ist dieses Vorkommnis vorzugsweise an stärkere Blutbeimischungen zum Harn gebunden. Die Gerinsel charakterisieren sich dann als gewöhnliche Blutgerinsel. Nur ausnahmsweise hat der Urin auch ohne Blutbeimengung die Eigenschaft,

spontan zu gerinnen. Man hat dies bisher nur bei der tropischen Chylurie und in sehr seltenen Fällen von Nephritis beobachtet.

### Nachweis von Fibrin.

Fibrin bildet sich im Harn, wenn derselbe Fibrinogen enthält (vgl. oben). Es tritt auf in Gerinnseln, die unter dem Mikroskop an ihrer faserigen Structur leicht kenntlich und häufig blutig gefärbt sind. Diese physikalischen Eigenschaften sowie die Quellungsfähigkeit in verdünnter Essigsäure genügen für die Erkennung.

### Die Albumosurien (Propeptonurie, Peptonurie).

Die Begriffe Albumosurie, Propeptonurie und Peptonurie, müssen als synonym aufgefasst und sollten unter der einheitlichen Bezeichnung der Albumosurie vereinigt werden, da der Ausdruck Peptonurie aus einer Zeit stammt, wo man Peptone und Albumosen noch nicht trennte und da da seither durch Kühne von den Albumosen getrennte sogenannte echte Pepton (vgl. Tabelle auf S. 475) im Harn bisher nicht mit Sicherheit nachgewiesen ist. Die Vereinigung der beiden Begriffe Albumosurie und Peptonurie empfiehlt sich übrigens umso mehr, als die Abtrennung des echten Peptons von den Albumosen, welche durch Kühne vorgenommen wurde, etwas künstlich erscheint, da sie sich eigentlich bloss auf eine einzige Reaction, nämlich die Fällbarkeit der Albumosen durch Ammonsulfat und die Nichtfällbarkeit des echten Peptons durch dieses Salz (vgl. Tabelle auf S. 475) bezieht, und da ausserdem, wie Neumeister gezeigt hat, diese Reaction nicht einmal eine scharfe Unterscheidung gestattet, weil gewisse Albumosen durch Ammonsulfat nicht vollständig gefällt werden. (Vgl. Tabelle S. 475, Anm. 2.)

Man hat Albumosen im Harn theils für sich allein, theils zusammen mit Eiweiss gefunden während des Puerperiums, bei der acuten gelben Leberatrophie, bei der Phosphorvergiftung, bei Ueerationen im Magen und Darm (Enterogene Albumosurie), bei den meisten Fieberzuständen, speciell bei Infectionskrankheiten, namentlich bei Eiterungsprocessen (pyogene Albumosurie), bei der Pneumonie im Lösungsstadium, bei Scorbut, Nephritis, bei multiplen medullären Osteosarkomen.

Klinische Bedeutung hat das Vorkommen von Albumosen im Harn vorwiegend da, wo der Harn eiweissfrei ist, denn bei Albuminurie findet man in dem von Eiweiss bereiten Harn fast immer Albumosen, wobei es fraglich erscheint, ob dieselben hier präformiert sind oder ob sie bloss durch die für das Enteiweissen erforderlichen Prozeduren aus Eiweiss gebildet werden.

Entsprechend dem vielfachen Vorkommen von Albumosurie ist auch der Nachweis von Albumosen in eiweissfreiem Harn an sich von beschränktem diagnostischen Wert. Immerhin kann die Erscheinung unter Umständen, wenn sie sehr ausgesprochen ist und andere Ursachen für die Albumosurie fehlen, die Erkennung tiefliegender Eiterungen stützen, und man denke deshalb an das Symptom bei der Diagnose der eitrigen Perityphlitis, der Differentialdiagnose der tuberculösen und eitrigen Meningitis, bei der Diagnose von Hirnhautabscessen, Pleuraempyemen u. s. w. Vor allem aber hat sich die Feststellung von erheblicher Albumosurie für die Diagnose multipler Myelome oder myelogene Osteosarkome bewährt (s. unten: Bence-Jones'sche Albumose).



### Nachweis von primären Albumosen bei Anstellung der gewöhnlichen Eiweissproben. Die Bence-Jones'sche Albumose.

Zuweilen lässt sich der Gehalt des Harnes an Albumosen daran erkennen, dass, wenn man die auf S. 477 f. beschriebene kalte Eiweissprobe mit Salpetersäure sowie diejenige mit Ferrocyankalium und Essigsäure (S. 478) anstellt, ein Niederschlag entsteht wie von Eiweiss, der sich aber zum Unterschiede von diesem in der Wärme wieder löst. Bei Anstellung der gewöhnlichen Kochprobe auf Eiweiss erhält man in diesen Fällen zunächst bei gelindem Erwärmen, und bei der auf S. 476 beschriebenen Modification derselben mit Kochsalzzusatz schon vor dem Erwärmen eine Trübung, die sich dann in der Siedehitze wieder auflöst. Jedoch gelingt durch diese Reactionen der Nachweis der Albumosen nur bei erheblichem Gehalt des Harnes an denselben und speciell scheint dieses Verhalten des Harnes bloss zu gelten für den Gehalt desselben an primären Albumosen, insbesondere an sogenannter Bence-Jones'scher Albumose,<sup>\*)</sup> welche zu den primären Albumosen gehört oder nach Kühne ihnen wenigstens sehr nahe steht. Harn, in welchen Albumosen sich auf diesem Wege nachweisen lassen, pflegen gewöhnlich ohneweiters die Biuretreaction (S. 482, Anm. 1) zu geben. Der in der erwähnten Weise zu erbringende Nachweis eines Gehaltes des Harnes an primärer resp. Bence-Jones'scher Albumose ist nach mehrfachen Beobachtungen ein wichtiges diagnostisches Merkmal multipler myelogener Osteosarkome oder Myelome. Jedoch kann dieser Befund für die in Frage stehende Affection nicht mehr als pathognomonisch bezeichnet werden, seitdem Askanzy<sup>\*\*)</sup> den nämlichen Befund auch in einem Fall von lymphatischer Leukämie erhoben hat. Askanzy formuliert demnach seine Schlüsse über die Bedeutung dieser Reaction folgendermassen: Bei der Bence-Jones'schen Albumosurie handelt es sich stets um eine Knochenmarksaffectio, und zwar meistens um multiple Myelome, aber auch ausnahmsweise um andere diffuse lymphatische Veränderungen, wie sie bei der Lymphämie zustande kommen.

Für den Nachweis von Deuteroalbumosen, zu welchen die meisten der im Harn vorkommenden Albumosen, speciell auch diejenigen beim Fieber gehören, eignen sich jedoch die erwähnten Verfahren nicht, weil die Deuteroalbumosen nur in starker Concentration, wie sie im Harn kaum vorkommt und nur langsam und unvollständig in der erwähnten Weise gefällt werden. Es können dann aber die folgenden Verfahren des Albumosennachweises, die auch für Deuteroalbumosen geeignet sind, benützt werden.

### Nachweis von Brücke'schem Pepton, resp. Albumosen nach Salkowski.<sup>\*\*\*)</sup>

Diese Methode ist eine Modification des älteren Hofmeister'schen Verfahrens. Zum Nachweis dienen 50 cm<sup>3</sup> des eiweissfreien oder enteissigten Harnes. Ist derselbe nuclealbuminhaltig, so füllt man ihn mit wenig neutralem essigsauren Blei, wobei ein dicker flockiger Niederschlag entsteht, mit welchem das Nuclealbumin durch Filtration entfernt wird. „Die Flüssigkeit wird nun in einem Becherglase mit 5 cm<sup>3</sup> Salzsäure angesäuert und mit Phosphorwolframsäure gefällt, alsdann auf dem Drahtnetze erwärmt. In wenigen Augenblicken zieht sich der Niederschlag zu einer am Boden des Glases haftenden harzartigen Masse zusammen. Sobald dies geschehen, giesst man die überstehende, fast ganz klare Flüssigkeit so vollständig wie möglich ab und spült die harzartige, bröcklig werdende Masse zweimal mit destilliertem Wasser ab, was sich bei einiger Vorsicht leicht, fast ohne jeden Verlust, ausführen lässt. Man übergiesst den Niederschlag wieder mit einigem, etwa 8 cm<sup>3</sup> Wasser und fügt 0.5 cm<sup>3</sup> Natronlauge (von etwa 1.16 specifischem Gewichte) hinzu. Der Niederschlag, welcher nunmehr eine bröcklige Beschaffenheit angenommen hat, löst sich bei einigem Hin- und Herschwenken des Glases leicht auf. Die zumeist tiefblaue Lösung wird auf dem Drahtnetze erwärmt. Sie nimmt dabei eine meist schmutziggrünliche, trübe Beschaffenheit an. Im anderen Falle wird sie gelb, bleibt aber klar. Zögert die Enttarnung, so kann man sie durch Zusatz einiger Tropfen Natronlauge beschleunigen. Sobald dies erreicht

<sup>\*)</sup> Literatur hierüber: Matthes, Congr. f. in. Med., 1896, wo auf gewisse Unterschiede der Bence-Jones'schen Albumose gegenüber anderen Albumosen aufmerksam gemacht ist, und bei Rosin, Berl. klin. Wochenschr., 1897, Nr. 48, p. 1044.

<sup>\*\*)</sup> D. Arch. f. klin. Medicin. Bd. LXVIII, H. 1 u. 2, p. 34.

<sup>\*\*\*)</sup> Salkowski, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 32, 113, 1894, u. Practicum der physiol. Chemie, 2. Aufl., 1900.



ist, giesst man die Flüssigkeit in ein Reagensglas, kühlt sie ab und stellt die Biuret-reaction\*) an. Zu diesem Zwecke setzt man unter Umschütteln tropfenweise verdünnte (1-2%) Kupfersulfatlösung hinzu. Bei Gegenwart von Pepton färbt sich die Flüssigkeit lebhaft roth. Die Färbung tritt noch deutlicher hervor, wenn man die Flüssigkeit nun filtriert. Die ganze Prozedur nimmt nicht mehr wie 5 Minuten in Anspruch, was gegenüber den bisher geübten Verfahren ein nicht zu verkennender Vortheil ist. Ein weiterer Vorzug besteht darin, dass bei der Geringfügigkeit der erfordernten Quantität Harn ein Einfluss von Nucleoalbumin auf die Reaction weniger zu befürchten ist."

Ich bemerke noch, dass da, wo die Lösung, an welcher man die Biuret-reaction vornehmen soll, noch eine starke Eigenfarbe besitzt, es sich mir bewährt hat, dieselbe zunächst durch Zusatz einiger Tropfen Chlorbaryumlösung und Abfiltrieren des gebildeten Niederschlages zu entfärben und dann erst die Biuret-reaction anzustellen.

Ganz neulich hat nun aber Salkowski selbst an diesem seinen Verfahren eine Fehlerquelle entdeckt, die die praktische Brauchbarkeit desselben beeinträchtigt.\*\*). Er fand nämlich, dass die Albumosereaction auch durch starken Urobilingehalt des Harnes vorgetäuscht werden kann, da Urobilin bei Ausführung der Biuret-reaction eine ähnliche Färbung gibt, wie Albumosen. Wenn daher der positive Ausfall der Reaction verwertet werden soll, so darf die Flüssigkeit, an welcher schliesslich nach Salkowski die Biuret-reaction ausgeführt wird, kein spectroskopisch (vgl. S. 494) nachweisbares Urobilin enthalten. Um in stark urobilinhaltigem Urine gleichwohl Albumosen nachzuweisen, empfiehlt es sich, den angesäuerten Harn mit Amylalkohol zu extrahieren, um das Urobilin möglichst zu entfernen. Jedoch sind dabei Verluste von Albumosen unvermeidlich. Die von mir oben angegebene Fällung mit Chlorbaryum genügt zuweilen, aber nicht immer, um das Urobilin zu entfernen. v. Aldor\*\*\*) hat zur Eliminierung des Urobilins die Salkowski'sche Probe in der Weise modificiert, dass er den Phosphorwolframsäureniederschlag, statt ihn durch Erhitzen von der Flüssigkeit zu trennen, durch Centrifugieren isoliert, ihn wiederholt mit Alkohol, welcher das Urobilin aufnimmt, auswascht und wieder centrifugiert, bis er farblos geworden ist, ihn dann in Wasser suspendiert und durch Natronlauge zur Lösung bringt und schliesslich die Biuret-reaction anstellt. Falls keine Centrifuge bei der Hand ist, kann die Auswaschung des Niederschlages mit Alkohol auch auf einem Filter geschehen.

#### Nachweis von Albumosen nach Schultess.†)

Der Urin wird filtriert, etwa vorhandenes Nucleoalbumin durch Essigsäure vorsichtig gefällt und abfiltriert. Darnach wird auf Eiweiss mittelst der Kochprobe, der Ferrocyprobe und der Heller'schen Probe geprüft. Eiweisshaltiger Urin wird nicht weiter untersucht, da Albumosegehalt des Harnes nur bei Fehlen von Eiweiss von klinischem Interesse ist (vgl. S. 480). Nun werden 20-30 cm<sup>3</sup> des so präparierten Urines in die sechsfache Menge absoluten Alkohols unter beständigem Einrühren eingetroppt und 12-24 Stunden stehen gelassen. Sodann wird der decantierte Niederschlag in warmem Wasser gelöst. Nach dem Filtrieren der Lösung wird nochmals mit sehr verdünnter Essigsäure auf fällbare Nucleoalbumine geprüft und schliesslich die Biuretprobe angestellt. Der Gehalt des Harnes an Urobilin (vgl. oben bei der Besprechung der Salkowski'schen Methode) stört hier wohl im allgemeinen nicht, weil das Urobilin bei der Alkoholfällung grösstentheils in Lösung bleibt. Eventuell kann zur Sicherheit der decantierte Niederschlag nochmals mit absolutem Alkohol ausgewaschen und dadurch völlig von Urobilin befreit werden.

\*) Unter Biuret-reaction versteht man eine auch dem Biuret zukommende Färbereaction, welche den sämtlichen gelösten Eiweisskörpern gemeinsam, besonders ausgesprochen aber den Albumosen und Peptonen zukommt und die darin besteht, dass, nachdem man zu der Eiweisslösung Natron- oder Kalilauge im Ueberschuss zugesetzt hat, durch Zusatz einer sehr verdünnten, kann noch blaugefärbten Kupfersulfatlösung eine violette Färbung entsteht. Die Nuance ist je nach der Art des betreffenden Eiweisskörpers eine etwas verschiedene. Beim eigentlichen Albumin ist sie blauviolett, bei den Peptonen und Albumosen mehr violettroth.

\*\*) Berl. klin. Wochenschr., 1897, Nr. 17, S. 353.

\*\*\*, Berl. klin. Wochenschr., 1899, Nr. 35 u. 36.

†) D. Arch. f. klin. Med., 1897,

**Nachweis mucinähnlicher Körper (jetzt als Nucleoalbumin, früher als echtes Mucin aufgefasst).**

Während man früher das Vorkommen von Mucin im Harn nicht bezweifelte, ist es durch neuere Untersuchungen, welche sich mit der Chemie der mucinähnlichen Körper befassten, wahrscheinlich geworden, dass dasjenige, was man früher als Mucin des Harnes beschrieben hat, in Wirklichkeit, wenigstens zum grössten Theile, nicht Mucin ist, sondern Nucleoalbumin. Der Unterschied dieser beiden in ihrem physikalischen und chemischen Verhalten ähnlichen Körper, welche beide zu der Gruppe der Proteide gehören, besteht darin, dass Mucin ein Glycoprotein, Nucleoalbumin ein sogenanntes Phosphoprotein ist. Die Mucine sind phosphorfrei und liefern bei der Zersetzung Eiweiss und Kohlehydrat, die Nucleoalbumine dagegen sind phosphorhaltig und liefern bei der Zersetzung eine phosphorhaltige Gruppe (Nuclein) und Eiweiss.

Durch einfache Reactionen sind die beiden Substanzen nach unseren bisherigen immer noch sehr unvollständigen Kenntnissen trotz der grossen Verschiedenheit ihrer Zusammensetzung schwer zu unterscheiden. Die einzige einfache Unterscheidungsreaction, die ich in der Literatur gefunden habe, besteht darin, dass Nucleoalbumin durch schwefelsaure Magnesia gefällt, echtes Mucin dagegen nicht gefällt wird. Jedoch bedarf diese Angabe noch der Bestätigung.

Ob neben dem Nucleoalbumin nicht auch Mucin an dem, was man gewöhnlich als Schleimgehalt des Harnes bezeichnete, theilhaftig ist, bedarf noch weiterer Untersuchungen.\*) Vorläufig ist es jedoch gestattet, die „mucinähnliche Substanz“ im wesentlichen als Nucleoalbumin zu bezeichnen.

Das Nucleoalbumin kommt physiologisch und pathologisch im Harn nur zum Theile gelöst, zum Theile, und zwar meist zum grösseren Theile, ungelöst vor. Der ungelöste Antheil bildet physiologisch die sogenannte Subecula, eine geringe, zumeist erst nach längerem Stehen des Urines sichtbar werdende Trübung, die infolge ihrer Zartheit im Urin sich schwebend erhält, ohne zu Boden zu sinken, und nach Art einer Wolke (daher der Name) auch im Centrum des Uringefässes concentrirt. Pathologisch bildet der ungelöste Antheil einer vermehrten Menge Nucleoalbumin dasjenige, was man von jeher als Schleimsediment bezeichnet hat und was durch diese Bezeichnung für die Erkennung genügend charakterisirt ist.

Nucleoalbumin ist in jedem normalen Harn, wenn auch oft in unwägbarer Menge, nachzuweisen. Da dasselbe gewisse Reactionen mit Serumalbumin gemein hat (vgl. Tabelle S. 475), so hat es zu der irrthümlichen Ansicht Anlass gegeben, dass Eiweissgehalt des Harnes physiologisch sei (vgl. S. 474, Anmerkung). Vermehrt findet man das Nucleoalbumin des Harnes bei allen Erkrankungen der Harnwege, besonders bei Blasenkatarrhen, Pyelitis, bei Nephritis und bei verschiedenen anderen Krankheiten. Ein massiges „Schleimsediment“ findet sich nur bei den Katarrhen der Harnorgane, was damit zusammenhängt, dass das Nucleoalbumin wohl wesentlich ein Product der „Desquamation“ der Schleimhautepithelien, vielleicht auch der Eiterbeimengung ist, womit es übereinstimmt, dass diese „Schleimsedimente“ immer zellige Elemente einschliessen.

Die neueren chemischen Untersuchungen beziehen sich auffälligerweise

\* Malfatti glaubt neben Nucleoalbumin auch etwas Mucin im normalen Harn nachgewiesen zu haben.



fast ausschliesslich auf den im Harn gelösten Antheil des Nucleoalbumins. Es ist wahrscheinlich, dass die Substanz im Harn nur durch dessen Gehalt an Salzen zum Theile in Lösung gehalten wird. In reinem Wasser scheint sie unlöslich zu sein.

Für den Nachweis des gelösten Antheiles des Nucleoalbumins wird der Urin mit concentrirter Essigsäure im Ueberschusse versetzt. Trübt er sich dabei, besonders wenn er zuvor verdünnt wurde, so ist seine Gegenwart erwiesen. Die Verdünnung hat den Zweck, die lösende Wirkung der Harnsalze auf die mucinähnliche Substanz zu vermindern und gleichzeitig das Ausfallen von Uraten aus concentrirtem Harn zu verhindern. Der Zusatz eines Ueberschusses von Essigsäure macht die Verwechslung mit Globulinen unmöglich, die aus ihren Verbindungen mit Alkalien zwar durch Essigsäure auch gefällt werden, aber schon in geringem Ueberschusse der Säure sich wieder lösen. Da auch Harnsäure und Harzsäuren durch Essigsäure gefällt werden und somit mit Nucleoalbumin verwechselt werden können, so empfiehlt es sich, den Gegenversuch mit Salzsäure anzustellen, welche die zuletzt erwähnten Körper nicht aber das Nucleoalbumin fällt oder wenigstens das letztere im Ueberschusse leicht wieder auflöst.

Die sämmtlichen Eiweissproben, so die Kochprobe (S. 475 f.) und kalte Salpetersäureprobe auf Eiweiss (S. 477) zeigen das Nucleoalbumin ebenfalls an. Es ist dies wohl einer der Gründe gewesen für die irrthümliche Annahme eines constanten physiologischen Vorkommens von Serumalbumin im Harn. Die Unterscheidung ist aber leicht dadurch möglich, dass das Nucleoalbumin im Ueberschusse der Salpetersäure (beim Umschütteln der Probe) sich wieder löst und dass es im Gegensatz zu Serumalbumin durch Essigsäure gefällt wird. Von Serumglobulin unterscheidet sich das Nucleoalbumin dadurch, dass seine Fällung durch Essigsäure sich in einem Ueberschusse von Essigsäure nicht löst.

#### Nachweis von Hämoglobin (Blutfarbstoff) und seinen nächsten Derivaten. Hämaturie und Hämoglobinurie.

Gehalt des Urines an Blutfarbstoff kommt sowohl durch Beimischung von Blut aus den Nieren oder den Harnwegen vor, als auch durch Austritt von innerhalb der Gefässbahn gelöstem Hämoglobin. In ersterem Falle spricht man von Hämaturie, in letzterem von Hämoglobinurie. Hämaturie kommt bei allen möglichen entzündlichen Affectionen der Nieren und Harnwege, bei Neubildungen derselben und nach Traumen vor. Hämoglobinurie ist einerseits eine Theilerscheinung gewisser Vergiftungen (Kali chloricum, Lorchegift, Arsenwasserstoff, Schwefelwasserstoff, Pyrogallussäure u. a.), sie kommt anderseits vor nach den früher üblichen Transfusionen von Blut einer andern Species, nach Verbrennungen, bei schweren Infectiouskrankheiten (selten) und endlich als selbständige Krankheit in Form der sogenannten periodischen Hämoglobinurie.

Der Gehalt des Harnes an Blutfarbstoff ist oft schon an der eigenthümlichen Farbe zu erkennen (vgl. S. 468). Dabei ist der Harn, wenn es sich um eine Hämaturie handelt, durch den Gehalt von Blutkörperchen trübe, während er bei Hämoglobinurie vollkommen klar sein kann. Jedoch ist nicht selten auch bei der Hämoglobinurie der Harn trübe, weil in demselben Hämoglobincylinder (vgl. S. 569) und schollige Massen von Hämoglobin (S. 569) erscheinen können, und weil ausserdem die Hämoglobinurie sich gewöhnlich secundär mit nephritischen Processen combinirt, durch welche morphologische



Blemente (Cylinder, Epithelien, rothe und weisse Blutkörperchen) in den Urin gelangen. Charakteristisch bleibt aber auch in diesem Falle, dass, wenn man den Urin sedimentieren lässt, die klare Flüssigkeit über dem Sedimente blutig gefärbt bleibt. Es ist jedoch zu bemerken, dass auch bei Hämaturie, wenn der Urin längere Zeit steht, ein Theil der Blutkörperchen sich löst. Es muss deshalb die Entscheidung, ob Hämaturie oder Hämoglobinurie vorliegt, an möglichst frischem Urin vorgenommen werden.

Der Nachweis rother Blutkörperchen geschieht mittelst des Mikroskops (vgl. Organisierte Beimengungen und Sedimente des Harnes). Der Blutfarbstoff als solcher, gleichviel ob er gelöst oder noch in Form von rothen Blutkörperchen im Harn enthalten ist, kann folgendermaassen nachgewiesen werden.

#### Chemischer Nachweis von Blutfarbstoff.

Die verschiedenen im Harn vorkommenden Modificationen des Blutfarbstoffes (vgl. Spectroskopischer Nachweis, S. 486 f.) verhalten sich für den chemischen Nachweis gleich.

1. Kochprobe. Bei Anstellung der Eiweisskochprobe (S. 475 f.) entsteht ein braunes Gerinsel. Die Probe ist nicht sehr empfindlich. Das Gerinsel pflegt im Gegensatz zu dem Eiweissgerinsel auf der Oberfläche der Flüssigkeit zu schwimmen und entfärbt sich durch Schütteln mit schwefelsäurehaltigem Alkohol.

2. Heller'sche Blutprobe. Man bringt in das zur Hälfte mit Urin gefüllte Reagensglas 5 Tropfen Natron- oder Kalilauge und erwärmt. Es entsteht ein braunrother bis blutrother, flockiger Niederschlag, bestehend aus den sich ausscheidenden Phosphaten und Carbonaten der Erdalkalien, die sich mit dem aus dem Blutfarbstoffe abgeschiedenen Hämatin beladen.

In alkalisch reagierendem Harn erhält man in der erwähnten Weise oft keinen Niederschlag, indem die Phosphate und Carbonate schon spontan vollständig ausgefallen sind. In diesem Falle setzt man vor Anstellung der Reaction dem Urin etwa das nämliche Volumen normalen Harnes zu, um die Probe mit der nothwendigen Menge von Phosphaten und Carbonaten zu versehen.

Die nach dem Gebrauche von Chrysarobin, Senna, Rheum oder Rhamnus im Harn ausgeschiedenen Farbstoffe können sich bei dieser Probe ähnlich verhalten wie Hämoglobin und dadurch zu Täuschungen führen, indem auch hier der Niederschlag roth gefärbt ist. Jedoch ist in diesem Falle die nach Zusatz von Alkali in der Kälte auftretende Rothfärbung der Flüssigkeit und ihre Entfärbung durch Essigsäure charakteristisch (vgl. auch S. 515).

3. Die Teichmann'sche Häminprobe. Der durch die Kochprobe oder die Heller'sche Probe entstandene Niederschlag oder, noch besser, ein durch eine Tanninlösung erzeugter Niederschlag des hämoglobinhaltigen Urins wird abfiltrirt, ausgewaschen und an der Luft getrocknet. Mit der trockenen Substanz wird die sehr empfindliche Teichmann'sche Häminprobe angestellt. Ein kleines Stückchen der trockenen Masse wird auf einem Objectträger mit einigen Körnchen Kochsalzpulver und einem Tropfen Eisessig zusammengebracht, mit einem Deckglase bedeckt und bis zum Dampfen etwa 1 Minute lang erhitzt, wobei man an Stelle der verdampfenden Flüssigkeit je zweilen neuen Eisessig zusetzt. Wenn sich die Flüssigkeit braun gefärbt hat, so lässt man sie bei gelinder Wärme oder gewöhnlicher Temperatur verdunsten. Die mikroskopische Untersuchung mit oder ohne Wasserzusatz ergibt

dann die charakteristischen Teichmann'schen „Häminkrystalle“ (Fig. 128), welche aus salzsaurem Hämatin bestehen.

Das nicht seltene Misslingen der Probe liegt meist darin, dass man zu stark erhitzt und namentlich zu rasch eindampft, wodurch natürlich die Ausbildung der charakteristischen Krystalle erschwert wird. Deshalb wurde hier auch der Rath gegeben, entgegen der gewöhnlichen Vorschrift, nicht bis zum Sieden, sondern bloss zum Dampfen zu erhitzen. Sehr schöne Krystalle erhält man zuweilen auch, wenn man die Reaction ganz kalt anstellt, d. h. die betreffende Substanz unter dem Deckgläschen mit etwas Kochsalz und Eisessig in der Kälte 24 Stunden stehen lässt.

4. Die Schönbein-Almén'sche Terpentinguajaprobe. Sie ist eine der empfindlichsten Blutproben. Man schichtet vorsichtig eine Mischung aus gleichen Theilen Guajactinctur\*) und Terpentinöl auf den Urin. Ist der Urin blutfarbstoffhaltig, so nimmt der an der Grenze der Schichten entstehende trübe Ring allmählig eine intensiv blaue Färbung an. Die Probe gibt zuweilen noch ein positives Resultat, wo die spectroskopische Untersuchung im Stiche lässt. Das verwendete Terpentinöl muss ozonisiert, d. h. alt sein. Da man hierüber häufig nicht orientiert ist, so überzeugt man sich am besten von der Wirksamkeit des Reagens durch Ausführung der Reaction an einer stark verdünnten wässrigen Blutlösung. Alkalischer Harn muss vor Anstellung der Probe mit Essigsäure angesäuert werden.



Fig. 128.

Teichmann'sche Häminkrystalle nach Bizzozero.

Unter Umständen soll das Reagens auch durch Eitergehalt des Urines gelblich werden, indessen ist dies jedenfalls nur ausnahmsweise der Fall, und dann soll die Bläuung der Guajactinctur auch ohne die Anwesenheit von Terpentinöl eintreten (Tappeiner). Ueber die für die Untersuchung von Mageninhalt und Fäces nothwendige, aber auch für den Harn besonders zur Ausschliessung der soeben erwähnten Fehlerquelle brauchbare Modification der Methode durch Ausschüttelung mit Aether vgl. S. 462.

#### Spektroskopischer Nachweis von Blutfarbstoff.

Für den spectroskopischen Nachweis von Blutfarbstoff ist es gleichgültig, ob derselbe noch in den Blutkörperchen enthalten oder im Harn aufgelöst ist. Das Hämoglobin kommt im Harn hauptsächlich in drei verschiedenen Modificationen vor, die sich durch ihre verschiedenen Spectra unterscheiden: Oxyhämoglobin, reducirtes Hämoglobin und Methämoglobin. Die Spectra dieser Körper sind in Figur 127 (S. 463) dargestellt.

Es braucht nicht gesagt zu werden, dass die verschiedenen Hämoglobin-derivate auch gemischt im Harn vorkommen können und dann entsprechende Mischspectra darbieten.

Bei frischen und profusen Blutungen in die Harnwege lässt sich meist hauptsächlich Oxyhämoglobin nachweisen, bei Hämoglobinurie und bei nephri-

\*) Weingeistige Lösung von Resina Guaiaci 1 : 5.

tischen Nierenblutungen dagegen vorwiegend Methämoglobin, das durch bakterielle Zersetzungen des Urines allerdings wieder in (reduciertes) Hämoglobin und schliesslich in Oxyhämoglobin übergehen kann.

Die spectroskopische Untersuchung zu klinischen Zwecken geschieht, indem man eine 1—2 cm dicke Schichte Harn in durchfallendem, intensiven Tages-, Sonnen- oder Lampenlichte mittelst eines kleinen Handspectroskops (vgl. Fig. 126, S. 462) betrachtet. Ist der Urin sehr dunkel oder trüb, so muss er vorher mit Wasser verdünnt werden.

### Nachweis von Hämatoporphyrin.

Man hat Hämatoporphyrin besonders bei langdauerndem Gebrauch von Sulfonal, Trional und Tetronal, aber in seltenen Fällen auch sonst unter nicht näher bekannten pathologischen Bedingungen\*) wiederholt im Harn gefunden. Das Hämatoporphyrin ist ein eisenfreier, als ein Derivat des Hämatins aufzufassender rother Farbstoff, der nach Nencki und Sieber dem Gallenfarbstoff Bilirubin isomer ist. Zu seinem Nachweis werden nach Salkowski\*\*) 30–50 cm<sup>3</sup> Urin mittelst alkalischer Chlorbaryumlösung (Gemisch gleicher Volumina kalt gesättigter Baryhydratlösung und 10% iger Chlorbaryumlösung) vollständig gefällt und aus dem mit Wasser und dann mit Alkohol absolutus gewaschenen Niederschlag das Hämatoporphyrin durch Behandlung desselben mit salzsäurehaltigem Alkohol in letzteren aufgenommen. Die Extraction geschieht am besten, indem man auf den Niederschlag im Filter wiederholt ein erwärmtes Gemisch von je 10 cm<sup>3</sup> Alkohol und 6–8 Tropfen Salzsäure aufgiesst. Die abfiltrierende rothviolette Lösung gibt die zwei Streifen des sauren Hämatoporphyrins (vgl. Fig. 127 Nr. 6, S. 463), nach Uebersättigung mit Ammoniak dagegen, wobei sich die Flüssigkeit gelblich färbt, die vier Streifen, welche dem Hämatoporphyrin in alkalischer Lösung zukommen.

### Nachweis von Gallenfarbstoff.

Die wichtigsten Gallenfarbstoffe sind Bilirubin und Biliverdin. Das letztere geht aus dem ersteren durch Oxydation bei der spontanen Zersetzung der Galle durch Fäulnis hervor. Im Harn erscheinen diese beiden Farbstoffe, hauptsächlich das Bilirubin, immer dann, wenn Gallenfarbstoff ins Blut gelangt, also bei Icterus (S. 26 ff.).

Der icterische Harn ist gewöhnlich schon an seiner Farbe, die zwischen dunkelgelb, braun und grünschwarz schwanken kann, kenntlich. Besonders charakteristisch ist der gelbgetriebene Schaum und der Nachweis gelber Urinflecke in der Wäsche. Alltägig vorhandene Sedimente erscheinen meist ebenfalls gelb gefärbt.

Zum chemischen Nachweise der Gallenfarbstoffe dienen folgende Methoden:

Die Gmelin'sche Probe. Der Harn wird mit roher Salpetersäure unterschichtet, indem man das Reagensgläschen mit dem Urine fast horizontal hält und aus einem anderen Reagensgläschen langsam die Salpetersäure der Wand nachfliessen lässt. Bei Anwesenheit von Gallenfarbstoff bildet sich an der Berührungsstelle der Flüssigkeiten ein Farbenwechsel nach grünblau, violettroth, rothgelb. Da die einzelnen Schichten des Harnes je nach ihrer Entfernung von der Salpetersäure dieses Farbenspiel verschieden rasch durchmachen, so sieht man gewöhnlich mehrere der erwähnten Farben in Form von Ringen übereinander. In diesem Falle ist die Reaction besonders charakteristisch. Mitunter sieht man nur den grünen Ring deutlich. Auch dies genügt meist für die

\*) Vgl. Schulte. Aus der Quincke'schen Klinik. D. Arch. f. klin. Med., 1897, Bd. LVIII, H. 4 n. 5.

\*\*) Zeitsch. f. physiol. Chemie, 15, 1891. Vgl. auch Hammarsten. Skand. Arch. f. Physiol., Bd. III, 1891.



Erkennung,<sup>\*)</sup> während eine bloss violettrote Färbung auch von Skatol- und Indolfarbstoffen herrühren kann (S. 493). Die Gmelin'sche Reaction beruht auf der Bildung verschiedener Oxydationsstufen des Bilirubins. Die Salpetersäure ist zur Ausführung der Reaction nur dann geeignet, wenn sie etwa Untersalpetersäure (Stickstoffsuperoxyd) enthält. Deshalb wird rohe Salpetersäure empfohlen. Auch reine Salpetersäure kann geeignet gemacht werden, wenn man sie vorher mit organischer Substanz, z. B. einigen Holzspänen, erwärmt. Sowohl Bilirubin als Biliverdin geben die Gmelin'sche Reaction, nur ist beim Biliverdin die Reaction gewissermassen abgekürzt, insofern als das Biliverdin selbst schon die grüne Substanz darstellt, die bei der Gmelin'schen Reaction aus dem Bilirubin als erste Oxydationsstufe hervorgeht.

Die Gmelin'sche Reaction wurde von Rosenbach in der Weise modificirt, dass man die Salpetersäure nicht direct mit dem Harn, sondern tropfenweise mit einem Filter in Berührung bringt, durch das man grössere Mengen des ietrischen mit Salzsäure leicht angesäuerten Harnes filtrirt hat und das sich mit dem Farbstoff beladen hat. Um die aufgetropfte Salpetersäure bilden sich auch hier in Ringform die verschiedenen Farbnuancen aus. In dieser Weise lassen sich noch sehr geringe Spuren von Gallenfarbstoff nachweisen.

Da, wo auch dieses Verfahren nicht zum Ziel führt, kann man den Gallenfarbstoff zunächst mittelst Chloroform extrahieren. Dies geschieht, indem man in ein ganz mit Harn gefülltes Reagensgläschen circa 2 cm<sup>3</sup> Chloroform und 3 Tropfen Salzsäure<sup>\*\*)</sup> gießt und nun, ohne stark zu schütteln, durch häufiges Umdrehen des Gläschens die Flüssigkeiten miteinander in innige Berührung bringt. Das Chloroform nimmt dann den Gallenfarbstoff auf und färbt sich gelb. Wenn man stark schüttelt, so setzt sich das Chloroform schlecht ab. Das Chloroform wird nun von dem daneben stehenden Harn getrennt, indem man das Gläschen mit dem Daumen verschliesst, umkehrt und nach einigem Zuwarten die Chloroformschicht unter Lüftung des Daumens vorsichtig in ein leeres Reagensgläschen fliessen lässt. Man fügt dann zu dem Chloroform ein gleiches Volumen Wasser, setzt einen Tropfen Natronlauge zu und mischt durch wiederholtes Umdrehen des Gläschens, wobei der Gallenfarbstoff infolge der Wiederherstellung der in Chloroform unlöslichen Alkaliverbindung ins Wasser übertritt. An dieser concentrirten Gallenfarbstofflösung kann nun die Gmelin'sche Reaction angeführt werden. Die letztere gelingt, wenn auch nicht so schön, auch direct am Chloroformauszug. Der Chloroformauszug färbt sich ausserdem durch eine Spur wässriger Jodkaliumlösung oder einen Tropfen verdünnter Eisenchloridlösung allmählig grün. Eventuell kann auch durch Verdunstenlassen des Chloroformauszuges in einem Uhrgläschen der Gallenfarbstoff in mikroskopischen Krystallen gewonnen und nachgewiesen werden (vgl. Fig. 165 d, S. 591).

Neulich hat Jolles ein Verfahren angegeben, welches die Empfindlichkeit der Gmelin'schen Reaction bei geringem Gallenfarbstoffgehalt des Harnes bedeutend erhöhen soll. Das Verfahren besteht in Folgendem: 50 cm<sup>3</sup> Harn werden mit je 5 cm<sup>3</sup> einer 10%igen Chlorbariumlösung und Chloroform in einem Scheidetrichter geschüttelt. Der Gallenfarbstoff wird dann theils durch das Chloroform extrahirt, theils durch die Chlorbariumlösung mit dem entstehenden Niederschlag gefällt. Der Niederschlag wird sammt dem Chloroform mittelst des Scheidetrichters vom Harn getrennt und auf dem Wasserbad das Chloroform verjagt. Bringt man nun auf den Rückstand etwas rohe Salpetersäure, so entstehen sofort die charakteristischen Ringe der Gmelin'schen Reaction.

Die Gmelin'sche Reaction kann unter Umständen irrtümlich als positiv angenommen werden, wenn die Salpetersäure eine Indicanreaction erzeugt (vgl. S. 462) und der blaue Ring des Indigos sich mit dem Gelb der Harnfarbe zu einer grünen Nuance mischt. Jedoch hat in diesem Falle der Ring stets einen schwärzlichen Ton und erscheint bei genauer Betrachtung als ein feiner Niederschlag. Im Zweifelsfalle

<sup>\*)</sup> Vgl. jedoch unten in Betreff der möglichen Verwechslung mit Indican.

<sup>\*\*)</sup> Das Ansäuern hat den Zweck, den Gallenfarbstoff, welcher die chemische Natur einer Säure hat, aus der Alkaliverbindung, als welche er im Harn enthalten ist, frei zu machen. Die Extraction gelingt hierdurch vollständiger, da freier Gallenfarbstoff im Wasser unlöslich, dagegen in Chloroform leicht löslich ist, während das Umgekehrte für die Alkaliverbindung gilt.

entscheidet sich die Frage durch Anstellung der Gmelin'schen Probe nach vorheriger Isolation des Gallenfarbstoffes durch Chloroformextraction (vgl. oben). Dies ist auch erforderlich für den gleichzeitigen Nachweis von Indican und Gallenfarbstoff (vgl. auch die folgende Probe nach Salkowski).

Der Eiweissgehalt des Urines beeinträchtigt das Gelingen der Gmelin'schen Reaction gewöhnlich nicht. Enthält der Urin jedoch nur geringe Mengen Gallenfarbstoff, so wird die Reaction durch das ausfallende Eiweiss undeutlicher und es ist dann empfehlenswert, den Gallenfarbstoff zunächst mittelst Chloroform auszuziehen und dann wie angeführt zu verfahren. Die Ausführung der Gmelin'schen Probe am enteiweissten Urine führt deshalb nicht immer zum Ziele, weil geringe Mengen von Gallenfarbstoff durch das ausfallende Eiweiss mitgerissen werden.

Probe nach E. Salkowski. Der Harn wird durch einige Tropfen Natriumcarbonatlösung alkalisch gemacht und tropfenweise mit Chlorcalciumlösung (1:10) versetzt, bis die über dem Niederschlag stehende Flüssigkeit nach dem Umschütteln keine merkliche Färbung mehr resp. bloss die normale Harnfarbe zeigt. Man filtrirt dann den Niederschlag ab, wäscht ihn gut aus, übergiesst ihn in einem Reagensglas mit Alkohol und bringt ihn unter Zusatz von Salzsäure durch Umschütteln zur Lösung. Enthält die klare Lösung Gallenfarbstoff, so färbt sie sich beim Kochen im Wasserbad grün, während sie andernfalls ungefärbt bleibt. Die grüne Lösung wird dann blau, violett, roth. Diese Probe gelingt öfters, wenn die Gmelin'sche Reaction kein Resultat gibt und wird von Salkowski namentlich da empfohlen, wo Indicangehalt des Urines bei Ausführung der Gmelin'schen Reaction störend wirkt.

Probe von Trousseau. Der Harn wird mit einigen Tropfen Jodtinctur versetzt. Enthält er Gallenfarbstoff, so färbt er sich dabei schön smaragdgrün. Empfindlicher als die Gmelin'sche Reaction wird diese Probe, wenn man in der Weise verfährt, dass man die Jodtinctur zehnfach mit Alkohol verdünnt und auf den Harn schichtet. Die grüne Färbung erscheint dann in Form eines Ringes an der Grenze beider Flüssigkeiten.

Probe nach O. Hammarsten.\*) Man stellt sich eine Mischung von 19 Vol. 25%iger HCl und 1 Vol. 25%iger  $\text{NO}_3\text{H}$  her. Dieses Säuregemenge muss einige Stunden bis Tage bei Zimmertemperatur stehen und etwas gelblich geworden sein, bevor es verwendet wird. Zur Anstellung der Probe versetzt man erst unmittelbar vor dem Gebrauche 1 Volumen der Säuremischung mit 5 Volumen eines 95–97%igen Alkohols. Zu einigen Cubikcentimetern dieser Reagens setzt man einige Tropfen Harn. Fast unmittelbar tritt, falls derselbe Gallenfarbstoff enthält, schon bei Zimmertemperatur eine charakteristische grüne Farbe ein.

Die Probe ist nach meiner Erfahrung empfindlich, aber nicht empfindlicher als die Probe nach Salkowski.

Cholecyanin-Bilicyaninprobe nach Stockvis. 20–30  $\text{cm}^3$  Urin werden mit 5–10  $\text{cm}^3$  einer 20%igen Zinkacetatlösung versetzt. Nachdem man die stark saure Reaction etwas mit Sodalösung abgestumpft hat, wäscht man den entstandenen voluminösen Niederschlag, der allen Gallenfarbstoff enthält, auf dem Filter und löst ihn dann in wenig Ammoniak. Hierdurch wird der Gallenfarbstoff in Cholecyanin übergeführt. Die neutralisierte Lösung desselben ist blaugrün und zeigt rothe Fluorescenz und ein charakteristisches Spectrum mit drei Absorptionsstreifen, wovon einen scharfen und dunklen im Roth zwischen C und D näher an C, einen zweiten, weniger scharfen im Gelb, D deckend, und einen dritten, sehr schwachen im Grün zwischen D und E.

Nach Haycraft endlich hat gallenfarbstoffhaltiger Urin die merkwürdige Eigenschaft, dass er im Gegensatz zu normalem Harn Schwefelblumen, die man auf seine Oberfläche streut, sofort oder nach wenigen Minuten unter sinken lässt. Jedoch kommt diese Eigenschaft in noch höherem Maasse gallensäurehaltigem Harn zu (S. 490).

Mikroskopischer Nachweis von Gallenfarbstoff. Lässt man Urin, welcher nicht zu wenig Gallenfarbstoff enthält, angesäuert mit Salzsäure längere Zeit an der Kälte stehen, so schlägt sich Bilirubin in Form mikroskopischer, intensiv braun gefärbter Nadelbüschel nieder (Fig. 165 d, S. 591). Man erhält diese Nadelbüschel oft auch, wenn man icterischen Harn zum Zwecke des Nachweises von Leucin und Tyrosin S. 510 f. eindampft und man muss sich deshalb bei der Untersuchung auf Leucin und Tyrosin vor der Verwechslung derselben mit Tyrosinnadeln hüten, von welchen sie sich schon durch ihre intensive braune Färbung unterscheiden.

\*) Skand. Arch. f. Physiol., IX. S. 313; ref. i. Centrabl. f. Physiol., XIII, S. 644.



**Anhang: Entfernung von Gallenfarbstoff aus dem Harn zum Zwecke der Ermöglichung anderer Reactionen.**

Wenn es sich darum handelt, Gallenfarbstoff aus dem Harn zu entfernen, um durch die Färbung nicht an der Ausführung anderer Reactionen gestört zu werden, so kann man entweder den angesäuerten Harn mit Chloroform extrahieren oder ihn ganz kurz mit einigen Messerspitzen Thierkohle aufkochen. So kann nach der Entfärbung z. B. der Nachweis von Salicylsäure (vgl. S. 514. im icterischen Harn mittelst Eisenchlorids erbracht werden, der ohne die Entfernung des Gallenfarbstoffes oft nicht gelingt, weil Eisenchlorid ähnlich wie Jodtinctur im icterischen Harn eine grüne Verfärbung hervorbringt, welche die violette Färbung des salicylsäuren Eisens verdeckt. Man hat es jedoch zu vermeiden, den Harn mit der Kohle zu lange zu kochen, weil bei längerem Kochen auch die Salicylsäure von der Kohle aufgenommen wird. Ueberhaupt muss man sich in jedem Falle bei der Anstellung einer Reaction am entfärbten Urin durch Controlversuche davon überzeugen, ob nicht durch den Process der Entfärbung gleichzeitig auch die gesuchte Substanz dem Harn entzogen wird.

**Nachweis von Gallensäuren.**

Gallensäuren kommen im Urine besonders beim Retentionsicterus vor.

Die Reaction auf Gallensäuren lässt sich nur dann mit einiger Sicherheit machen, wenn man dieselben zuerst isoliert.

Hoppe-Seyler\*) gibt folgende Vorschrift: Man fällt den Harn mit Bleiessig und etwas Ammoniak, wäscht den Niederschlag etwas mit Wasser, kocht ihn dann mit Alkohol, und filtriert heiss. Die Bleisalze der Gallensäuren lösen sich in heissem Alkohol und wenn man nun diese Lösung mit einigen Tropfen Sodaauszug versetzt, im Wasserbad zur Trockne eindampft, den Rückstand mit absolutem Alkohol auskocht, so gehen die Natronsalze der Gallensäuren in Lösung und werden bei Verdunsten des filtrierten alkoholischen Auszuges auf ein kleines Volumen, Fäll- und Stehenlassen mit einem Ueberschuss von Aether in verschlossener Flasche oft krystallinisch erhalten. Man braucht aber dies nicht abzuwarten, sondern kann den harzigen Niederschlag gleich in etwas Wasser lösen und die Pettenkofer'sche Probe wie folgt damit anstellen.

**Pettenkofer'sche Probe.** Die Lösung der gallensauren Salze wird mit  $\frac{2}{3}$  ihres Volumens englischer Schwefelsäure so langsam versetzt, dass die Mischung sich nicht über 60° C. erwärmt. Hierauf setzt man 3—5 Tropfen einer Lösung von 1 Theil Rohrzucker in 4—5 Theilen Wasser zu und schüttelt, worauf sich die Flüssigkeit schön violett färbt.

Nach Strassburg\*\*) gelingt es zuweilen, im Harn direct Gallensäure nachzuweisen, indem man denselben mit etwas Rohrzucker versetzt, filtriert und auf das getrocknete Filter einen Tropfen concentrirter reiner Schwefelsäure bringt. Enthält der Harn Gallensäuren, so entsteht nach  $\frac{1}{4}$  Minute an der betreffenden Stelle ein schön violetter Fleck, der bald dunkelpurpurroth wird, besonders deutlich im durchfallenden Licht.

Nach v. Udránsky gelingt der directe Nachweis zuweilen auch, wenn man zur Prüfung nur 1 Tropfen Harn verwendet, denselben mit 1 cm<sup>3</sup> Wasser verdünnt, dann mit 1 Tropfen Furfurolwasser (1 Tropfen Furfurol mit  $\frac{1}{2}$  Reagensglas Wasser gut durchgeschüttelt) und 1 cm<sup>3</sup> concentrirter Schwefelsäure versetzt.

Es sei hier noch erwähnt, dass nach Hayeratt ein sehr empfindliches Merkmal für Gallensäuregehalt des Harnes darin besteht, dass Schwefelblumen auf die Oberfläche desselben zerstreut, sofort oder spätestens binnen 5 Minuten zu Boden sinken. Jedoch ist dieses Zeichen im positiven Falle deshalb von beschränktem Werte, weil auch Gallenfarbstoff dem Harn, wenn auch in geringem Maasse, die nämlichen Eigenschaften verleiht (vgl. S. 489) und es sich bei der Frage nach dem Gallensäuregehalt zumeist um icterische Urine handelt.

Ueber die Bedeutung des Gehaltes icterischen Harnes an Gallensäuren vgl. S. 28.

\*) Handbuch der physiolog. u. pathol.-chemischen Analyse, 1893, S. 377.

\*\*) Arch. f. d. ges. Physiol., Bd. IV, S. 461.



### Nachweis von Indican und Indigo.

Das Indican oder die Indoxylschwefelsäure des Harnes ist als Derivat des Indoxyles, eines Oxydationsproductes des Indols, das Product der Fäulnis von Eiweisskörpern, wie sie sich im Darm schon normalerweise, namentlich aber bei Verdauungsstörungen mit gehemmter Peristaltik (Peritonitis, Ileus), abspielt. Unter Umständen kann sich Indican auch an beliebigen Stellen des Körpers infolge jauchiger Affectionen bilden.

Diagnostische Wichtigkeit hat die Vermehrung des Harnindicans namentlich für die Diagnose des Sitzes eines Heuserscheinungen machenden Hindernisses der Darmdurchgängigkeit. Die Erfahrung lehrt, dass Hindernisse im Dünndarm rasch erheblich vermehrte Indicanausscheidung im Harn bedingen, während Hindernisse im Dickdarm eine solche Vermehrung nicht oder erst in den späteren Stadien bewirken. Es hängt dies wohl damit zusammen, dass die tryptische Wirkung des pankreatischen Saftes die Fäulnis und somit die Indicanbildung begünstigt, indem beide Factoren sich bei der Spaltung des Eiweisses unterstützen. Bei tiefliegenden Hindernissen im Dickdarm tritt nun die Stagnation der Inhalte, welche die Fäulnis begünstigt, zunächst bloss an denjenigen Stellen des Darmes auf, wo das Trypsin (das bekanntlich im Verlauf des Darmes zerstört oder resorbiert wird, S. 460) nicht mehr mitwirkt, während bei Dünndarmverschluss die Stagnation da auftritt, wo das Trypsin die Fäulnis begünstigt.

Mit der angeführten Bedeutung des Trypsins für die Indicanbildung hängt es zusammen, dass bei Verschluss des Ausführungsganges des Pankreas die Indicanausscheidung im Harn abnimmt. Da aber in der Norm der Indican Gehalt des Harnes gering ist oder auch fehlen kann, so kann auf eine Verminderung desselben resp. auf einen Verschluss des pankreatischen Ganges nur dann geschlossen werden, wenn gleichzeitig Verhältnisse vorliegen, welche sonst die Entstehung von reichlichem Indican begünstigen würden (z. B. Icterus bei Fleischnahrung).

Bei peritonitischen Affectionen, wie namentlich bei der Perityphlitis bedeutet jede Zunahme des Harnindicans eine Verschlimmerung, jede Abnahme eine Besserung des Zustandes.

Indican ist häufig schon im normalen Harn durch die im Folgenden angegebenen Methoden nachweisbar, welche darauf beruhen, dass Indican durch oxydierende Agentien in Indigo übergeführt wird. Diagnostische Schlüsse (auf vermehrte Darmfäulnis oder sonstige Fäulnisprocesses im Inneren des Körpers sowie insbesondere auf den Sitz eines Ileus) lassen sich nur aus einem quantitativ auffallend prägnanten Resultate der Reaction ziehen.

Indicanprobe nach Jaffe. Man mischt  $\frac{1}{4}$  Reagensgläschen Urin mit der nämlichen Menge concentrirter Salzsäure und setzt von einer auf die Hälfte verdünnten gesättigten Chlorkalklösung einen Tropfen, und wenn keine Reaction erfolgt, langsam tropfenweise mehr zu, ohne zu schütteln. Ist Indican in erheblicher Menge zugegen, so bildet sich in dem oberen Theile des Gläschens an der unteren Grenze der Wirkungszone der Chlorkalklösung allmählig ein bläulichschwarzer Ring von ausgeschiedenem Indigo, der beim Stehen intensiver wird und bei sehr hohem Indicangehalt allmählig einer schwärzlichen Färbung der gesamten Flüssigkeit Platz macht. Man muss sich sehr hüten, zuviel Chlorkalklösung zuzusetzen, da sonst der durch Spaltung und Oxydation aus dem Indican gebildete Indigo zu gelbem Isatin weiter oxydiert wird. Ist der Harn eiweissaltig, so ist es gut, ihn vorher durch

Kochen und Filtration zu entweißen. Der gebildete Indigo löst sich, wenn man die Probe mit einem Cubikeentimeter Chloroform versetzt, in dem letzteren bei leichtem Umschütteln mit blauer Farbe. Da die Gefahr einer zu starken Einwirkung des Chlorkalkes auf das Indican bei sehr geringem Indicangehalt eine ziemlich grosse ist, so hat es sich auf der hiesigen Klinik für derartige Fälle bewährt, das Verfahren folgendermaassen zu modificieren. In das Gläschen werden zunächst einige Cubikeentimeter Salzsäure und dazu ein Tropfen der Chlorkalklösung gebracht. Durch Schütteln erzielt man eine Mischung der beiden Flüssigkeiten und schichtet nun den Harn vorsichtig darüber, entweder durch Herabfliessenlassen an der Wand des Gläschens oder noch besser dadurch, dass man ihn tropfenweise durch ein Filter auf die Oberfläche der Salzsäure fallen lässt. Es bildet sich dann die Indicanreaction an der Grenze der Flüssigkeiten allmählig sehr schön aus.

Probe nach Obermayer. Neuerdings wurde von Obermayer<sup>\*)</sup> folgende Probe angegeben, welche das Fehlschlagen der Reaction durch zu starke Oxydation vermeiden soll, indem als oxydierendes Agens (statt Chlorkalk) Eisenchlorid benutzt wird. Der Harn wird mit nicht zu viel 20%iger Bleizuckerlösung versetzt, um die dem Ausschütteln des Indigo durch Chloroform hinderlichen Stoffe auszufällen. Nachdem der Niederschlag durch Filtration entfernt ist, wird ein gleiches Volumen concentrirter, rauchender, 40 Eisenchlorid im Liter enthaltender Salzsäure zugesetzt und umgeschüttelt. Nach wenigen Minuten soll die Reaction erfolgt sein, so dass sich der Indigo durch Chloroform extrahieren lässt. Obermayer glaubt, dass sich dieses Verfahren zu einer genauen colorimetrischen Bestimmung des Indicans eigne.

Probe nach Amann. J. Amann<sup>\*\*)</sup> empfiehlt als Oxydationsmittel zur Indicanprobe das überschwefelsaure Natrium  $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_8$ , welches ebenfalls den Vortheil haben soll, dass es keine Indigoverluste durch allzustarke Oxydation hervorruft. Die Probe wird folgendermaassen angestellt: zu 20  $\text{cm}^3$  Urin setzt man einige Tropfen reiner Schwefelsäure und 5  $\text{cm}^3$  Chloroform, dann 5  $\text{cm}^3$  einer 10%igen Lösung von überschwefelsaurem Natrium. Man mischt während einiger Minuten ohne heftiges Schütteln (um die Bildung einer Emulsion zu verhüten) und lässt dann das Chloroform absetzen. Dasselbe erscheint durch den gebildeten Indigo blau gefärbt und kann zur colorimetrischen Bestimmung benützt werden.

Mehr oder weniger deutlich fällt die Indicanreaction oft auch bei der Anwendung anderer oxydierender Agentien aus, so z. B. bei Zusatz von Salpetersäure. Es kann dieser Umstand störend werden bei der Anstellung der Gmelin'schen Reaction (vgl. S. 488 f.).

Wie früher erwähnt, oxydiert sich Indican zuweilen im Harne vor oder nach der Entleerung des letzteren spontan zu Indigo. Indigohaltiger Urin erscheint schwärzlich, grün oder bläulich gefärbt. Den Nachweis, dass es sich um Indigo handelt, erbringt man durch Ausschütteln des angesäuerten Harnes mit Chloroform, das sich dabei blau färbt. Unter Umständen kann man schon in einem solchen Harne selbst, jedenfalls aber im Trockenrückstand seines Chloroformauszuges, die nadel- oder plättchenförmigen Krystalle des Indigo mikroskopisch erkennen (S. 560).

### Nachweis von Melanin (Phymatorrhusin) und Melanogen.

Bei Kranken mit melanotischen Geschwülsten geht mitunter der eigenthümliche braunschwarze Farbstoff des letzteren, das sogenannte Melanin oder Phymatorrhusin in den Harn über, theils als solches, theils als farbloses Chromogen. Melaninhaltige Harne sind schwärzlich. Sie werden beim Stehen an der Luft und durch Oxydationsmittel, wie Salpetersäure, Eisenchlorid, dunkler, während in melanogenhaltigem Urin durch diese Agentien die dunkle Färbung erst entsteht, da hierdurch das Melanogen

<sup>\*)</sup> Wiener klin. Wochenschrift, 1890, Nr. 9.

<sup>\*\*)</sup> Revue méd. de la Suisse Rom., 1897, Nr. 6, S. 449.



Melanin umgewandelt wird. Kochen mit rauchender Salpetersäure entfärbt den melaninhaltigen Harn. Melanin kann unter Umständen mit Indigo, Melanogen mit Indican (vgl. S. 491 f.) verwechselt werden. Zur Unterscheidung dient die Löslichkeit des Indigos in Chloroform mit blauer Farbe.

### Die Rosenbach'sche Reaction. (Rothe Indol- und Skatolfarbstoffe.)

Vor einigen Jahren hat Rosenbach eine Harnreaction beschrieben, welche in Folgendem besteht: Man setzt zu dem kochenden Harne im Reagensglas unter fortwährendem Weiterkochen tropfenweise concentrirte Salpetersäure. Dabei wird der Harn allmählig burgunderroth und der Schüttelschaum nimmt eine blauröthliche Färbung an. Röthliche oder braunrothe Färbung ohne violettrothen Schüttelschaum beweist dabei nichts, da sie auf Urobilingsgehalt des Urines beruhen kann. Bei weiterem Zusatze von Salpetersäure geht die rothe Farbe ziemlich rasch in Gelbroth und Gelb mit gelb gefärbtem Schaume über. Durch tropfenweisen Zusatz von Sodaauflösung oder Ammoniak entsteht dann ein blauröthlicher Niederschlag, der sich im Ueberschusse mit braunrother Farbe löst. Mitunter ist in diesen Fällen der Urin schon an sich etwas röthlich getarbt oder eine leichte Rothfärbung tritt nach Salpetersäurezusatz schon in der Kälte auf. Die Reaction scheint vorwiegend, wenn auch nicht ausschliesslich, auf der Bildung von Indigroth (Indirubin, Indigpurpurin), eines Oxydationsproductes des Indoxyls resp. Indicans (vgl. S. 491), vielleicht auch auf der Bildung rother Skatolfarbstoffe durch den oxydierenden Einfluss der Salpetersäure zu beruhen. Es entsteht dabei vielfach auch Indigo, worauf die violetteren Nuancen der Reaction beruhen mögen. Die Reaction hat eine ähnliche diagnostische Bedeutung wie die Indicanreaction.

### Urorosein (Urrhodin, Uroerythrin).

Nach Zusatz von Mineralsäuren, am besten Salzsäure, zum Harne entsteht nicht selten bei Gesunden und bei den verschiedensten Krankheitszuständen in einigen Minuten eine rothe Färbung, die Nencki und Sieber als bedingt durch einen von ihnen Urorosein genannten Farbstoff erkannten. Derselbe ist wahrscheinlich identisch mit dem von Heller als Urrhodin beschriebenen Farbstoff. Der Farbstoff ist jedenfalls verschieden von Indigroth und möglicherweise ein Skatolderivat. Im Gegensatze zur Rosenbach'schen Reaction (Indigroth vgl. oben), verschwindet die rothe Färbung durch Zusatz von Alkalicarbonat zum Harne. Es ist noch nicht sicher festgestellt, ob der Uroerythrin genannte, die Uratsedimente des Harnes mitunter schön rosaroth tingierende Farbstoff (vgl. S. 554) mit dem Urorosein identisch oder davon verschieden ist.

### Nachweis und Vorkommen von Urobilin.

Das Urobilin ist wahrscheinlich ein Derivat des Bilirubins, wenn auch die frühere Annahme, dass dasselbe identisch sei mit dem Hydrobilirubin, durch neuere Untersuchungen zweifelhaft geworden ist. Urobilin kommt in geringen Mengen schon normal im Harne vor.

Pathologisch wird Urobilin im Harne in vermehrter Menge ausgeschieden bei manchen Formen von Icterus (Urobiliniecterus, S. 28 f.), im Fieber, beim Scorbut, bei inneren Blutungen.

Für den Nachweis innerer Blutungen erlangt der vermehrte Urobilinhalt des Urines zuweilen diagnostische Bedeutung. Der Blutfarbstoff des vergossenen Blutes wird dabei zunächst in Bilirubin oder Hämatoidin verwandelt und dann als Urobilin ausgeschieden. Der Nachweis von Urobilin wurde diagnostisch in diesem Sinne verwertet bei Hirnblutungen, hämorrhagischen Zuständen.



rhagischen Infarcten, Haematocoele retrouterina und Extrauterinschwangerschaft mit inneren Blutungen. Es ist jedoch zu bemerken, dass, sobald Fieber bei denartigen Zuständen vorhanden ist, alle Schlüsse aus dem Urobilingehalte des Harnes unmöglich werden, weil das Fieber an und für sich eine häufige Ursache von Urobilinurie ist. Auch muss leider die diagnostische Bedeutung des Urobilingehaltes des Harnes für die Diagnose von Hirnblutungen sehr eingeschränkt werden, so erwünscht es auch wäre, darin ein zuverlässiges Kriterium für die Unterscheidung von Erweichung und Blutung zu haben. Die meisten Hirnblutungen sind viel zu klein, um eine deutliche Vermehrung des Urobilingehaltes des Harnes hervorzurufen. Die grossen Hirnblutungen dagegen führen meist so rasch zum Tode, dass es bis dahin nicht zu der erforderlichen Umwandlung des Blutfarbstoffes kommt. Aber auch in den günstigen Fällen kommt der Urobilingehalt des Harnes erst einige Zeit nach der Blutung zustande, zu einer Zeit wo die Differentialdiagnose zwischen Blutung und Erweichung, die ja gleich nach dem Insulte therapeutisch von Wichtigkeit wäre, kein praktisches, sondern bloss noch wissenschaftliches Interesse hat. Ausserdem wird gerade bei den acuten Herdläsionen des Gehirnes durch das bestehende Fieber häufig genug der Urobilingehalt des Urines zu einem ganz vieldeutigen Symptom.

Stark urobilinhaltige Urine sind oft sehr dunkel. Jedoch ist dies nicht ausnahmslos der Fall, da das Urobilin eine nicht sehr grosse Farbekraft besitzt und für die dunkle Färbung meist andere Harufarbstoffe, die mit dem Urobilin zugleich vermehrt sein können, ausschlaggebend sind. Sehr dunkle Urine können ganz arm, sehr helle dagegen reich an Urobilin sein. Sichert Schlüsse aus dem Aussehen des Urines auf den Urobilingehalt sind also nicht zu ziehen.

Der sichere Nachweis des Urobilins geschieht am einfachsten mittelst des Spectroskops nach Ansäuerung des Harnes durch Zusatz von einigen Tropfen Salzsäure. Saure Urobilinelösungen absorbieren in starker Concentration oder dicker Schichte das ganze blaue Ende des Spectrums bis in die Mitte des Grün; in dünneren Schichten oder geringerer Concentration dagegen zeigen sie einen Absorptionsstreifen zwischen Grün und Blau (Fig. 127 Nr. 7, S. 463). Durch Ansäuern des Harnes wird das Spectrum deutlicher. Im Gegensatze zum Urobilin absorbieren die eigentlichen Gallenfarbstoffe das Spectrum diffus.

Auch auf chemischem Wege lässt sich Urobilin einfach und elegant nachweisen. Mitunter gelingt die Reaction direct am Urine, bei geringem Gehalte an Urobilin muss dagegen das letztere zunächst extrahiert werden. Für den Nachweis im Urine selbst verfährt man folgendermassen: Man macht denselben durch Ammoniak stark alkalisch, filtriert und versetzt das Filtrat mit einigen Tropfen alkoholischer oder wässriger 10%iger Chlorzinklösung. Es entsteht dann bei Gegenwart von Urobilin eine schöne grüne Fluorescenz. Bei geringem Gehalte des Harnes an Urobilin extrahiert man dasselbe zunächst, indem man den mit einigen Tropfen Salzsäure angesäuerten Harn mit  $\frac{1}{10}$  seines Volumens Amylalkohol gelinde schüttelt und abwartet, bis der Amylalkohol sich mit dem Urobilin beladen und durch dasselbe bräunlich gefärbt über der wässrigen Flüssigkeit abgeschieden hat. Falls sich die Schichten nicht gut sondern und die amyalkoholische Schichte trübe, emulsionsartig bleibt, so kann die Trennung und Klärung durch Zusatz einiger Tropfen Alkohol befördert werden. Setzt man nun einige Tropfen alkoholischer Ammoniaklösung (Spiritus Dzondii) und 1%iger alkoholischer Chlorzinklösung der amyalkoholischen Schicht hinzu, so tritt die Fluorescenz auf.

Die Frage, ob das Urobilin, wie es sich durch die angegebenen Reactionen charakterisiert, ein einheitlicher Körper ist, oder ob es verschiedene Urobiline gibt, wurde in neuerer Zeit wieder vielfach in Angriff genommen.\*) Ein endgültiges Urtheil ist aber noch nicht möglich und jedenfalls ist die von Jolles (l. c.) vorgeschlagene Unterscheidung zwischen physiologischen und pathologischen Urobilinen noch nicht genügend durchgearbeitet, um klinisch verwertbar zu sein.

### Qualitativer Nachweis von Traubenzucker. (Glycose, Dextrose.)

Traubenzucker kommt in ganz geringen Mengen wahrscheinlich in jedem normalen Urine vor. Der sichere Beweis hierfür kann nicht leicht direct durch eine einfache Reaction geführt werden, sondern nur durch die Feststellung, dass der normale Harn, wenn man ihn einige Zeit mit Hefe vermischt sich selbst überflüssigt, alkalische Kupferlösungen schwächer reducirt als zuvor. Der Nachweis pathologischer Zuckermengen gelingt dagegen schon durch einfache Methoden sehr leicht.

Pathologisch unterscheidet man vorübergehende Traubenzuckerausscheidung (Glycosurie) von dauernder oder wenigstens länger anhaltender Zuckerausscheidung (Diabetes mellitus). Eine scharfe Abgrenzung dieser beiden Begriffe voneinander existiert jedoch nicht.

Glycosurie kommt vor bei verschiedenen Erkrankungen, namentlich bei solchen des Gehirnes und der Verdauungsorgane und bei gewissen Vergiftungen (mit Morphinum, Kohlenoxyd, Chloralhydrat, Terpentinöl (vielleicht handelt es sich jedoch in den beiden letztern Fällen um Glycuronsäure, vgl. S. 503), Sublimat, Amylnitrit, Nitrobenzol, Curare, Phloridzin u. a.), sowie nach länger dauerndem Hunger. Es kommt auch vor, dass im übrigen gesunde Menschen nach allzureichlicher Zufuhr von Zucker oder anderen Kohlehydraten vorübergehend Traubenzucker im Urine ausscheiden (alimentäre oder physiologische Glycosurie).

Es ist wohl zu unterscheiden zwischen den Fällen von alimentärer Glycosurie, wo nur übermässige Zufuhr von Zucker und derjenigen, wo ausserdem auch allen reichlicher Genuss von Amylaceen Zuckergehalt des Urines bedingt. Die letzteren Fälle beruhen jedenfalls auf einer schwereren Störung, da die Toleranz für Amylaceen sehr viel grösser ist als für Zucker, wahrscheinlich weil die Resorption der ersteren eine langsamere ist. Man wird deshalb wohl gut thun, die Fälle, wo eben reichliche Amylaceendarreichung Zuckerausscheidung bedingt, als dem Diabetes mellitus sehr nahestehend zu betrachten und die Bezeichnung physiologische oder alimentäre Glycosurie in engerem Sinne auf die Fälle zu beschränken, wo Amylaceen in beliebiger Menge ertragen werden, wo aber allzu reichliche Zuckeraufuhr Glycosurie bedingt. Dies ist in der That, bis zu einem gewissen Grade, eine physiologische Erscheinung, insofern als durch allzu weit getriebene Zufuhr von Zuckerarten auch bei den gesündesten Menschen schliesslich die Toleranzgrenze des Organismus überschritten werden kann.

Traubenzuckerhaltiger Urin unterscheidet sich von normalem, falls der Gehalt einen beträchtlichen Grad erreicht hat, meist schon durch sein im Verhältnis zu der hellen Farbe hohes specifisches Gewicht. Bei eigentlichem Diabetes ist dabei auch die Urinmenge gewöhnlich, wenn auch nicht immer, vermehrt. Ein hellgefärbter und auffallend reichlicher Urin von einem specifischen Gewichte von 1030 oder mehr ist des Traubenzuckergehaltes in allen Fällen verdächtig. Traubenzuckerhaltiger Urin vergäht ferner durch die aus der Luft stets hineingelangenden Hefepilze spontan, und die charakteristische Alkoholgährung lässt sich dann bei längerem Stehen des Harnes theils an der Entwicklung von Kohlensäureblasen, theils durch den Nachweis eines Hefesedimentes erkennen. Deshalb muss auch die Zuckerprobe stets am frischen Harn vorgenommen werden.

\* Vgl. z. B. Jolles Centraltbl. f. i. Med., 1895, und Derselbe in Pflügers Arch., 61, 623-637. Ferner Archibald S. Garrod und F. Gowland, Hopkins Journal of physiol., 20, 112-114.



Handelt es sich um den Nachweis geringer Mengen von Traubenzucker in einem zweifelhaften Falle, so thut man gut, zur Untersuchung diejenigen Urinportionen, welche während des Tages und nach der Nahrungsaufnahme gelassen werden, zu verwenden, da zu diesen Zeiten der Zuckergehalt gewöhnlich am bedeutendsten ist. Noch grösser werden die Aussichten eines positiven Befundes, wenn man den Urin nach der Aufnahme einer an Amylum oder Zucker besonders reichen Mahlzeit untersucht. Dabei ist allerdings zu berücksichtigen, dass, wie erwähnt, bei allzu massiver Zuhhr solcher Substanzen mitunter auch sonst gesunde Menschen Zucker ausscheiden. Dieses sind freilich, wie schon oben hervorgehoben wurde, falls schon überreichliche Amylumzufuhr diese Erscheinung hervorruft, als an der Grenze zwischen Gesundheit und Diabetes mellitus stehend zu betrachten.

Der Traubenzuckergehalt des Urines kann chemisch durch folgende Proben nachgewiesen werden:

1. Die Moore-Heller'sche Probe. Der Harn wird mit etwa einem Drittel seiner Menge Kali- oder Natronlauge versetzt und gekocht. Bei Anwesenheit von grösseren Zuckermengen färbt sich die Mischung durch Oxidation des Traubenzuckers dunkelbraun. Der chemische Vorgang, welcher dieser Reaction zu Grunde liegt, ist noch nicht sicher festgestellt. Die Reaction ist nur dann für Zucker charakteristisch, wenn die Färbung dunkelbraun oder wenigstens intensiv braungelb, am verdünnten Urin intensiv rein gelb wird. Im übrigen ist die Probe sehr brauchbar und ziemlich empfindlich, da sie auch noch am stark verdünnten diabetischen Urine ein charakteristisches Resultat gibt. Der Ue geübte ziehe jedoch, um sicher zu sein, stets die Reaction, welche der normale Urin gibt, zum Vergleiche heran und führe in zweifelhaften Fällen die Reaction auch am verdünnten Harn aus.

2. Die Trommer'sche oder Kupferprobe. Man setzt dem Urin circa ein Drittel seines Volumens Kali- oder Natronlauge und dann tropfenweise eine Kupfersulfatlösung von 1:10 unter wiederholtem Schütteln zu, bis ein kleiner Ueberschuss von ausfallendem Kupferoxydhydrat ungelöst bleibt. Ist Zucker vorhanden, so lässt sich sehr viel Kupfersulfat zusetzen, ohne dass ein Niederschlag erfolgt, und die Flüssigkeit färbt sich dabei prachtvoll blau. Es beruht dies darauf, dass Traubenzuckerlösung unter Bildung einer leicht löslichen Doppelverbindung sehr viel Kupferoxydhydrat in Lösung hält. Jedoch ist diese schöne blaue Färbung noch keineswegs beweisend für die Anwesenheit von Traubenzucker, da sie auch eintritt, wenn der Urin Glycerin oder weinsaure Salze enthält oder durch Zersetzung ammoniakalisch geworden ist. Auch eiweisshaltiger Urin hält merkliche Mengen Kupferoxydhydrat, allerdings mit violetter Färbung, in Lösung. Wird nun die bei Zuckergehalt entstehende dunkelblaue Lösung erhitzt bis zum beginnenden Sieden, so scheidet sich in grüngelben, allmählig ziegelroth werdenden Wolken, die sich zuletzt durch die ganze Flüssigkeit verbreiten, Kupferoxydul ( $\text{Cu}_2\text{O}$ ) und Kupferoxydulhydrat  $[\text{Cu}_2(\text{OH})_2]$  aus. Es beruht dies darauf, dass Kupferoxydul durch den Traubenzucker in alkalischer Lösung zu Kupferoxydul und Kupferoxydulhydrat reducirt wird, welche als gelber bis ziegelrother Niederschlag\*) ausfallen, während die Flüssigkeit sich entfärbt. Bei sehr hohen Zuckergehalten kann sogar metallisches Kupfer in Form eines braunrothen Beschlages des Reagensgläschens ausgeschieden werden.

\*) Das Oxydulhydrat ist gelb, das Oxydul ist ziegelroth. Je stärker der Alkalizusatz, umso mehr entsteht an Stelle des Oxydulhydrates das ziegelrothe Oxydul.



Bei typischem Ausfall der Kupferprobe kann in Betreff des Gehaltes des Harnes an Zucker kein Zweifel entstehen, da keine andere Substanz im Harn vorkommt, welche eine in jeder Beziehung übereinstimmende Reaction gibt. Höchstens handelt es sich dabei in einzelnen Fällen dann noch um die Entscheidung, ob Traubenzucker oder eine andere Zuckerart vorliegt. Bei der erwiegenden Häufigkeit des Vorkommens von Traubenzucker gegenüber anderen Zuckerarten geht man selten fehl, wenn man aus dem typischen Ausfalle der Kupferprobe auf Traubenzucker schliesst. In Betreff der Unterscheidung der einzelnen Zuckerarten und ebenso in Betreff der Erkennung der Aufnahme gewisser Arzneimittel (Kampher, Morphinum, phenolartige Substanzen, wie Parakresol, ferner Salicyl, Salol, Thallin, Chrysophansäure, Saccharin, Santonin und auch sonst unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen bei reichlicher Skatol- und Indolbildung) im Harn mehr oder weniger reichlich auftretenden, ebenfalls Kupfer reducierenden, gepaarten Glyceronsäureverbindungen sei auf die spätere Darstellung dieses Gegenstandes verwiesen (S. 504 f.).

Dagegen können bei weniger typischem Ausfalle der Kupferreduction in Betreff des Zuckergehaltes des Harnes Zweifel entstehen, weil auch der normale Harn bis zu einem gewissen Grade reducierend wirkt infolge seines Gehaltes an Harnsäure, Kreatin, Kreatinin und gepaarter Glyceronsäure. Für die Unterscheidung dieser Reducationswirkung normalen Harnes gegenüber derjenigen zuckerhaltigen Harnes ist auf Folgendes aufmerksam zu machen: Es muss allgemein für die Annahme von Zucker verlangt werden, dass nicht nur intensive Entfärbung der blauen Flüssigkeit, sondern auch sofortige deutliche pulverige Ausscheidung von Kupferoxydul und -Oxydulhydrat eintritt. Die Reduction der Kupferlösung durch normalen Harn ist nie mit der sofortigen Bildung eines gelben oder ziegelrothen Niederschlages verbunden, sondern führt zunächst bloss zu schmutziggelber Verfärbung der Flüssigkeit, da Harnsäure, Kreatinin, Ammoniumsalze und andere Substanzen die geringen Mengen des gebildeten Kupferoxyduls in Lösung halten. Dagegen kommt es häufig vor, dass die reducierenden Bestandtheile des normalen Harnes nach längerem Stehen der erkaltenden Probe einen gelbrothen Niederschlag hervorrufen. Solche langsamen Ausscheidungen sind für Zucker nicht beweisend. Dieser Unterschied zwischen der für Zucker charakteristischen Reduction mit sofortiger Bildung eines gelbrothen Niederschlages und der durch normalen Harn hervorgerufenen Reduction ohne sofortige Ausscheidung zu pulverförmigem Kupferoxydul ist wesentlich ein quantitativer. Der zuckerhaltige Urin hält nämlich eine viel grössere Menge von Kupferoxydulhydrat in Lösung und vermag auch diese gelösten grösseren Mengen zu reducieren, so dass das reichlich gebildete Kupferoxydul nicht in Lösung bleiben kann. Dies ist der wesentliche Grund für das verschiedene Verhalten zuckerhaltigen und zuckerfreien Urines ist, geht daraus hervor, dass, wenn der Urin weniger als 0.2% Zucker enthält, die Reduction in ähnlicher Weise ohne Ausscheidung erfolgt, wie bei normalem Urine, indem die geringen Mengen von reducirtem Kupferoxydul in Lösung bleiben. Die Flüssigkeit färbt sich also bei geringem Zuckergehalte beim Erhitzen einfach gelb ohne Trübung. Jedoch verräth sich dies ist für die Diagnose nicht ohne Bedeutung, auch in diesem Falle der Zuckergehalt dadurch, dass die Gelbfärbung eine sehr viel intensivere, reinere, trübsamer massen leuchtendere ist, als bei normalem Harn, offenbar deshalb, weil die Flüssigkeit, trotzdem sie klar bleibt, eine grössere Menge reducirten Kupferoxyduls enthält. In solchen Fällen, wo bei Anstellung der Trommer'schen Probe eine intensive klare Gelbfärbung auftritt, scheidet sich übrigens dann häufig sofort beim Erkalten und nicht erst nach längerer Zeit pulveriges

Kupferoxydul aus. Unter Berücksichtigung dieser Verhältnisse kann der Geübte auch solche atypische Zuckerreactionen verwerten, besonders wenn es sich um die Benrtheilung eines diabetisch beeinflussten zweifellosen Diabetes mellitus handelt. Uebrigens kann die reducirende Wirkung der normalen Harnbestandtheile bei der Anstellung der Trommer'schen Probe dadurch vermieden und so der Reaction in zweifelhaften Fällen grössere Sicherheit verliehen werden, dass man die Reduction bei 60—70° C. vor sich gehen lässt. Bei dieser Temperatur reducieren die normalen Harnbestandtheile nicht merklich. Man erhält diese Temperatur leicht dadurch, dass man den Urin zunächst für sich zum Kochen erhitzt und dann ein Drittel seines Volumens Kalilauge sowie die Kupfersulfatlösung kalt zusetzt. Endlich ist darauf hinzuweisen, dass die im Folgenden angeführten Modificationen der Kupferprobe, welche dieselbe empfindlicher machen, geeignet sind, zweifelhafte Resultate der Reaction seltener zu machen.

Um die Trommer'sche Probe möglichst empfindlich zu machen, handelt es sich vor allem darum, möglichst grosse Mengen von Kupferoxyd in Lösung zu bringen, damit das reichlich reducirte Kupferoxydul ausfallen muss. Man erreicht dies in der Weise, dass man, wie gesagt, Kupfersulfat so lange zusetzt, bis ganze Mengen ungelöst bleiben. Mehr darf wiederum nicht zugesetzt werden, weil ein Ueberschuss von Kupferoxydhydrat, welcher nicht reducirt wird, durch die Gegenwart der Kalilauge in der Hitze unter Bildung von Kupferoxyd sich schwarz, und durch die Reduction verdeckt werden kann.

Ferner kann man die Empfindlichkeit der Reaction mitunter dadurch steigern, dass man den zuckerhaltigen Urin mit Wasser auf das Zwei- bis Fünffache verdünnt. Man erreicht dadurch eine Abschwächung der kupferoxydullösenden Eigenschaften des Harnes und dadurch ein pulveriges Ausfallen des Kupferoxyduls selbst da, wo der unverdünnte Urin keine deutliche Reaction gab. Bei nicht zuckerhaltigem Urin hat dieses Verfahren keine Wirkung, da die geringen Spuren von gebildetem Kupferoxydul trotz der Verdünnung der kupferoxydullösenden Substanzen in Lösung bleiben.

Etwas empfindlicher wird die Trommer'sche Probe auch, wenn man den Harn vor Anstellung derselben mit fein gepulverter Blutkohle ausschüttelt und dann filtrirt. Es beruht dies offenbar darauf, dass die Thierkohle gewisse, das Kupferoxydul lösende und seine Ausfällung verhindernde Substanzen zurückhält.

Bei sehr geringem Zuckergehalte ist auch die von Seegen angegebene Modification der Trommer'schen Probe empfehlenswerth. Sie beruht darauf, dass Thierkohle Traubenzucker aus Lösungen in sich aufnimmt, dass dieser aber dann wieder aus der Kohle herausgewaschen werden kann. Seegen verfährt folgendermaassen: Auf einige Messerspitzen fein gepulverter gereinigter Blutkohle wird so viel von dem zu untersuchenden Urin gegossen, dass ein dünner Brei entsteht. Den letzteren bringt man nach einigen Minuten auf ein Filter. Die nach dem Ablassen des Harnes auf dem Filter zurückbleibende Kohle wird wiederholt mit ebenem Wasser, wie vorher Urin benützt wurde, ausgewaschen. Von jedem Aufguss wird das Filtrat getrennt aufgefangen. Mit diesen Waschwässern wird nun die Trommer'sche Probe angestellt. Es hat dies den Vortheil, dass der störende Einfluss der kupferoxydullösenden Substanzen ausgeschaltet wird, indem dieselben von der Kohle stärker zurückgehalten werden als der Zucker. Oft gelingt die Probe am deutlichsten mit dem zweiten oder dritten Waschwasser, während häufig das erste Waschwasser noch zu viel kupferoxydullösende Substanzen führt. Das Verfahren ist bei schwach zuckerhaltigen Urinen wesentlich empfindlicher als die am Urin selbst angestellte Trommer'sche Probe und nach Seegen absolut beweisend für Zucker, indem das von normalen Harn herrührende zweite oder dritte Waschwasser nicht mehr reducirt.

Die Kupferprobe kann auch mit der ursprünglich für quantitative Untersuchungen angegebenen sogenannten Fehling'schen Lösung (vgl. S. 519) ausgeführt werden, da man sich auch hier für den Gebrauch jedesmal aus gleichen Mengen der Flüssigkeit I und II (vgl. ebendasselbst) darstellt. Die Probe wird ausgeführt, indem man etwa 5 cm<sup>3</sup> Urin im Reagensgläschen kocht, und nachdem er sich während circa 20 Sekunden etwas abgekühlt hat, circa 1 cm<sup>3</sup> Fehling'sche Lösung zusetzt. Ist Zucker vorhanden, so erfolgt dann sofort die Reduction. Die Regel, den Harn sich etwas (bis auf 60—70°) abkühlen zu lassen, hat den Vortheil, dass dann normaler Urin nicht mehr reducirt



Es bei ungenügendem Kupferzusatz das gebildete Kupferoxydhydrat nicht ausfällt, sondern in gelber Lösung bleibt, so hat man eventuell die Probe mit steigenden Mengen Fehling'scher Lösung zu wiederholen. Besondere Vortheile für die qualitative Probe hat die Fehling'sche Lösung nicht, im Gegentheile ist es mit derselben viel schwieriger, den zum optimalen Ausfalle des Kupferoxyduls nöthigen Kupferzusatz richtig zu treffen, während man bei der ursprünglichen Trommer'schen Probe an dem Auftreten eines geringen Ueberschusses ungelösten Oxydhydrates den richtigen Zusatz leicht erkennt.

Bei allen Kupferproben hindert Eiweissgehalt des Urines zwar nicht die Reduction, aber das schöne Ausfallen des Oxyduls, und deshalb ist eiweisshaltiger Urin vor Anstellung der Probe zunächst zu enteiweissen (vgl. S. 478 f.). Ebenso müssen alle Kupferproben an frischem Urin vorgenommen werden, weil das bei der alkalischen Harngährung entstehende Ammoniumcarbonat und freie Ammoniak ebenfalls den Ausfall des Oxyduls hindern.

Bei gehöriger Ausführung und unter Berücksichtigung der erwähnten Cautelen sind die Kupferproben immer noch diejenigen, welche für praktische Zwecke dem Arzte in erster Linie zu empfehlen sind und wohl in den meisten Fällen für den qualitativen Zuckernachweis genügen dürften. Zu Täuschungen kann nur erheblicher Gehalt des Harnes an andern Zuckerarten und Glycuronsäure führen. Ueber das Vorkommen dieser Stoffe und ihre Unterscheidung vgl. S. 503 ff. Es sei hier bemerkt, dass im Anschluss an erfolgreiche Behandlung von Diabetesfällen oft nach dem Verschwinden des Zuckers reichlicher Glycuronsäuregehalt des Harnes beobachtet wird, der sich vom Traubenzuckergehalt schon durch das langsame Eintreten der Kupferreduction unterscheidet. In zweifelhaften Fällen können die im Folgenden angeführten Proben, besonders die Almén-Nylander'sche, die Gährungsprobe und die Rubner'sche Probe zur Controle dienen.

3. Die Almén-Nylander'sche Probe (modificierte Böttger'sche Probe). Die ursprüngliche Böttger'sche Probe beruht auf der Reduction des Bismutum subnitricum  $\text{NO}_3\text{Bi}(\text{OH})_2$  durch Traubenzucker in alkalischer Lösung. Sie ist nur in der Almén-Nylander'schen Modification zuverlässig. Das zu derselben dienende Reagens wird folgendermassen hergestellt: 4 g Seignettesalz (weinsaures Natronkali, *Tartarus natronatus*) werden unter leichtem Erwärmen in  $100\text{ cm}^3$  10% iger Natronlösung (spezifisches Gewicht bei  $19^\circ\text{C.} = 1.115$ ) gelöst und so viel Bismutum subnitricum zugefügt, als sich löst (circa 2 g). Nach dem Erkalten filtriert man allfällige ungelöste Reste des Bismutum subnitricum ab (Glaswolle). Das Reagens wird in dunkler Flasche aufbewahrt und hält sich dann jahrelang. Zur Ausführung der Probe misst man zum Harn ein Zehntel seines Volumens der Lösung und kocht einige Minuten. Ist Traubenzucker vorhanden, so schwärzt sich die Flüssigkeit, und es fällt allmählig ein schwarzer Niederschlag von Wismutoxydul aus. Schwärzung erst nach dem Erkalten ist nicht beweisend. Bei zuckerfreien Urinen bildet sich beim Kochen bloss ein weisser Phosphatniederschlag. Bei sehr geringen Mengen von Traubenzucker sieht man erst nach dem Absetzen eine grauliche Färbung des Phosphatniederschlages. Die Nylander'sche Probe zeigt noch  $\frac{1}{1000}$  Zucker an.

Auch für die Nylander'sche Probe muss der Urin enteiweiss werden. Es scheidet sich nämlich im eiweisshaltigen Urine bei Anstellung der Reaction ein Niederschlag von Schwefelwismut aus, welcher bei geringen Eiweissmengen zwar von dem Wismutoxydul durch die rothbraune Färbung leicht zu unterscheiden ist, in grösseren Mengen dagegen (bei stärkerem Eiweissgehalt) braunschwarz aussieht, so dass eine Verwechslung mit der Zuckerreaction denkbar ist.

Ist der Harn ammoniakalisch, so kann dadurch der Eintritt der Reaction verhindert werden.

Die Nylander'sche Probe ist mit den angeführten Reserven eine der zuverlässigsten Zuckerproben und eignet sich, da sie mit normalem Harn stets ein negatives Resultat gibt, vorzüglich, um bei zweifelhaftem Resultate der Trommer'schen Probe die Entscheidung zu geben. Grössere Mengen von gepaarter Glycuronsäure oder Pentose können dagegen auch die Nylander'sche Lösung deutlich trüben und in zweifelhaften Fällen müssen diese Körper nach S. 503 ff. ausgeschlossen werden, bevor man Zuckergehalt des Harnes annimmt. Wahrscheinlich



beruht auf dem Gehalt des Harnes an gepaarten Glyceuronsäuren die Reduction der Nylander'schen Lösung, welche der Harn nach Einnahme von Senna und Rhennu, Eucalyptol, Kairin, Chinin und Terpentinöl hervorruft. Die Senna- und Rheumharnen charakterisieren sich übrigens bei der Anstellung der Probe sofort dadurch, dass sie sich durch den Zusatz des Reagens infolge seines Alkaligehaltes röthlich färben.

4. Die Phenylhydrazinprobe (Fischer — v. Jaksch). Man versetzt circa  $10\text{ cm}^3$  Harn mit zwei Tropfen concentrirter Bleizuckerlösung und filtrirt, säuert das Filtrat mit einem Tropfen Essigsäure an, versetzt es sodann mit einer erbsengrossen Menge von salzsaurem Phenylhydrazin und einer bohnengrossen Menge von essigsauerm Natron, kocht die Mischung circa eine halbe Stunde im Wasserbade und lässt sie abkühlen.

Ist Traubenzucker zugegen, so bildet sich während des Erkalten ein gelber Niederschlag. Derselbe besteht aus charakteristischen mikroskopischen Krystallnadelaggregaten von Phenylglucosazon (Fig. 129). Ein nicht krystallinischer Niederschlag oder anders beschaffene Krystalle dürfen auch bei gelber Färbung des Niederschlages nicht für die Annahme von Zucker verwertet werden. Die Probe ist sehr empfindlich und kann noch bei einem Gehalte des Harnes an Zucker von  $\frac{1}{1000}$  deutlich ausfallen. Gerade dies ist aber für die klinische Verwertung der Probe ein Hindernis, da auch der normale Zuckergehalt unter Umständen ein positives Resultat bedingen kann. Ausserdem liegt aber eine Fehlerquelle der Probe darin, dass gewisse andere Substanzen, die im normalen Harn vorkommen, eine ähnliche Reaction geben können. Durch Schmelzpunktbestimmungen, die freilich jenseits der klinischen Methodik

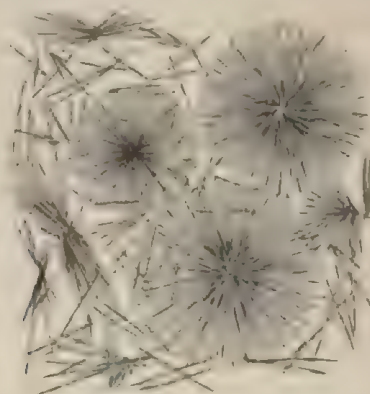


Fig. 129.

Krystalle von Phenylglucosazon (Phenylhydrazinprobe auf Traubenzucker) nach v. Jaksch.

liegen, kann allerdings das gebildete Osazon identificiert werden. Es ist dies, beiläufig bemerkt, auch der sicherste Weg, um andere, seltener vorkommende Zuckerarten, die ebenfalls bei der Anstellung der Phenylhydrazinproben Osazone liefern, vom Traubenzucker zu unterscheiden, da sich die Zuckerarten ganz wesentlich durch die Schmelzpunkte ihrer Osazone unterscheiden (vgl. S. 503). Auch bei Anstellung der Phenylhydrazinprobe ist es vorthellhaft, den Harn eventuell zu enteiweissen.

Durch Cipollina<sup>\*)</sup> ist unter Salkowakis Leitung die Phenylhydrazinprobe kürzlich in folgender Weise für den klinischen Gebrauch vereinfacht worden. Man giesst in ein gewöhnliches Reagensgläschen fünf Tropfen reinen Phenylhydrazins (der Base),  $\frac{1}{2}\text{ cm}^3$  Eisessig und  $4\text{ cm}^3$  Urin. Man lässt die Flüssigkeit ungefähr eine Minute über einer kleinen Flamme kochen, indem man die Flüssigkeit immer schüttelt, um das Stossen zu verhindern. Man fügt dann 4—5 Tropfen Natronlauge vom spec. Gewicht 1.16 hinzu, wobei die Flüssigkeit noch sauer bleiben muss, lässt dieselbe noch einen Augenblick kochen und dann erkalten. Bei dieser Art der Ausführung der Probe bilden sich, besonders bei niedrigem specifischem Gewicht des

<sup>\*)</sup> D. med. Wochenschr., 1901, Nr. 21, S. 334. Es werden an dieser Stelle auch die übrigen Modificationen der Phenylhydrazinprobe (Neumann, Kowarski) kritisch besprochen.

Harns, die charakteristischen Krystallrosetten sofort, zuweilen aber auch bloss nach 20 Minuten. In zweifelhaften Fällen muss man also die Probe so lange stehen lassen. Stachelstachelartige Krystallbildungen sind nicht charakteristisch, wohl aber gelbe Kugeln, die sich nachträglich in Nadelgarben verwandeln.

5. Die Rubner'sche Probe.\*) Zu 10 cm<sup>3</sup> Urin wird eine gleiche Menge concentrirter Lösung neutralen essigsäuren Bleies (1 Theil Bleizucker auf 10 Theile destilliertes Wasser) zugesetzt, die Mischung filtrirt und zum Filtrat Ammoniak tropfenweise bis zur bleibenden käsigen Fällung vorsichtig zugesetzt und die Mischung im Wasserbad auf 80° C. erwärmt. Beim Erwärmen färbt sich der Niederschlag, falls Traubenzucker zugegen ist, schön rosa- oder salmroth. Der chemische Vorgang bei der Reaction ist noch nicht sicher bekannt. Die Probe ist zuverlässig und sehr empfindlich, deshalb besonders geeignet für Fälle, in welchen die Trommer'sche Probe ein zweifelhaftes Resultat ergibt. Bei zu starkem Erhitzen wird die Färbung milchkaffeebraun und ist dann nicht charakteristisch. Milchsucker gibt eine gelbrothe bis braune Färbung. Wie sich die Rubner'sche Probe zu Pentosen und Glycuronsäure verhält, ist mir unbekannt.

6. Die Gährungsprobe. Wie wir im Verlaufe der Darstellung gesehen haben, bieten manche der bisher besprochenen Proben auf Traubenzucker, wenn sie nicht sehr deutlich ausfallen, gewisse Unsicherheiten der Beurtheilung dar. Ausserdem aber ist bei den gewöhnlich angewandten Reductionsproben (Trommer'sche und Nylander'sche Probe), selbst bei deutlichem Ausfall der Reaction eine Mehrdeutigkeit insofern vorhanden, als dieselben eigentlich nur die Gegenwart einer reducirenden Substanz beweisen, wobei der weitere Schluss, dass dieselbe ein Zucker ist, eigentlich nur ein Wahrscheinlichkeitsschluss ist. Wo bei einem und demselben Patienten die Reductionsprobe immer wieder positiv ausfällt, wo ferner die sonstigen klinischen Erscheinungen des Diabetes mellitus vorliegen (spec. Gewicht und Menge des Urins, Allgemeinerscheinungen), wird freilich die Wahrscheinlichkeit praktisch zur genügenden Sicherheit. Wo es sich dagegen um das vorübergehende Auftreten einer reducirenden Substanz handelt und wo für die Annahme eines Diabetes mellitus keine weiteren Anhaltspunkte vorhanden sind, da muss immer noch der exacte Beweis erbracht werden, dass es sich bei der reducirenden Substanz um eine Zuckerart handelt. Hierzu dient neben der Rubner'schen und Phenylhydrazinprobe die Gährungsprobe. Die letztere ist eine der sichersten und beweisendsten aller Zuckerproben, zu der man in allen zweifelhaften Fällen Zuflucht nehmen kann und muss. Sie beruht darauf, dass zuckerhaltiger Urin durch Hefe in alkoholische Gährung versetzt resp. in Alkohol und Kohlensäure verwandelt wird. Der Nachweis der Gährung geschieht durch den Nachweis der bei der Gährung sich bildenden Kohlensäure. (In Betreff der Schlüsse auf die Zuckerart vgl. S. 503 f.)

Die Gährungsprobe wird folgendermaassen ausgeführt:

Man füllt ein Reagensgläschen bis zum Rande mit dem zu untersuchenden Urin, bringt ein erbsengrosses Stückchen käuflicher Presshefe hinein, vertheilt dieselbe durch gelindes Schütteln gleichmässig in der Flüssigkeit, verschliesst das Gläschen luftdicht und ohne Luft mit einzuschliessen mittelst eines Pfropfens, durch welchen ein knieförmig gebogenes Glasröhrchen geht (Fig. 130 b). Das Reagensröhrchen wird dann mit der Mündung nach unten in ein Becherglas gestellt und an einem nicht zu kühlen Orte (am besten bei 25–30° C.) sich selbst überlassen. Enthält der Urin Traubenzucker, so entsteht aus demselben binnen einiger Stunden durch die Vergährung Kohlensäure, welche sich in der Kuppe des Reagensgläschens ansammelt, indem sie die Flüssigkeit aus dem Knieröhrchen verdrängt. Noch bequemer als die

\*) Zeitschr. f. Biologie, XX, S. 397.

beschriebene Versuchsanordnung ist die Verwendung der Schrötter'schen Gaseprouvetten oder Gährungsröhrchen (Fig. 130 a), die mit den Gährungsmischungen gefüllt werden.

Empfehlenswert ist es, zur Controle noch zwei ähnliche Gläser aufzustellen, von denen das eine mit normalem Urin und Hefe, das andere mit normalem Urin, Hefe und ausserdem einer Messerspitze Rohr- oder Traubenzucker beschickt wird. Das erste dieser Gläser dient als Controle gegen den Irrthum, welcher dadurch entstehen kann, dass auch aus zuckerfreiem Urin unter den Bedingungen des Versuches Gas entweicht (vgl. unten); das zweite soll den Beweis erbringen, dass die Hefe wirksam ist. Die Gährungsprobe gestattet noch den Nachweis von  $1 - \frac{1}{2} \text{ }_{00}^0$  Zucker, wenn sie mit allen Cautele ausgeführt wird.

Besonders die erste der erwähnten Controlproben ist durchaus nothwendig. Denn ich habe wiederholt gesehen, dass käufliche Presshefe aus vollkommen normalem Urin Gas in grosser Menge entwickelte. Es liegt dies zum Theile an der sogenannten „Selbstgährung“ der Hefe, zum Theile vermuthlich auch an bakterieller Verunreinigung der Hefe, welche eine sehr rasche ammoniakalische Gährung des Harnes und damit

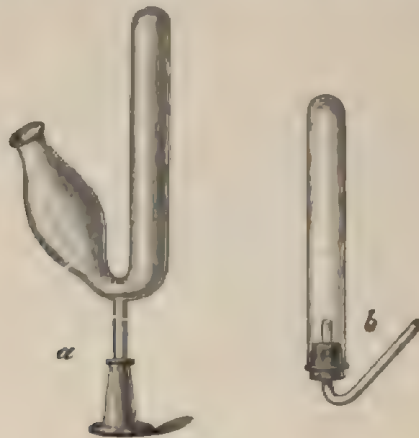


Fig. 130.

Vorrichtung für die qualitative Zuckerprobe: a Schrötter'sches Gährungsröhrchen; b improvisierte Vorrichtung.

ebenfalls die Entwicklung von Kohlensäure (aus kohlen-saurem Ammoniak, das sich aus Harnstoff bildet) hervorruft. Jedoch erfolgt bei diesem Vorgang die Gasbildung niemals so rasch wie bei der Zuckervergährung und es ist deshalb diagnostisch für die Annahme von Zuckergehalt des Harnes zu verlangen, dass die Gasbildung nicht bloss reichlich, sondern auch rasch, binnen weniger Stunden und ohne die Zeichen ammoniakalischer Harn-gährung, vor sich geht. Ausserdem kann in solchen zu Zweifeln Anlass gebenden Fällen entweder die betreffende Hefe durch eine andere ersetzt werden oder es ist der Versuch zu machen, ob sich durch Zusatz einiger Tropfen einer 10%igen Weinsäurelösung die bakteriellen Prozesse unterdrücken lassen. Diese Ansäuerung der Probe ist von vornherein dann angezeigt, wenn der Urin schwach sauer oder gar alkalisch ist.

Eine weitere Vorsichtsmaassregel besteht darin, dass man bei der Vermischung des Urines mit der Hefe nicht zu intensiv schüttelt, weil sonst die Flüssigkeit erhebliche Mengen von Luft absorbiert, welche sich nachher beim Stehen der Probe über dem Urin ansammelt und zu Täuschungen führen kann.

7. Probe durch Eindampfen und Verkohlen. Eine sehr einfache und ziemlich empfindliche Probe auf Zucker sehe ich darin, dass man einen



Tropfen Urin in einem Porzellanschälchen zum Trocknen verdampft und dann über gelinder Flamme noch etwas weiter erhitzt. Der Rückstand färbt sich bei irgendwie erheblichem Zuckergehalt auch noch bei vielfacher Verdünnung des Harnes rein gelbbraun unter Entwicklung von Caramelgeruch, bevor er ganz verkohlt und fühlt sich dabei, wenn man ihn mit feuchtem Finger betastet, exquisit klebrig an. Zuckerfreier Urin gibt bloss graubraune schmutzige Rückstände.

### Nachweis und Vorkommen anderer Zuckerarten und Unterscheidung des Traubenzuckers von denselben. Lävulose, Maltose, Milchzucker, Pentosen.

Die Gährungsprobe kann, streng genommen, bloss als einwandfreier Beweis für den Gehalt des Urines an einem gährungsfähigen Kohlehydrat resp. einer gährungsfähigen Zuckerart überhaupt betrachtet werden. Nun kommen aber neben dem Traubenzucker auch noch andere gährungsfähige Zuckerarten im Harn vor, so namentlich Lävulose und Maltose. Dieselben sind jedoch bisher fast ausschliesslich bei gleichzeitigem Gehalt des Urines an Dextrose beobachtet worden und beeinträchtigen deshalb praktisch den Wert der Gährungsproben für die Erkennung des Diabetes mellitus und der Glycosurie nicht wesentlich. Der Milchzucker, den man mitunter bei kranken Frauen, ferner bei ausschliesslicher Ernährung mit grossen Mengen Milch und nach Einnahme grösserer Quantitäten (wenigstens 100.0 g) Milchzucker per os im Urin findet, vergäht durch Alkoholhefe nicht, gibt aber die Trommer'sche Probe. Die wichtigsten Unterscheidungsmerkmale der einzelnen im Harn vorkommenden Zuckerarten werden im übrigen gegeben durch die polarimetrischen Eigenschaften ihrer Lösungen, namentlich verglichen mit ihrem Reduktionsvermögen, ferner durch die Eigenschaften der Osazone, welche sie bei Anstellung der Phenylhydrazinprobe (S. 450 f.) bilden, insbesondere durch den Schmelzpunkt der letzteren. Genauere Aufschlüsse darüber geben die chemischen Handbücher. Für den gleichzeitigen Gehalt an Lävulose und Dextrose ist charakteristisch, dass die polarimetrische quantitative Untersuchung einer geringeren Traubenzuckerwert ergibt als die titrimetrische, was auf einen linksdrehenden Körper hinweist und dass trotzdem im Gegensatz zu einer Mischung von Dextrose mit der ebenfalls linksdrehenden Oxybuttersäure durch Vergärung jedes Drehungsvermögen verschwindet. Enthält der Harn neben Dextrose und Lävulose auch noch Oxybuttersäure (S. 509), so wird die Aufklärung der Verhältnisse complicierter und muss sich dann darauf stützen, dass titrimetrische und polarimetrische Bestimmung nicht harmonisieren, dass nach der Vergärung noch Linksdrehung zurückbleibt, dass aber diese der Vergärung widerstehende Linksdrehung nicht genügt, um den Unterschied der titrimetrischen und polarimetrischen Bestimmung des intacten Harns zu erklären.

Gehalt an gepaarter Glycuronsäure, welche diabetischer Harn nicht selten enthält (S. 499), und welche ebenfalls linksdreht, kann zu weiteren Schwierigkeiten der Beurtheilung führen. Hierüber vgl. Nachweis von Glycuronsäure a. d. f. S.

Nachweis von Pentosen. Pentosen, d. h. Zuckerarten mit 5 Atomen Kohlenstoff oder einem Mehrfachen davon im Molekül, hat man wiederholt neben Traubenzucker bei Diabetes mellitus, mehrfach aber auch ohne Traubenzucker im Harn gefunden.\*) Das Wesen der diesem Vorkommen zu Grunde liegenden Stoffwechselanomalie ist noch nicht aufgeklärt. Pentosenhaltige Urine zeigen bei Anstellung der Kupferprobe Reduktionsvermögen\*\*) und sind optisch ganz oder nahezu inactiv. Der Nachweis der Pentosen geschieht zunächst durch die Tollens'sche Reaction: Man löst nach Salkowski unter Erwärmen so viel Phloroglucin in 5–6 cm<sup>3</sup> rauchender Salzsäure, dass noch ein kleiner Ueberschuss ungelöst bleibt, theilt die Lösung in zwei annähernd gleiche Theile, setzt zu der einen Hälfte  $\frac{1}{2}$  cm<sup>3</sup> des zu untersuchenden, zu der anderen  $\frac{1}{2}$  cm<sup>3</sup> normalen Harnes und erwärmt beide Proben im kochenden Wasserbad. Der pentosenhaltige Urin zeigt in wenigen Minuten einen intensiv rothen ockeren Saum und diese Färbung breitet sich allmählig nach unten aus. Der Controlharn verändert seine Färbung nicht wesentlich. Sobald die Färbung deutlich entwickelt ist, nimmt man die Gläschen heraus, da zu langes Erhitzen die Reinheit der Reaction

\*) Salkowski und Jastrowitz, Centralbl. f. d. med. Wissensch. 1892, Bd. XIX. Salkowski, Ibidem, Bd. XXXII. Derselbe, Berliner kl. Wochenschr., 1895, Nr. 17.

\*\*) Die Reduction erfolgt dabei gewöhnlich erst nach längerem Kochen und dann plötzlich durch die ganze Masse.

beeinträchtigt. Der bei der Reaction entstehende rothe Farbstoff lässt sich mit Aethylalkohol extrahieren und gibt dann spectroscopisch einen Absorptionsstreifen zwischen den Fraunhofer'schen Linien *D* und *E*.

Da bei Anstellung der Phloroglucinreaction zuweilen auch normaler Harn eine zweifelhafte Verfärbung zeigt, so empfiehlt Salkowski, ausserdem die von Reiche angegebene Ozeinprobe\*) anzustellen. Man kocht den Harn ganz kurz 20–30 Secunden mit dem gleichen Volumen concentrirter Salzsäure und einigen Körnchen Ozein. Es entsteht dann, falls der Harn Pentosen enthält, eine dunkelgrüne Färbung, deren Zustandekommen auf der Bildung von Furfural durch Kochen pentosehaltigen Harns mit HCl beruht. Der einzige Körper, der sonst diese Reaction gibt ist die Glycuronsäure. Diese kommt jedoch im Harn bloss gepaart vor, und da diese Paarungen durch das kurze Kochen mit HCl nicht gesprengt werden, so kann die Reaction durch den Glycuronsäuregehalt des Harnes nicht zustande kommen.

### Nachweis von Glycuronsäure.

Glycuronsäure bildet sich im Thierkörper wahrscheinlich schon unter physiologischen Verhältnissen durch Oxydation des Traubenzuckers, von dem sie sich in ihrer elementaren Zusammensetzung nur wenig unterscheidet, als intermediäres Stoffwechselprodukt. Sie tritt im Harn dann auf, wenn sie Gelegenheit hat, sich im Organismus mit anderen Körpern zu paaren und hierdurch der völligen Verbrennung zu entgehen. Solche Körper, welche sich mit der Glycuronsäure paaren, existieren in grosser Zahl. Zu ihnen gehören: Chloralhydrat, Morphinum, Kampher, Terpentinöl, Salicylsäure, Saccharin, Santonin, Thallin, Chrysophansäure, Menthol und die meisten Phenole und phenolartigen Substanzen wie Indol, Skatol, Naphthol n. s. w. Dass Flückiger\*\*) ist gezeigt worden, dass die reducirende Eigenschaft des normalen Harns ausser auf dessen Gehalt an Harnsäure und Kreatinin auch auf der Anwesenheit gepaarter Glycuronsäureverbindungen beruht. Es kommen dabei die Phenol-Parakresol-, Indol- und Skatolglycuronsäure in Betracht. Durch P. Mayer\*\*\*) wurde diese Anschauungen neuerdings bestätigt und ausserdem darauf hingewiesen, dass die Ausscheidung gepaarter Glycuronsäuren auch in Beziehung steht zu Diabetes mellitus und alimentärer Glycosurie. Nach P. Mayer werden nach übermässiger Zufuhr von Kohlehydraten speciell von Zucker, mitunter grössere Mengen gepaarter Glycuronsäuren im menschlichen Harn ausgeschieden, bevor es zur Zuckerausscheidung kommt. Es scheint in diesen Fällen der Organismus den zugeführten Zucker noch bis zur Stufe der Glycuronsäure, aber nicht weiter abzubauen zu können. Bei dieser Auffassung von der Entstehung der Glycuronsäure erklärt sich auch das häufige gleichzeitige Vorkommen von gepaarter Glycuronsäure und Traubenzucker im Harn, das man sowohl bei der alimentären Glycosurie als beim Diabetes mellitus beobachtet hat. Offenbar wird hier ein Theil des unverwerteten Zuckers noch bis zu Glycuronsäure oxydirt. Da die Glycuronsäure wohl reducirt, aber nicht gährungsfähig ist, so erklärt der Gehalt des Harns an Glycuronsäure die häufige Erscheinung, dass nach einer erfolgreichen diätetischen Behandlung eines Diabetesfalles der Harn häufig noch reducirt ohne zu vergähren. Die Reduction hat dabei gewöhnlich die schon gegen Zuckergehalt sprechende Eigenthümlichkeit, dass sie bloss langsam erfolgt (vgl. unten). Auch manche Differenzen zwischen dem Resultate der quantitativen Zuckerbestimmung eines diabetischen Harns durch Gährung und durch Titration erklären sich aus dem gleichzeitigen Vorhandensein von Dextrose und gepaarter Glycuronsäure, indem die gepaarten Glycuronsäuren im Gegensatz zu Traubenzucker linksdrehen, aber wie diese reduciren. Im reinen Zustande wurde Glycuronsäure im Harn bisher nicht beobachtet, sondern bloss in Paarung. Diese Paarungen können nach P. Mayer (l. c.) durch 1–5 Minuten dauerndes Kochen unter Zusatz von 1%, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gesprengt und so also im Harn zum Zweck des Nachweises der Glycuronsäure die Eigenschaften der gepaarten mit der künstlich freigemachten Glycuronsäure getrennt aufgesucht werden. Die Dauer des zur Spaltung nöthigen Kochens lässt sich nicht allgemein angeben, sondern muss im einzelnen Falle durch den Nachweis, dass der Harn seine Eigenschaft nicht mehr zu erwartenden Sinne geändert hat, ausprobiert werden.

\*) Vgl. Blumenthal, Zeitschr. f. kl. Med., Bd. XXXVII. Bial, ibidem, Bd. XXXIX.

\*\*) Flückiger, Zeitschr. f. physiolog. Chemie, 9, 1885.

\*\*\*) Mayer, Berl. klin. Wochenschr., 1899, S. 617 ff., und D. med. Wochenschr., 1901, Nr. 16 und 17.

Es kommen zum Nachweis von gepaarten Glycuronsäuren im Harn hauptsächlich folgende Reactionen in Betracht:

1. Der Harn reducirt alkalische Kupferlösung. Da aber die gepaarten Glycuronsäuren bloss langsam reducieren, so erfolgt die Reduction erst nach etwas längerem Erhitzen. Sie erfolgt dagegen sofort, wenn man den Harn zuvor zur Spaltung der gepaarten Verbindungen in der oben angegebenen Weise mit 1% Schwefelsäure kocht.

2. Da wohl reine, nicht aber gepaarte Glycuronsäure Verbindungen mit Phenylhydrazin eingeht, so fällt die Phenylhydrazinprobe, wie man sie zum Nachweis von Zucker anstellt (S. 500 f.), bei Verwendung des nativen glycuronsäurehaltigen Harns negativ aus, positiv dagegen, wenn man auch hier wieder zuerst durch Kochen mit 1%iger Schwefelsäure die Spaltung vornimmt.

3. Da die Glycuronsäure gährungsunfähig ist, aber alkalische Kupferlösung reducirt, so vergähet ein glycuronsäurehaltiger Harn trotz seines Reduktionsvermögens nicht, oder, falls Zucker gleichzeitig vorhanden ist, bloss unvollständig und nicht bis zum völligen Verlust des Reduktionsvermögens.

4. Da die reine Glycuronsäure rechtsdrehend ist, während die gepaarten Glycuronsäuren linksdrehend sind, so verwandelt sich in glycuronsäurehaltigem Harn die Linksdrehung nach Vornahme der Spaltung durch Kochen mit  $H_2SO_4$  (vgl. oben) in Rechtsdrehung oder, falls infolge gleichzeitigen Traubenzuckergehaltes Rechtsdrehung vorliegt, nimmt die Rechtsdrehung infolge der Spaltung zu.

5. Der Harn gibt im Gegensatz zu traubenzuckerhaltigem, aber in Uebereinstimmung mit pentosenhaltigem Harn die Tollens'sche Reaction, wie sie für den Nachweis der Pentosen beschrieben worden ist. (S. 503 f.)

6. Der glycuronsäurehaltige Harn gibt im Gegensatz zum pentosenhaltigen die zum Nachweis der Pentosen auf S. 504 beschriebene Orcinreaction erst, nachdem durch Kochen mit 1%iger Schwefelsäure (vgl. oben) die Glycuronsäure frei gemacht worden ist, da die Orcinreaction wohl der freien, nicht aber der gepaarten Glycuronsäure eigen ist.

### Nachweis von Aceton ( $CH_3COCH_3$ ).

Aceton kommt in Spuren in jedem normalen Urine vor. Vermehrt ist der Acetongehalt im Fieber, im Hunger, bei reiner Fleischkost, bei Diabetes mellitus, bei gewissen Formen von Verdauungsstörung, bei manchen Carcinomen. Nach Hirschfeld kommt bei Nichtdiabetikern erheblicher Acetongehalt des Urines zustande, wenn Eiweisssubstanzen ohne gleichzeitige Verbrennung von Kohlehydraten im Körper zersetzt werden. Bei Diabetikern dagegen wirken noch andere Ursachen mit. Stark acetonhaltiger Urin riecht mitunter eigenthümlich obstartig. Auch die Athemluft solcher Kranken zeigt dann oft einen ähnlichen Geruch. Die Aufstellung eines besonderen Krankheitsbildes der Acetonurie oder Acetonämie entspricht nicht den Thatsachen. Diagnostische Bedeutung hat der Acetongehalt des Harnes bis jetzt bloss bei Diabetes mellitus, wo die Erscheinung, wenn sie trotz gemischter Diät stark ausgesprochen ist, im allgemeinen den Fall zu einem schweren stempelt, obschon hervorzuheben ist, dass von dieser Regel zahlreiche Ausnahmen vorkommen. Die Acetonurie wird auch hier begünstigt durch reine Fleischdiät und kann durch Zufuhr von Kohlehydraten häufig unterdrückt werden.

Die Prüfung auf Aceton kann zunächst am Harne selbst versucht werden. Falls aber dabei das Resultat negativ ausfällt, so thut man gut, den Harn zu destillieren. Da das Aceton eine sehr leicht flüchtige Substanz ist, so wird das Destillat bedeutend reicher an Aceton als der Urin, und man hat deshalb bei der Prüfung des Destillates grössere Aussicht Aceton zu finden.

Die Destillation kann ohne complicierte Vorrichtung einfach in der Weise geschehen, dass man in einem schräg fixierten „Fractionierkölbehen“ (Fig. 131), d. h. einem Kochkölbehen, in dessen Hals seitwärts ein schräg nach abwärts gerichtetes Glasröhrchen eingefügt ist, circa 50  $cm^3$  Urin mit etwas Phosphorsäure (bis zu starker Congorreaction, um das Schäumen zu ver-



hindern), am besten im Wasserbade oder über einem Drahtgeflechte, bis zum gelinden Sieden erhitzt. Als Vorlage wird, wie in der Figur ersichtlich, einfach ein Reagensgläschen über das seitliche Röhrchen geschoben und mit einem Bindfaden oder Draht fixiert, während die obere Oeffnung des Kolbens mit einem Kork geschlossen wird. Die abdestillierende Flüssigkeit sammelt sich dann in dem vorgelegten Reagensgläschen an. Eine besondere Kühlung ist nicht erforderlich. Sobald einige Cubikeentimeter überdestilliert sind, was nach wenigen Minuten der Fall ist, kann an dem Destillate die Acetonprüfung vorgenommen werden.

Bei Anwesenheit von Acetessigsäure darf man, um künstliche Bildung von Aceton zu vermeiden, nach Hoppe-Seyler zur Prüfung auf Aceton nicht destillieren, sondern man extrahiert den schwach alkalisch gemachten Harn mit reinem Aether, schüttelt sodann den Aether mit Wasser und benützt diese wässrige Flüssigkeit zur Austellung der Reactionen.



Fig. 131.

Die gebräuchlichsten Proben zum Acetonnachweise sind folgende:

Die Jodoformprobe nach Gunning. Man setzt dem Harn resp. dem Harndestillate etwas Lugol'sche Lösung\*) und dann soviel Ammoniak zu, dass ein tiefschwarzer Niederschlag von Jodstickstoff entsteht. Dieser Niederschlag verschwindet beim Stehen allmählig und an seiner Stelle tritt bei Gegenwart von Aceton ein gelblicher Niederschlag von Jodoform auf, der einerseits durch den Geruch, anderseits mikroskopisch daran zu erkennen ist, dass er aus sechsseitigen Täfelchen oder Sternen (vgl. Fig. 132 a. f. S.) besteht. Seltener ist der Niederschlag amorph. Nicht zu verwechseln mit den Jodoformkrystallen sind die sternförmigen Krystallaggregate von Tripelphosphat, welche sich neben Jodoform bei der Ausführung der Gunning'schen Probe (sowie auch der

\*) Zusammensetzung der Lugol'schen Lösung: 1·2 Jod, 1·8 Kal. jodat auf 30 Theile Wasser.

Lieben'schen, vgl. unten) häufig bilden, falls man nicht das Hardestillat verwendet (vgl. Fig. 144, S. 558).

Bei geringem Gehalte des Harnes an Aceton muss man bis 24 Stunden warten, um die Jodoformkrystalle nachzuweisen. Sind die Krystalle nicht deutlich ausgebildet, so kann man sie zur sicheren Erkennung in Aether lösen und durch langsame Verdunstung desselben umkrystallisieren. Die Gunning'sche Probe hat vor der Lieben'sche Probe (vgl. unten) den grossen Vortheil, dass ausser Aceton kein Körper bekannt ist, welcher dabei Jodoform liefert. Namentlich gibt weder Alkohol noch Aldehyd die Probe. Dafür ist die Gunning'sche Reaction etwas weniger empfindlich als die Lieben'sche, immerhin aber noch ausserordentlich empfindlich, so dass man mittelst derselben sehr häufig im diabetischen Urine ohne Destillation leicht Aceton nachweisen kann. Ich möchte die Gunning'sche Probe deshalb in erster Linie für den klinischen Gebrauch empfehlen, namentlich für den Versuch, das Aceton ohne Destillation direct im Harn nachzuweisen.

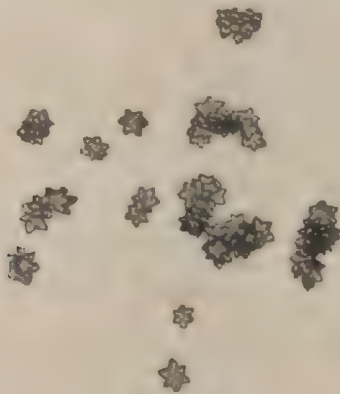


Fig. 132.

Jodoformkrystalle, erhalten durch die Gunning'sche Probe, ausgeführt am Hardestillat.  
Nach einem Mikrophotogramm.

Die Jodoformprobe nach Lieben. Man setzt zum Urine resp. zum Destillate desselben Kalilauge und Lugol'sche Lösung.\*) Es bildet sich dann bei Anwesenheit von Aceton ein gelblicher Niederschlag von Jodoform, der ähnlich wie bei der Gunning'schen Probe (vgl. oben), am Geruche und an der Krystallform zu erkennen ist. Bei sehr geringem Acetongehalte scheidet sich das Jodoform erst in mehreren bis zu 24 Stunden aus.

Die Probe ist ausserordentlich empfindlich und hat nur den Nachtheil, dass sie nicht ganz eindeutig ist, indem auch andere Substanzen ausser Aceton (namentlich Alkohol) bei derselben Jodoform geben. Die Gunning'sche Probe ist deshalb vorzuziehen.

Die Legal'sche Probe. Der Harn resp. das Destillat desselben wird mit 3 Tropfen einer concentrirten, frisch bereiteten Lösung von Nitroprussidnatrium (1:10) versetzt und mit einigen Tropfen Natron- oder Kalilauge stark alkalisch gemacht. Die entstehende rothe Färbung geht allmählig in Gelb über. Dieses Verhalten beobachtet man bei jedem Urine. Es beruht auf

\*) Vgl. vorhergehende Seite, Anmerkung.

der Anwesenheit von Kreatinin. Enthält der Harn aber Aceton in merklichen Mengen, so verwandelt sich jene gelbe Färbung nach Zusatz von Essigsäure in Purpurroth bis Violett. Zu irrthümlicher Annahme von Aceton kann diese Probe führen, wenn der Harn Parakresol enthält (v. Jaksch). Diese Probe ist diejenige, welche für die directe Untersuchung des Harnes ohne Destillation gewöhnlich in erster Linie empfohlen wird. Meiner Erfahrung nach ist sie aber, in dieser Weise (ohne Destillation) ausgeführt, wenig empfindlich und von allen Proben am wenigsten zu empfehlen. Dagegen ist sie brauchbar, wenn man sie am Destillat ausführt. In dieser Weise wurde sie neuerdings wieder durch Studer empfohlen.

### Nachweis von Acetessigsäure (Diacetsäure $[\text{CH}_3\text{COCH}_2\text{COOH}]$ .)

Acetessigsäure oder Diacetsäure kommt bei gewöhnlicher Kost im Harn des gesunden Menschen nicht oder bloss spurenweise vor. Pathologisch kann man sie gefunden bei schwerem Diabetes, bei Fieber, bei dyspeptischen Zuständen und mit solchen zusammenhängenden Autointoxicationen, bei Säuren. Die Bedingungen für die Ausscheidung von Diacetsäure sind ähnliche wie für die Ausscheidung von Aceton, und es werden demgemäss die beiden Körper auch fast immer gleichzeitig im Harn gefunden. Wahrscheinlich ist die Acetessigsäure die Muttersubstanz des Acetons. Wird wenig Acetessigsäure gebildet, so wandelt sie sich ganz in Aceton um; wird dagegen viel gebildet, so findet man beide Substanzen nebeneinander im Harn. Wie die Acetonausscheidung zeigt auch die Ausscheidung von Acetessigsäure bestimmte Beziehungen zum Kohlehydrat-Stoffwechsel, indem sie bei Nichtdiabetikern daran gebunden ist, dass Lebeweisskörper ohne gleichzeitige Verbrennung von Kohlehydraten im Körper zerlegt werden können und indem sie häufig durch Zufuhr von Kohlehydraten unterdrückt werden kann. Bei reiner Fleischkost sowie im Hunger wird Diacetsäure im Harn ausgeschieden. Bei Diabetes mellitus ist bei gemischter Diät reichliche Diacetsäureausscheidung ebenso wie die Ausscheidung von Aceton das Zeichen eines schweren Falles. Sie wird auch hier begünstigt durch strenge Fleischiät und kann durch Zufuhr von Kohlehydraten oft vermindert werden. Die Aufstellung eines besonderen Krankheitsbildes unter dem Namen der Diacetonurie entspricht den Thatsachen ebensowenig wie die Annahme einer selbständigen Acetonurie.

Acetessigsäure wird folgendermaassen nachgewiesen (Gerhardt'sche Eisenchloridreaction der Diabetiker):

Der Harn wird mit 1—2 Tropfen Eisenchlorid versetzt. Enthält er Acetessigsäure, so färbt er sich bordeauxroth. Die Färbung wird am deutlichsten, wenn man den Niederschlag von Eisenphosphat, welcher dabei entsteht, abfiltrirt. Aehnliche Rothfärbungen können aber ausser durch Acetessigsäure auch zustande kommen durch Rhodansalze, Natriumacetat, Salicylsäure und verschiedene andere aromatische Körper. Deshalb kann die Reaction nur dann für die Annahme von Acetessigsäure verwertet werden, wenn noch folgende zwei Controlproben positiv ausfallen: 1. Verfährt man mit dem gekochten Urin in der angegebenen Weise, so muss die rothe Färbung ausbleiben oder wenigstens schwächer ausfallen, da die Säure durch das Kochen allmählig unter Bildung von Aceton zerstört wird. 2. Man säuert den trüben Urin mit Schwefelsäure an und schüttelt mit Aether aus. Ist Acetessigsäure vorhanden, so tritt dieselbe in den Aether über und schüttelt man nun den letzteren mit verdünnter Eisenchloridlösung, so färbt sich die wässrige Schicht



roth. Diese Färbung verschwindet in 24—48 Stunden spontan. Die Schwefelsäure hat nur den Zweck, die Acetessigsäure aus ihren Salzen frei zu machen, so dass sie in den Aether übertritt. Rhodansalze verhalten sich bei Probe 2 ähnlich, da Rhodanwasserstoff auch in den Aether übergeht, nur mit dem Unterschiede, dass die Rothfärbung nicht spontan verschwindet.

### Nachweis von $\beta$ -Oxybuttersäure.

$\beta$ -Oxybuttersäure wurde bisher nur bei Diabetes mellitus, bei Scharlach und Masern, bei Scorbut und bei abstinierenden Geisteskranken gefunden. Sie ist wahrscheinlich die Vorstufe der Acetessigsäure.

Erheblicher Gehalt des Harnes an  $\beta$ -Oxybuttersäure bei Diabetes mellitus gilt als Symptom drohender Säureintoxication oder Acidose (Coma diabeticum).

$\beta$ -Oxybuttersäure scheint im Harn nur vorzukommen, wenn derselbe gleichzeitig auch Acetessigsäure enthält (vgl. oben).

Der sichere Nachweis der  $\beta$ -Oxybuttersäure ist leider nur durch complicierte Verfahren, welche die Isolation der Säure und die Herstellung eines gut charakterisierten oxybuttersauren Salzes bezwecken, möglich, deren Mittheilung hier zu weit führen würde.<sup>\*)</sup> Da die Säure links-, Traubenzucker dagegen rechtsdrehend ist, so kann beim Diabetes mellitus unter Umständen (wenn kein Eiweiss im Urine ist, da dieses auch links dreht) ein Wahrscheinlichkeitschluss auf die Gegenwart von  $\beta$ -Oxybuttersäure gezogen werden, wenn die chemische Zuckerbestimmung eine erheblich grössere Menge Zucker ergibt als die polarimetrische. Lävulosegehalt des Harnes kann hier zur Täuschung führen. Ein diese Täuschungsmöglichkeit ausschliessender Wahrscheinlichkeitsbeweis für die Gegenwart von  $\beta$ -Oxybuttersäure kann nach E. Kütz dadurch geliefert werden, dass man den eventuell euteiweissten und durch Vergährung vom Zucker (auch von eventuell vorhandener Lävulose) befreiten diabetischen Urin mit essigsaurem Blei und Ammoniak ausfällt (zur Entfärbung) und polarimetrisch untersucht. Zeigt der Harn nach diesem Verfahren linksdrehende Eigenschaften, so ist die Gegenwart von  $\beta$ -Oxybuttersäure in hohem Maasse wahrscheinlich. Jedoch muss noch das Vorhandensein gepaarter Glycuronsäure ausgeschlossen werden. (Vgl. 504 f.).

### Nachweis von Alkapton (Hydrochinonessigsäure oder Homogentisinsäure).

Der Körper, welchen man als Alkapton bezeichnet hat, verleiht dem Harn in erster Linie die Eigenschaft, bei längerem Stehen auffällig nachzudunkeln. Der Harn nimmt dabei, besonders wenn er alkalisch reagiert, durch Oxydation eine dunkle bis braunschwarze Farbe an und hinterlässt in der Wäsche dunkelrothe bis braune Flecke. Der alkaptonhaltige Urin gibt die Trommer'sche Probe, unterscheidet sich aber vom zuckerhaltigen Urin durch negativen Ausfall der Nylander'schen Probe sowie dadurch, dass er nicht vergähet und optisch inactiv ist. Setzt man dem Harn einen Tropfen dünner Eisenchloridlösung zu, so entsteht eine grüne Trübung. Dieselbe verschwindet sofort wieder, kann aber durch neuen Zusatz von Eisenchlorid noch einigemal erzeugt werden.

Ueber die chemische Natur des Alkapton war man lange im Ungewissen. Durch die Untersuchungen von Baumann und Wolkow<sup>\*\*)</sup> ist sichergestellt, dass die Substanz als ein Hydrochinonderivat, und zwar als Hydrochinonessigsäure oder Homogentisinsäure aufzufassen ist. Nur in einem Falle liess sich daneben eine verwandte Säure, nämlich die Hydrochinonmilchsäure oder Urolencinsäure nachweisen. Die Alkaptonurie ist meist mit keinerlei Beschwerde verbunden und wurde meist als zufälliger Befund bei scheinbar gesunden Menschen festgestellt. Nur in einem von Stange beschriebenen Falle war die Erscheinung mit dysurischen Beschwerden verbunden. Die Aetiologie des Zustandes ist noch völlig unklar. Die Grösse der Ausscheidung der Homogentisinsäure scheint der Eiweisszufuhr und der Nahrung parallel zu gehen. Man vergleiche im übrigen in Betreff dieser noch recht räthselhaften Anomalie die neueste Arbeit über dieselbe von E. Meyer in Bd. LXX des D. Arch. f. klin. Med., wo sich auch die ältere Literatur zusammengestellt findet.

<sup>\*)</sup> Minkowski, Arch. f. exp. Path., Bd. XVIII u. XXI (Aufsatz von Wolpe), 1884, und Kütz, ibidem, ferner Kütz, Zeitschr. f. Biologie, Bd. XX u. XXIII.

<sup>\*\*)</sup> Zeitschr. f. physiolog. Chemie, Bd. XV.

### Nachweis von Leucin und Tyrosin.

Leucin und Tyrosin kommen im Harn, wenigstens in erheblicher Menge, ausschliesslich pathologisch vor, und zwar fast immer in Lösung. Sehr charakteristisch ist der Leucin- und Tyrosinbefund für die acute gelbe Leberatrophie und die Phosphorvergiftung. Selten finden sich die beiden Körper im Harn bei Typhus, Variola, perniciöser Anämie und Leukämie.

Zum Nachweise wird der Harn sehr stark (auf etwa ein Zehntel) eingedampft und dann mit etwas Alkohol versetzt, worauf unter dem Mikroskop die charakteristischen Krystallformen der beiden Körper sichtbar werden. Das Tyrosin krystallisiert in Nadeln, das Leucin in Kugeln (Fig. 133). Die letzteren unterscheiden sich von den Kugeln des harnsauren Ammoniaks (vgl. Fig. 143, S. 557) durch ihre viel hellere Contourierung, das geringe Lichtbrechungsvermögen und durch das Fehlen von Stacheln. Da es sich bei der Ausscheidung von Leucin und Tyrosin meist um icterische Harnen handelt (acute gelbe Leberatrophie und Phosphorvergiftung), so muss man sich vor der Verwechslung der Tyrosinnadeln mit den ähnlich aussehenden Nadeln von Bilirubin (Fig. 165 d, S. 591) hüten, die durch die Concentration des

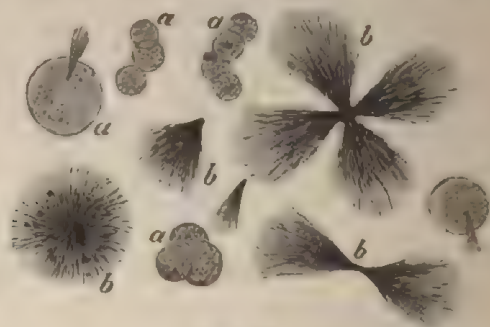


Fig. 133

Krystalle von Leucin (a) und Tyrosin (b). Nach Uitzmann und Hofmann.

Harnes zuweilen ausfallen. Die Bilirubinnadeln sind kenntlich an ihrer intens braunrothen Färbung.

Nur bei ganz prägnantem Untersuchungsergebnisse darf man sich mit dem Nachweis der erwähnten Krystallformen begnügen. Sicherer ist es in allen Fällen, mit folgende Probe anzustellen (theilweise wörtlich nach Huppert): Der Harn wird mit basischessigsäurem Blei (Liq. plumbi subacet. oder Plumb. subacetie. solut. Pharm. Helv. III) angereicht, das Filtrat durch Schwefelwasserstoff von überschüssigen Blei befreit, die abfiltrirte Flüssigkeit auf dem Wasserbade möglichst weit eingedunstet, der Rückstand mit kleinen Mengen concentrirten Alkohols ausgezogen (zur Entfernung des Harnstoffes), dann das ungelöst Zurückgebliebene mit schwächerem, ammoniakalischen Alkohol ausgekocht, die Lösung auf ein kleines Volumen verdunstet, bis zum Auskrystallisiren des Tyrosins und Leucins sich selbst überlassen. Leucin und Tyrosin lassen sich nun durch Krystallisiren aus Wasser trennen. Es krystallisirt derjenige Körper zuerst aus, welcher die Lösung nach seiner Menge und Löslichkeit zuerst sättigt. Durch Umkrystallisiren aus ammoniakalischem Alkohol können dem beide Körper ziemlich rein erhalten werden.

Das so rein dargestellte Tyrosin muss die Piria'sche Probe geben. Dieselbe wird angestellt, indem man das trockene Tyrosin in einem trockenen Reagenzglas mit einigen Tropfen concentrirter Schwefelsäure im Wasserbad  $1\frac{1}{2}$  Stunde kocht, haltene rüthliche Lösung von Tyrosinschwefelsäure erkalten lässt und in das achtfache Volumen Wasser eingiesst, mit Wasser nachspült und die Lösung bis zur neutralen



Reaction mit kohlensaurem Baryt sättigt und filtriert, bis auf wenige Cubikeentimeter eindampft und dann die Lösung vorsichtig mit stark verdünntem, säurefreiem Eisenchlorid in der Kälte versetzt. Es entsteht dann eine schöne violette Färbung, ähnlich wie von salicylsaurem Eisen (S. 514). Ausserdem muss sich (nach R. Hoffmann) eine heissbereitete wässrige Lösung von Tyrosin mit salpetersaurem Quecksilberoxyd und salpetrigsaurem Kali versetzt, so lange sie noch heiss ist, schön dunkelroth färben und einen massenhaften rothen Niederschlag geben.

Das Leucin dagegen charakterisiert sich dadurch, dass es bei schwachem Erhitzen, ohne vorher zu schmelzen, sublimiert zu wolligen, weissen Massen unter Verbreitung eines Geruches nach Amylamin sowie durch die Scherer'sche Probe. Zur Anstellung der letzteren wird das Leucin mit Salpetersäure auf dem Platinblech abgedampft, der fast unsichtbare Rückstand mit etwas Natronlauge erwärmt. Wird die entstehende Lösung concentrirt, so zieht sich die Flüssigkeit zu einer ölartigen, das Platinblech nicht benetzenden Flüssigkeit zusammen, die ohne Adhäsion auf dem Bleche herumrollt. Nach Salkowski kann auch folgende Reaction angestellt werden: Man löst eine nicht zu kleine Probe des Körpers in Wasser auf, entfärbt, wenn nöthig, durch Knochenkohle filtrirt, alkalisiert mit NaHO und setzt 1–2 Tropfen Kupfersulfatlösung (1:10) hinzu. Das zuerst ausfallende Kupferhydroxyd löst sich unter Bildung von Leucinkupfer zu einer blauen Lösung, welche beim Erhitzen nicht reducirt wird.

### Die Diazoreaction.

Ehrlich\*) hat es versucht, die Eigenschaft der Diazoverbindungen, mit einer grossen Zahl aromatischer Körper gefärbte Verbindungen zu geben, zu benützen, um in dem Urin bisher unbekannte Körper zu entdecken. Der oder die Körper, welche in gewissen pathologischen Urinen die nun zu besprechende, auf jener Eigenschaft beruhende Farbreaction, die sogenannte Diazoreaction geben, sind zwar chemisch noch unbekannt, nichtsdestoweniger lassen sich aber aus dem Eintreten oder Ausbleiben der Reaction empirisch gewisse Schlüsse ziehen.

Die Ausführung der Probe ist folgende: Man hält zwei Lösungen vorrätig, von denen die erste eine  $\frac{1}{3}\%$ ige Natriumnitritlösung, die andere eine Lösung von 5.0 Sulfanilsäure in 50.0 Salzsäure und 1000.0 Aq. destillata ist. 50  $cm^3$  dieser letzteren Lösung, mit 1  $cm^3$  der Nitritlösung gemischt, bilden das jeweiligen frisch herzustellende Reagens. In Ermangelung eines Messcylinders kann man dasselbe auch in einem Reagensgläschen darstellen, indem man zu circa 3  $cm^3$  der Sulfanilsäurelösung einen Tropfen der Nitritlösung setzt. Gleiche Theile Urin und Reagens werden gemischt und sodann durch rasches Zugiessen eines Ueberschusses von Ammoniak übersättigt. Die charakteristische Reaction besteht nun darin, dass sich die Mischung mehr oder weniger intensiv roth färbt und dass auch der Schüttelschaum dabei eine deutliche Färbung, welche von Hellrosa bis zu Tiefroth wechseln kann, annimmt. Mit der charakteristischen Rothfärbung ist nicht zu verwechseln die braungelbe Färbung, die bei Anstellung der Reaction jeder normale Harn gibt. Lässt man bei positivem Ausfall der Reaction die Probe stehen, so bildet sich nach längerer Zeit ein Niederschlag und an dessen oberer Grenze eine dunkle Zone von grüner, grünlichschwarzer oder violetter Nuance. Jede Abweichung von dem oben dargestellten Modus liefert andere Resultate und ist daher zu vermeiden. So muss z. B. die Uebersättigung mit Ammoniak auf einmal, nicht tropfenweise geschehen.

Was die klinischen Ergebnisse betrifft, so findet sich nach Ehrlich die Reaction bei Gesunden niemals, bei fieberlosen Krankheiten nur ausnahmsweise, und zwar bei folgenden Krankheitsgruppen: 1. bei fortgeschrittenen

\*) Zeitschr. f. klin. Med., Bd. V. 285, 1882.



Herzfehlern; 2. bei „chronischer Hepatitis“; 3. bei Carcinomen, besonders des Pylorus; 4. bei Leukämie; 5. bei Marasmus senilis; 6. bei Malaria cachexia; 7. bei kalten Abscessen. Die fieberhaften Krankheiten zerfallen gegenüber der Reaction in drei Gruppen: 1. in solche, in denen sie fast regelmässig fehlen pflegt, wie z. B. Gelenkrheumatismus, Meningitis; 2. in solche, in denen sie bald häufiger, bald seltener, je nach der Art des Krankheitsfalles, vorkommen kann, z. B. Pneumonie, Scharlach, Diphtherie, Erysipel, Phthise; 3. in solche, bei denen sie fast constant vorkommt, wie Typhus abdominalis und exanthematicus, Morbillen.

Bei den ersten zwei Kategorien von fieberhaften Krankheiten scheint das Vorkommen der Reaction die Prognose zu erschweren.

Bei Typhus ist die Reaction in zweierlei Weise diagnostisch zu verwerten: 1. spricht das dauernde Fehlen der Reaction bei einer Erkrankung, die unter dem Bilde eines schweren Typhus verläuft, einigermaassen, wenn auch nicht absolut sicher, gegen diese Diagnose; 2. lassen sich beim Typhus abdominalis Recrudescenzen oder Recidive von intercurrenten Lungenaffectionen und anderen Complicationen, welche Fiebersteigerungen bedingen, mittelst der Reaction unterscheiden. Handelt es sich um Recrudescenzen oder Recidive, so findet man meist eine Steigerung oder Wiederkehr der Reaction, im andern Falle dagegen nicht.

Bei Phthise kommt die Reaction namentlich in schweren progressiven Fällen sehr häufig vor. Sie weist hier auf eine üble Prognose hin und ist gewissermaassen ein Index für das schlechte Allgemeinbefinden. Zur Unterscheidung zwischen acuter Miliartuberculose und Typhus scheint die Reaction leider nicht brauchbar zu sein, da sie auch bei ersterer Krankheit häufig und intensiv vorkommt.

Bei Puerperalinfectionen ist das Auftreten der Reaction diagnostisch dem Fieber coordiniert.

Von Röttmeyer wurde die Reaction auch bei Lungenactinomykose beobachtet.

Die Diazoreaction ist aufzufassen als ein auf der Resorption gewisser Zerfallsproducte beruhendes indirectes Symptom, das (ähnlich wie der Milztumor und das Fieber) nicht an und für sich, sondern nur mit Berücksichtigung der übrigen Symptome diagnostisch zu verwerten ist.

Einigermassen charakteristisch für die Pneumonie vor und während der Krise soll die sogenannte Eigelbreaction, eine von Ehrlich beschriebene sogenannte primäre, d. h. vor Zusatz des Ammoniaks auftretende Diazoreaction sein. Der Urin nimmt dabei nach dem Zusatz des Reagens eine gestaute gelbe Farbe an, die sich namentlich im Schüttelschaum zeigt und nach Zusatz von Ammoniak nicht in Roth, sondern in ein helleres Gelb übergeht. Sie fand sich in 28 Fällen von Oppenheim constant zur Zeit der Krise und gestattet vielleicht, unter Umständen den Eintritt der letzteren vorauszusagen. Ehrlich führt sie zurück auf Urobilinogen, ein Umwandlungsproduct des aus dem Hämoglobin des Exsudates entstehenden Bilirubins.

## Untersuchung des Urines auf von aussen in den Körper eingeführte Bestandtheile (Medicamente und Gifte).

### Nachweis von Blei.

Ein blankes, bleifreies Magnesiumband wird in den Urin eingelegt und längere Zeit in demselben belassen. Enthält derselbe Blei, so schlägt sich dasselbe auf dem

Band nieder. Der Nachweis geschieht dann dadurch, dass man den Belag in Salpetersäure löst und nach den Regeln der anorganischen Chemie verfährt.<sup>\*)</sup> Enthält der Urin bloss geringe Menge von Blei, so führt dieses Verfahren nicht zum Ziele, und es muss dann eine grössere Menge Urin in der Weise verarbeitet werden, dass mittelst Salzsäure und chloresäurem Kali die organische Substanz zerstört und in der eingedampften Substanz das Blei gesucht wird.<sup>\*\*)</sup>

### Nachweis von Quecksilber.

500–1000 cm<sup>3</sup> Urin werden nach Fürbringer mit 2–4 cm<sup>3</sup> Salzsäure versetzt, auf 60–80° C. erwärmt und bei dieser Temperatur 5–10 Minuten lang im Kolben mit 1–1½ g Messingwolle unter öfterem Umschütteln digeriert. Das Metall wird mit heissem Wasser, hierauf mit Alkohol, zuletzt mit Aether ausgewaschen und dann in eine an dem obern Ende capillar ausgezogene, schwer schmelzbare Glasröhre gebracht und in derselben bis zur Rothglut, erhitzt, wobei das capillare Ende der Röhre nach oben zu halten ist. Das Quecksilber, welches sich mit der Messingwolle amalgamiert hat, verflüchtigt sich hierbei und schlägt sich als Spiegel in der Nähe des capillaren Endes nieder. Wird ein Körnchen Jod in der Röhre verdampft, so wird der Beschlag durch Bildung von Jodquecksilber roth gefärbt.

### Nachweis von Jod.

Jod ist im Harn nach innerem oder äusserem Gebrauch von Jodpräparaten als Jodkali enthalten, welches leicht in folgender Weise nachgewiesen werden kann.

Einige Cubikcentimeter Harn werden mit einer etwa erbsengrossen Menge Stärke gekocht, bis sich dieselbe aufgelöst hat und nach dem Erkalten auf concentrirte rohe Salpetersäure geschichtet. Ist Jod vorhanden, so bildet sich an der Grenze der Schichten ein blauvioletter Ring, der allmählig verschwindet. Bei dieser Probe wird durch die Salpetersäure Jod aus dem Jodkali abgespalten, das sich mit der Stärke zu blauer Jodstärke verbindet.

Man kann auch den Harn mit 5–10 Tropfen roher Salpetersäure und 1½ cm<sup>3</sup> Chloroform versetzen. Ist Jod zugegen, so erscheint das nach leichtem Umschütteln zu Boden sinkende Chloroform rosaroth bis violett gefärbt. Das freigemachte Jod löst sich nämlich in dem Chloroform mit rosarother Farbe.

Als praktische Verwerthung der Jodproben wird vorgeschlagen, Arzneien, von deren Einnahme durch den Patienten man sich überzeugen will, 0.1 Jodkali zuzusetzen. Sind sie eingenommen worden, so muss im Harn (auch im Speichel) Jod nachweisbar sein.

Beide angeführten Proben sind ausserordentlich empfindlich. Handelt es sich jedoch bloss um den Nachweis sehr geringer Mengen Jod, so kann unter Umständen bei der Chloroformreaction eine Schwierigkeit der Deutung daraus erwachsen, dass rothe Indol- und Skatolfarbstoffe sowie Urorosein (vgl. S. 493) durch den Einfluss der Salpetersäure im Harn gebildet werden, welche zum Theile dem Chloroform ebenfalls eine rüthliche Färbung verleihen können. Ein Unterschied gegenüber der Jodreaction ist aber, dass in diesem Falle die Harnflüssigkeit meist stärker gefärbt erscheint als das Chloroform. In solchen Fällen ist unter Umständen auch die Stärkereaction nicht ohneweiters entscheidend, weil der blaue Ring der Jodstärke mit einer Indicanreaction verwechselt werden kann, wie sie in solchen chromogenreichen Harnen nicht bloss durch Chlorkalk, sondern zuweilen auch durch Salpetersäure hervorgerufen wird (vgl. S. 492). Handelt es sich jedoch um Indican, so ist dies leicht daran zu erkennen, dass der blaue Ring auch ohne die Gegenwart von Stärke durch die Salpetersäure im Harn hervorgerufen wird.

Eine andere Jodreaction ist diejenige mittelst Palladiumchlorürs. Sie wird in der Weise angestellt, dass man zu dem jodhaltigen, stark mit Salzsäure angesäuerten Urin einige Tropfen einer mässig concentrirten Palladiumchlorürlösung in HCl<sup>\*\*\*</sup>) zusetzt. Es entsteht dann eine braune Verfärbung und allmählig ein schwarzer Niederschlag. Die Reaction ist eindeutig, aber viel weniger empfindlich als die oben angeführte Stärke- und Chloroformreaction.

<sup>\*)</sup> Vgl. Salkowski Practicum der physiol. u. pathol. Chemie, 2. Aufl. 1900.

<sup>\*\*)</sup> Vgl. Lehmann, Zeitschr. f. physiol. Chemie, Bd. VI, S. 4, 1882. Ueber das Verfahren der Zerstörung der organischen Substanz vgl. Ludwig, Med. Chemie, 1885, S. 238 ff.

<sup>\*\*\*</sup>) Zur Herstellung der Lösung wird 1.0 Palladiumchlorür mit wenig Tropfen concentrirter HCl durch Stehenlassen während eines Tages gelöst und diese Lösung mit Salzsäure so weit verdünnt, dass eine eben noch durchsichtige braune Lösung entsteht.



### Nachweis von Brom.

Der Bromnachweis kann analog versucht werden wie die Jodprobe mit Chloroform, nur benützt man hier zum Freimachen des Broms einige Tropfen Chlorkalklösung und Salzsäure. Das Chloroform färbt sich durch das freie Brom gelbbraun. Diese Probe ist weit weniger empfindlich als die Jodreaction, jedoch genügt sie, um die therapeutische Einnahme grosser Dosen von Bromsalzen zu erkennen.

Es ist jedoch auf die Unsicherheit dieser Probe hinzuweisen, die darin liegt, dass das Chloroform sich unter Umständen auch durch Harnfarbstoffe gelblich färbt, kann. Um diese Fehlerquelle zu vermeiden, muss man 10 cm<sup>3</sup> Urin mit 2 g Aetzkali und ebensoviel salpetersaurem Kali veraschen, die Asche im Wasser lösen und in der Lösung nach dem angeführten Verfahren auf Brom suchen.

Neulich hat A. Jolles\*) ein sehr empfindliches und einfaches Verfahren des Bromnachweises angegeben, das darauf beruht, dass das Brom aus dem Harn durch Kaliumpermanganat in saurer Lösung frei gemacht wird und dass freies Brom mit *p*-Dimethylphenylendiamin einen rothen Farbstoff gibt. Man stellt eine wässrige Lösung von salzsaurem *p*-Dimethylphenylendiamin (0.5 : 500) her, tränkt Filtrierpapier mit dieser Lösung, lässt es trocknen und schneidet es in Streifen. Sodann verfährt man folgendermassen: 10 cm<sup>3</sup> Harn werden in einem enghalsigen Kölbchen mit Schwefelsäure angesäuert und Kaliumpermanganat im Ueberschuss, also bis zur bleibenden Rothfärbung zugesetzt. In dem Hals des Kölbchens wird ein angefeuchtetes Streifchen des erwähnten *p*-Dimethylphenylendiaminpapiers angebracht und das Kölbchen auf dem Wasserbad erwärmt. Bei Anwesenheit von Brom entsteht auf dem Papier eine Färbung, die von Violett durch Blau und Grün in Braun übergeht. Jod und Chlor erzeugen andere damit nicht zu verwechselnde bräunliche Nuancen.

Der Nachweis von Brom im Harn kann namentlich dann Interesse haben, wenn es sich darum handelt, die Diagnose von Bromismusymptomen schnell zu sichern.

### Nachweis von Salicylsäure.

Der Urin wird tropfenweise mit Eisenchlorid versetzt: er färbt sich dabei mehr oder weniger intensiv dunkelviolet. Die Reaction ist sehr empfindlich und kann in ähnlicher Weise zur Controle der Einnahme von Medicamenten benutzt werden, wie die Jodreaction. Sowohl die Salicylsäure und ihre Salze, als auch die Salicylursäure und ihre Salze, unter welcher Form nach innerem Gebrauch von Salicylaten die Salicylsäure zum Theile im Urine erscheint, geben diese Reaction. In Betreff der Unterscheidung der Salicylsäurereaction von der ähnlichen Reaction der Acetessigsäure vgl. S. 508 f.

### Nachweis von Phenol.

Phenol erscheint im Harn zum grössten Theile als Phenolschwefelsäure. In Destillat des mit 5% Schwefelsäure versetzten Phenolurines erzeugt Eisenchlorid eine violettblaue Färbung. Der Phenolharn färbt sich an der Luft dunkel bis schwarz. Es beruht dies darauf, dass er Hydrochinon und Brenzkatechin enthält, welche durch Oxydation dunkel gefärbte Derivate bilden.

### Nachweis von Antipyrin.

Der Harn erscheint dunkel, dichroitisch, in reflectiertem Lichte grünlich, in durchfallendem röthlich. Bei Zusatz von Eisenchlorid entsteht allmählig eine braunrothe Färbung.

### Nachweis von Thallin.

Der Harn erscheint gelbgrün bis dunkelbraun und färbt sich nach Zusatz von Eisenchlorid braunroth. Schüttelt man den Urin mit Aether aus, so gibt der letztere mit Eisenchlorid eine grüne Farbe.\*\*)

### Nachweis von Phenacetin.

Der Harn ist dunkelgelb und färbt sich nach Zusatz von Eisenchlorid rothbraun. Die Färbung geht nach längerem Stehen in Schwarz über.

\*) Wiener klin. Rundschau, 1898, Nr. 12.

\*\*) Jaksch, Zeitschr. f. klin. Med., S. S. 551, 1894.



### Nachweis von Antifebrin.

Dampft man den Chloroformauszug von Antifebrinharn ein und setzt zum Rückstande salpetersaures Quecksilberoxydul, so entsteht beim Erhitzen der Mischung eine grüne Färbung.\*)

### Nachweis von Tannin.

Tannin wird im Urin zum Theile als Gallussäure ausgeschieden. Tannin- und gallussäurehaltiger Urin färbt sich mit Eisenchlorid blauschwarz (Tintenreaction).

### Nachweis von Copaivabalsam und Santalöl.

Der Harn nach Einnahme von Copaivabalsam reducirt Kupferoxyd (Trommer'sche Probe), dagegen nicht Wismut (Nylander'sche Probe). Setzt man dem Harn tropfenweise Salzsäure zu, so bildet sich unter röthlicher bis violetter Färbung eine Trübung von Harzsäuren. Auch nach Gebrauch von Santalöl erlangt der Harn reducierende Eigenschaften und gibt mit Salzsäure einen Niederschlag von Harzsäuren, dabei entsteht oft eine röthlichbraune Färbung, die aber nach Karo nicht charakteristisch ist. Alexander\*\*) betont, dass die Intensität des Harzsäureniederschlages nicht den angeführten Farbenreactionen parallel geht, und dass in Betreff der Menge der ausgeschiedenen Harzsäure die einzelnen Individuen sich bei gleich dosierter Zufuhr von Copaivabalsam und Santalöl sehr verschieden verhalten.

### Nachweis von Santonin.

Der Santoninharn zeigt eine safrangelbe bis grünliche Färbung, die durch Zusatz von Natronlauge in eine rosarothte Nuance übergeht. Dieser Rosafarbstoff geht beim Schütteln mit etwas Amylalkohol sofort in diesen über und ertheilt ihm eine schöne und intensive Färbung, während sich der Harn entfärbt.

### Nachweis von Emodinen, Chrysophansäure und verwandten durch Oxymethylantrachinongruppen charakterisierten Substanzen, Rheum, Senna, Rhamnus (Cascara Sagrada), Aloë.

Nach Einnahme von Rhabarber, verschiedener Rhamnusarten (Rh. Frangula und Purgiana (Cascara Sagrada)) sowie von Senna und grösseren Dosen Aloë erscheint der Harn braungelb und färbt sich nach Zusatz von Alkalien (Natron, Kali oder Ammoniak) mehr oder weniger ausgesprochen röthlich. Es beruht dies auf dem Gehalt dieser Arzneimittel an Emodinen (Trioxymethylantrachinon) und Chrysophansäure (Dioxymethylantrachinon). Diese Substanzen werden im Harn theils als solche, theils als gepaarte Körper ausgeschieden. Auch nach äusserer Application von Chrysarobin nimmt der Harn zuweilen die nämlichen Eigenschaften an, weil wahrscheinlich aus dem Chrysarobin im Körper Chrysophansäure gebildet wird. Zum Unterschied von Santoninharn (vgl. oben) geht der beim Alkalisieren entstehende röthliche Farbstoff aus diesen Harnen nicht in Amylalkohol über. Die erwähnte, der Chrysophansäure und den Emodinen gemeinsame, in neuerer Zeit als Oxymethylantrachinonreaction bezeichnete Reaction wird nach Tschirch bedeutend empfindlicher, wenn man den Harn im Reagensglas zunächst zur Spaltung der gepaarten Körper mit 1--2 Tropfen Kalilauge kocht, dann mit Salzsäure ansäuert, mit Aether extrahirt und den Aether mit Ammoniak durchschüttelt. Nach einigem Zuwarten trennt sich dann der Aether von Ammoniak und das letztere färbt sich schön kirschroth. Da die Chrysophansäure schwer aus dem Aether in das Ammoniak übertritt, so ist, falls der Aether trotz der Rothfärbung des Ammoniaks gelb gefärbt bleibt, auf Chrysophansäure im Gegensatz zu Emodin zu schliessen.

### Quantitative Harnanalyse.

Vorbemerkung. Da es sich bei den quantitativen Harnanalysen meist um die Bestimmung der täglichen Gesamtmenge eines bestimmten Harn-

\*) Yvon, Journal de Pharmacie et de Chemie, 1887, Nr. 1.

\*\*) D. med. Wochenschr., 1893, Nr. 14, S. 324.

bestandtheiles handelt, so muss für quantitative Bestimmungen die zu untersuchende Probe stets der gemischten Gesamtmenge des Urines vom ganzen Tage entnommen werden.

## Quantitative Bestimmung des Eiweisses.

### Eiweissbestimmung durch Wägung.

Genaue quantitative Eiweissbestimmungen sind nur möglich durch vollständige Ausfällung des Eiweisses durch Kochen unter Zusatz verdünnter (2% iger) Essigsäure (vgl. Enteiweissung des Urines, S. 478 f.), Trocknung des abfiltrierten und gewaschenen Niederschlages auf trocken gewogenem Filter bei 110—120° C. bis zu constantem Gewicht und Wägung des getrockneten Rückstandes unter Subtraction des Gewichtes des trockenen Filters. Damit die Trocknung des Eiweisses nicht zu lange Zeit in Anspruch nimmt, muss die verarbeitete Urinmenge so gewählt werden, dass (nach schätzenden Vorversuchen, vgl. unten, Eiweissbestimmung nach Esbach) das Gewicht des Trockeneiweisses nicht mehr als 0.2—0.3 g beträgt. Die Wägung muss, da Eiweiss sehr hygroskopisch ist, unter allen Cautelen, die bei exacten Wägungen hygroskopischer Körper überhaupt nothwendig sind (zwischen aufeinander geschliffenen Uhrgläsern, vorgenommen werden. Wo es auf grosse Genauigkeit ankommt, muss der Eiweissniederschlag vor dem Trocknen durch Waschen mit Alkohol und Aether von Fett befreit, eventuell auch der Aschengehalt bestimmt und in Abzug gebracht werden. Dieses Verfahren der Eiweissbestimmung, das einzige, welches allen Ansprüchen auf Genauigkeit genügt, ist leider für die meisten klinischen Zwecke zu umständlich und man begnügt sich deshalb gewöhnlich mit approximativen Bestimmungsmethoden, deren es eine ganze Anzahl gibt, von welchen wir aber nur die folgenden als die praktisch brauchbarsten mittheilen.



Fig. 134.  
Esbachs  
Albumimeter.

### Eiweissbestimmung nach Esbach.

Sie beruht auf der Messung des Volumens des durch ein bestimmtes Verfahren aus einer gegebenen Menge des Urines ausgefällten Eiweisses. Diese Volumbestimmung geschieht dadurch, dass man den Eiweissniederschlag in einem als Albumimeter bezeichneten graduierten Reagensglase (Fig. 134) erzeugt und die Höhe bis zu welcher sich derselbe nach 24 Stunden sedimentiert, abliest. Zur Ausfällung des Eiweisses dient eine Lösung von 10 g Pikrinsäure und 20 g Citronensäure in 1 Liter destillierten Wassers. Die Untersuchung wird folgendermassen ausgeführt:

Das Albumimeter wird bis zu der mit *U* bezeichneten Marke mit dem zu untersuchenden Urine gefüllt und hierauf bis zur Marke *R* von dem erwähnten Reagens zugegossen. Man verschliesst nun das Röhrchen mit einem Gummipfropfen, mischt durch wiederholtes Umdrehen (ohne zu schütteln) und stellt dann das Instrument senkrecht in ein Reagensgläschengestell. Das ausgefällte Eiweiss sinkt allmählig zu Boden und nach 24 Stunden liest man die Höhe der Eiweisschicht an den Theilstriehen ab, welche direct den Promillegehalt an Eiweiss angeben. Die Theilung geht bei manchen Instrumenten bis 120/100. Da aber bei starkem Eiweissgehalte die Sedimentierung des Nieder-



schlages in ungleichmässiger Weise stattfindet, so dass die directen Bestimmungen ungenau ausfallen, so thut man gut, falls die vorläufige Untersuchung mittelst des Albumimeters ergibt, dass der Urin über  $5\frac{0}{100}$  Eiweiss enthält, die Bestimmung an dem auf die Hälfte oder auf ein Viertel mit normalem Harn verdünnten Urin vorzunehmen, wobei die Resultate entsprechend genauer werden. Diese Esbach'sche Methode ist für mittlere Eiweissmessungen annähernd bis auf  $1\frac{0}{100}$  genau. Für hohe Eiweissgehalte sowie für solche unter  $\frac{1}{2}\frac{0}{100}$  dagegen werden die Fehler erheblich. Ganz geringe Eiweissmengen können mittelst dieses Verfahrens überhaupt nicht bestimmt werden, weil sie sich nicht absetzen. Es ist noch zu erwähnen, dass sich die empirische Graduierung des Esbach'schen Albumimeters auf mittlere Zimmertemperatur bezieht. Bei erheblich von derselben abweichender Aussentemperatur werden die Resultate wesentlich verändert. Bei erheblichem Gehalte des Harnes an Harzsäuren (z. B. nach Einnahme von Balsamen oder Santalöl) ist die Esbach'sche Methode unbrauchbar, weil neben dem Eiweiss auch die Harzsäuren durch die Pikrinsäure ausgefällt werden (S. 478). Es bleibt dann nichts übrig, als die Bestimmung durch Wägung (vgl. oben) vorzunehmen, wobei allfällig ausgeschiedene Harzsäuren aus dem Eiweissniederschlage durch Waschung mittelst Alkohol und Aether entfernt werden.

#### Eiweissbestimmung nach Roberts-Stolnikow (Brandberg).

Für diejenigen Fälle, wo man, ohne ein Albumimeter zur Disposition zu haben, eine annähernde Eiweissbestimmung machen möchte, empfiehlt sich die gleichzeitig von Roberts und Stolnikow beschriebene und von Brandberg genauer geprüfte Methode. Sie beruht auf der Erfahrung, dass bei Ausführung der kalten Salpetersäureprobe Schichtung des Harnes auf Salpetersäure, die Eiweisstrübung an der Grenze der Schichten umso rascher auftritt, je höher der Eiweissgehalt ist. Die Beobachtung lehrt, dass das Auftreten der ersten Trübung  $2\frac{1}{2}$  bis 3 Minuten dauert, falls der Urin  $0.033\frac{0}{100}$  Eiweiss enthält. Man bestimmt nun diejenige Verdünnung, welche man dem zu untersuchenden Urin geben muss, um die erste Trübung in der erwähnten Zeit zu erhalten. Man weiss dann, dass die betreffende Verdünnung einen Eiweissgehalt von  $0.033\frac{0}{100}$  besitzt und kann daraus einen unmittelbaren Rückschluss ziehen auf den Eiweissgehalt des unverdünnten Harnes. Dabei muss, da es sich um quantitative Verhältnisse handelt, die Schichtung sehr genau vorgenommen werden, was nur möglich ist, wenn man zunächst die Salpetersäure mittelst einer Pipette auf den Grund eines Reagensgläschens fliessen lässt, ohne die Wände desselben zu benetzen und dann mittelst einer zweiten Pipette, welche bis in die Nähe des Säureniveaus eingeführt wird, sorgfältig den Harn auf dasselbe fliessen lässt. Um rasch zum Ziele zu kommen, prüft man zunächst eine erste Verdünnung *A* des Harnes von  $\frac{1}{10}$ , dann, falls die Trübung früher auftritt als nach 3 Minuten, eine zweite Verdünnung *B*, welche man aus Mischung *A* erhält, wenn man einen Theil derselben mit 2 Theilen Wasser mischt; wenn auch diese Mischung noch zu concentrirt ist, so prüft man eine Mischung *C*, bestehend aus 1 Theil Mischung *B* + 4 Theilen Wasser und endlich, wo nöthig, noch eine Verdünnung *D* von 1 Theil Mischung *C* + 1 Theil Wasser. Erfolgt für eine dieser Verdünnungen die Trübung nach 3 Minuten, so enthält diese Verdünnung  $0.033\frac{0}{100}$  Eiweiss, und eine einfache Berechnung ergibt somit, dass der Harn enthält:

Wenn <i>A</i>	die gesuchte Verdünnung ist	$0.33\frac{0}{100}$	Eiweiss
" <i>B</i>	"	"	$1.0\frac{0}{100}$
" <i>C</i>	"	"	$5.0\frac{0}{100}$
" <i>D</i>	"	"	$10.0\frac{0}{100}$

Hat man mit keiner der erwähnten, zur Orientierung bestimmten Mischungen die gesuchte Verdünnung getroffen, so kann man noch beliebig viele der zwischenliegenden Verdünnungen durchprüfen, wenn man sich nicht auf eine blosse Abschätzung nach den orientierenden Versuchen beschränken will.

Bei Gehalt des Harnes an Nucleonbumin oder Harzsäuren ist die Methode ebenso unbrauchbar wie die Esbach'sche, da Salpetersäure sowohl Nucleonbumin als Harzsäuren fällt (S. 478).



### Versuche über titrimetrische Bestimmung des Harneiweisses.

Von der durch Sjöqvist\*) festgestellten Thatsache ausgehend, dass die bekannten säurebindenden Eigenschaften des Eiweisses (S. 391 f.) darauf beruhen, dass dasselbe mit Säuren nach stöchiometrischen Gesetzen eigentliche Salze bildet, habe ich versucht, Harneiweiss unter Verwendung derjenigen Säureindicators, welche nicht auf an Eiweiss gebundene, sondern bloss auf völlig freie Mineralsäuren reagieren, wie Phenolphthalein, Vanillin und Congoroth (vgl. S. 390 ff.), acidimetrisch zu titrieren. Zu diesem Zwecke muss jedoch das Eiweiss, um die Mitwirkung allfälliger anderer Substanzen, welche im Harn in ähnlicher Weise wie Eiweiss Säuren binden könnten, zu verhindern, zunächst isoliert werden. Ich verfuhr in der Weise, dass ich durch Kochen unter schwachem Ansäuern des Harns das Harneiweiss ausfällte und mittelst eines gut präparierten Asbestfilters (vgl. S. 522) abfiltrirte. Es gelingt auf diese Weise sehr leicht, den Harn absolut eiweissfrei zu machen, so dass er die Biuretreaction nicht mehr gibt. Sobald der flüssige Antheil des Harns vom Filter abgelaufen ist, wird der Asbest mittelst eines Glasstabes sammt dem Eiweissconglomerat aus dem Trichter herausgenommen, in eine kleine porzellanene Reibschale gebracht und dort mit  $2\text{ cm}^3$   $\frac{1}{10}$ -Normalnatriumcarbonat innig zerrieben. Dabei löst sich das frisch gefällte Eiweiss sehr rasch und vollständig auf. Die breiartige Masse wird zur besseren Auslaugung mit sehr wenig Wasser verdünnt und dann sammt dem fein zerriebenen Asbest in einem Messcylinder mit Wasser auf  $10\text{ cm}^3$  gebracht. Man entleert hierauf den Messcylinder in ein ganz kleines Erlemerküchlein und setzt einen Tropfen dünner Phenolphthaleinlösung zu, wodurch sich die Mischung roth färbt. Man neutralisiert nun zunächst theilweise durch Zusetzen von  $1.9\text{ cm}^3$   $\frac{1}{10}$ -Normalsalzsäure und dann vollständig und exact bis zum Verschwinden der Rothfärbung mittelst  $\frac{1}{10}$ -Normalsalzsäure. Nun titriert man vorsichtig mit  $\frac{1}{10}$ -Normalsalzsäure weiter, unter häufiger Entnahme von Proben mittelst eines Glasstabes, bis ein Tropfen der Flüssigkeit, auf stark gefärbtes Congopapier gebracht — das hell gefärbte ist merkwürdigerweise weniger empfindlich — eine beginnende Blaufärbung erzeugt. Die in diesem Momente verbrauchte Menge  $\frac{1}{10}$ -Normalsalzsäure ist das Maass des Eiweissgehaltes. Da das Eiweiss ein sehr grosses Mol hat, so bedarf man ausser geringen Mengen HCl. Bei den Versuchen, welche ich unter Controle durch Wagner des Eiweisses anstellte, kamen bei der Titration von  $10\text{ cm}^3$  Harn auf jedes Proben-Eiweiss circa  $1.5\text{ cm}^3$   $\frac{1}{10}$ -Normalsalzsäure. Ich möchte jedoch vorläufig das Verfahren noch nicht als eine klinische Methode empfehlen, da es sehr wohl möglich ist, das Harneiweiss verschiedener Provenienz verschiedenes Bindungsvermögen für Säure besitzt.

### Quantitative Traubenzuckerbestimmungen.

Der Zuckergehalt des Harnes kann bei Diabetes mellitus bis zu 10% betragen. Am häufigsten ist ein Gehalt von 4—5%. Die Menge des in 24 Stunden ausgeschiedenen Traubenzuckers kann 1 kg und mehr betragen.

#### Abschätzung des Zuckergehaltes nach dem specifischen Gewichte und der Urinmenge.

Nach Naunyn beträgt nach empirischer Feststellung der approximative Zuckergehalt diabetischen Harnes bei einer Tagesurinmenge von

2	Liter und specifischem Gewichte von	1028—1030	circa	2—3%
3	" " " " " "	1028—1032	"	3—5%
5	" " " " " "	1030—1035	"	5—7%
6—10	" " " " " "	1030—1042	"	6—10%

Man kann annähernd den procentischen Zuckergehalt des Urins aus der Urinmenge und dem specifischen Gewichte berechnen, wenn man von den gefundenen specifischen Gewichte so viel in Abzug bringt, als dasselbe in Anbetracht der constatirten Urinmenge bei einem normalen, nicht zuckerhaltigen, sondern bloss durch reichliche Wasseraufnahme verdünnten Urin aus-

\*) Skand. Arch. f. Physiol., Bd. V.

machen würde. Wir nehmen z. B. nach unseren früheren Angaben an, dass normalerweise einer Urinmenge von 2 l ein spezifisches Gewicht von 1015 entspreche. Dann wird, falls der Urin bloss durch reichliche Wasserzufuhr vermehrt wird, einer Urinmenge von 3 l annähernd ein spezifisches Gewicht von  $\frac{2 \times 1015 + 1000}{3} = 1010$ , einer solchen von 6 l ein spezifisches

Gewicht von  $\frac{2 \times 1015 + 4000}{6} = 1005$  entsprechen. Statt dessen möge

der diabetische Harn A bei 3 l Urinmenge und der diabetische Harn B bei 6 l Urinmenge ein spezifisches Gewicht von 1030 haben. Der Zuckergehalt bedingt dann an sich bei Harn A ein spezifisches Gewicht von  $1030 - 1010 = 1020$ , bei Harn B ein solches von  $1030 - 1005 = 1025$ . Hieraus kann der Zuckergehalt eines Liters Urin annähernd berechnet werden (nach S. 526, quantitative aräometrische Gährungsprobe), indem wir die zwei letzten Zahlen des spezifischen Gewichtes mit 0.23 multiplicieren. Man erhält dann für Urin A 4.6%, für Urin B 5.7%. Genau ist natürlich diese Berechnung nicht, schon aus dem Grunde, weil der Diabetes mellitus auch die Harnstoff- und Salzausscheidung verändert und das spezifische Gewicht des Harnes hierdurch ebenfalls beeinflusst wird.

### Zuckerbestimmung durch Titrierung.

#### Zuckertitration nach Fehling-Soxhlet.

Am häufigsten wird zur Titration des Traubenzuckers des Urines die Eigenschaft des ersteren, Kupferoxyd in alkalischer Lösung zu Oxydul zu reducieren, also das Princip der Trommer'schen Probe (vgl. S. 496) benützt. Die Möglichkeit einer Titration beruht hier darauf, dass unter Einhaltung bestimmter Bedingungen die Reduction der alkalischen Kupferoxydlösung durch Traubenzucker in quantitativ bestimmter Weise vor sich geht. Man benützt gewöhnlich die Fehling'sche Lösung, welche folgendermaassen zusammengesetzt ist:

34.64 g reines, krystallisiertes, nicht verwittertes Kupfersulfat;

173 g Seignettesalz (Tartarus natronatus);

100 cm<sup>3</sup> Natronlauge von 1.34 spezifischem Gewicht;

Aqua destillata q. s. ad 1000 cm<sup>3</sup>.

In dieser ursprünglichen Form ist die Fehling'sche Lösung nicht haltbar, und man hält deshalb besser zwei getrennte Lösungen vorrätig, die man erst vor dem Gebrauche mischt. Die eine Lösung (I) enthält 34.64 g Kupfersulfat (wie oben) auf 500 Aqua destillata und wird zweckmässig mit einem Tropfen concentrirter Schwefelsäure angesäuert. Die andere Lösung (II) enthält 173 g Seignettesalz mit 100 cm<sup>3</sup> der erwähnten Natronlauge und Wasser zu 500 cm<sup>3</sup> gelöst. Durch Vermischen gleicher Theile beider Lösungen erhält man dann für jedesmaligen Gebrauch die Fehling'sche Lösung. Dieselbe ist so zusammengesetzt, dass 10 cm<sup>3</sup> derselben, fünffach mit Wasser verdünnt, durch 0.05 Traubenzucker, genauer nach Soxhlet 0.0473, beim Kochen zu Kupferoxydul reducirt werden. Dabei ist vorausgesetzt, dass die Zuckerlösung nicht mehr als 1% Traubenzucker enthält. Es muss also unter Umständen der Urin vor der Ausführung der Titration passend mit Wasser verdünnt werden, so dass er nicht mehr als 1% Zucker enthält. Hierbei werden die oben angeführten Regeln für die Schätzung des Zuckergehaltes nach dem spezifischen Gewicht zu Grunde gelegt. Als Anhaltspunkt für die eventuell herzustellende Verdünnung kann man sich auch merken, dass nicht weniger als 5.0 cm<sup>3</sup> Harn resp. Harnlösung zur Reduction von 10 cm<sup>3</sup> Fehling'scher Lösung erforderlich sein sollen. Ergibt die Titration selbst, dass dies nicht zutrifft, so muss dieselbe mit einer geänderten Verdünnung wiederholt werden, welche jener Bedingung entspricht. Eiweisshaltiger Urin muss vor der Titration enteiweisst werden (vgl. S. 478 f.) weil sich sonst das Kupferoxydul schlecht absetzt. Es genügt hier die Enteiweissung durch Kochen des angesäuerten Urines.

Die Ausführung der Titration gestaltet sich im übrigen folgendermaassen: Man misst 10 cm<sup>3</sup> Fehling'scher Lösung (resp. 5 cm<sup>3</sup> Lösung I und 5 cm<sup>3</sup> Lösung II.



in ein Messkölbchen ab. verdünnt mit Wasser auf  $50\text{ cm}^3$ , erhitzt zum Sieden und setzt aus einer Burette cubikcentimeterweise den eventuell nach der obigen Regel passend verdünnten Harn zu, während man die Flüssigkeit in leichtem Kochen hält, bis man unter reichlicher Ausscheidung von Kupferoxydul eine annähernde Entfärbung der Flüssigkeit erhält. Exakte Resultate sind jedoch auf diesem Wege (ursprüngliche Fehling'sche Methode) nicht zu erhalten, weil die Endreaction nicht sicher zu erkennen ist, da sich stets wieder ein Theil des Kupferoxyduls, das sich in dem treibenden Ammoniak des Harnes löst, oxydiert. Dieser Vorversuch dient vielmehr bloss dazu, approximative Werte zu erhalten. Zur genaueren Bestimmung muss man nach Soxhlet so vorgehen, dass man der kochenden (wie oben) verdünnten Fehling'schen Lösung (wiederum  $10\text{ cm}^3$  Fehling'sche Lösung, auf  $50\text{ cm}^3$  verdünnt) auf einmal die Menge verdünnten Urines zusetzt, welche man nach dem Vorversuch als ausreichend erachtet, nochmals 2 Minuten kocht und dann das Kölbchen sofort vom Feuer nimmt. Sobald die oberen Schichten sich etwas geklärt haben, sieht man am besten, indem man das Kölbchen mittelst einer Zange in Augenhöhe gegen das Fenster hält, ob der leuchtende Meniscus an der oberen Grenze der Flüssigkeit noch bläulich erscheint. Ist dies noch der Fall, so wiederholt man den Versuch mit einer frischen und etwas grösseren Harnmenge und frischer Fehling'scher Lösung, bis man genau den Punkt trifft, wo die Flüssigkeit gerade entfärbt wird. Um die Entfärbung der Flüssigkeit besser wahrzunehmen, darf man nicht das völlige Absetzen des Kupferoxyduls abwarten, auch nicht, wie die gewöhnliche Vorschrift lautet, eine Probe abfiltrieren, weil hierbei stets wieder Kupferoxydul als Oxyd in Lösung geht.

Die Ausrechnung der Titrationsresultate ist sehr einfach. Hat man zur Reduktion von  $10\text{ cm}^3$  Fehling'scher Lösung  $9\text{ cm}^3$  eines zehnfach verdünnten Harnes verbraucht, so enthalten  $0.9\text{ cm}^3$  Harn  $0.05\text{ g}$  Traubenzucker, folglich hat man die Proportion

$$0.9 : 0.05 = 100 : x$$

$$x = \frac{5}{0.9} = 5.5 \text{ Traubenzucker,}$$

d. h. der Urin enthält 5.5% Traubenzucker.

Die Schwierigkeit der Bestimmung der Endreaction bei dem durch Fehling's vorgeschriebenen successiven Zusätze grösserer Urinmengen zur kochenden Fehling'schen Lösung, welche Soxhlet veranlasst hat, das Verfahren einer gewöhnlichen Titration in der erwähnten Weise durch Verwendung stets frischer Mengen von Urin und Fehling'scher Lösung zu modificieren, freilich auch zu complicieren, hat zu mancherlei anderen Modificationen der Fehling'schen Titration geführt, die namentlich den Zweck haben, die Trübung durch das Ausfällen von Kupferoxydul bei der Reduction zu verhindern und so einen scharfen Farbenumschlag der Lösung als Endreaction hervorzurufen. Am bekanntesten ist in dieser Beziehung das Verfahren von Pavy,\* welcher der Fehling'schen Lösung eine bestimmte Menge Ammoniak zusetzt, wodurch bei der Reduction eine farblose Kupferoxydulverbindung entsteht. Die Endreaction besteht also hier in einer völligen Entfärbung der blauen Kupferlösung. Pavy setzt den Harn aus der Burette tropfenweise bei fortwährendem Kochen der Flüssigkeit zu. Die Schwierigkeiten dieses Verfahrens sind jedoch, wie ich mich durch vielfache Versuche überzeugte, kaum geringer als diejenigen der Fehling'schen Titration. Erstens muss die Titration unter Luftabschluss in einem Kölbchen, in welches die Burette mittelst eines Schlauches luftdicht einmündet, vorgenommen werden, da sich sonst die farblose Lösung stets wieder oxydiert, zweitens wird man durch die entstehenden Ammoniakdämpfe in hohem Maasse belästigt und drittens fällt, sobald das Kochen der Flüssigkeit infolge des allmählichen Zusatzes des Urines etwas zu lange andauert, durch das Entweichen von Ammoniak doch Kupferoxydul aus, wodurch die gesuchten Vortheile illusorisch werden. Die Pavy'sche Methode braucht deshalb vermöglicherweise noch mehr Uebung als die Fehling'sche Titration. Brauchbarer fand ich die Pavy'sche Methode, wenn ich die Soxhlet'sche Modification (Zusatz der gesammten Urinmenge auf einmal) auf dieselbe übertrug.

Leider sind auch alle anderen empfohlenen Modificationen der gewöhnlichen Zuckertitration mit Kupfer derart, dass sie nur in den Händen eines sehr geübten Untersuchers einigermaassen brauchbare Resultate ergeben, mit Ausnahme des oben dargestellten Soxhlet'schen Verfahrens, und es kann nicht genug vor der klinischen Verwertung der höchst unsicheren Resultate gewarnt werden, welche die alten Titrations-

\* Pavy, Physiologie der Kohlehydrate. Deutsch von K. Grube, Wien Deuticke, 1895.



methoden ohne Ausnahme in der Hand der meisten praktischen Aerzte und Apotheker gehen. Besonders aber ist auch noch zu warnen vor den abgekürzten Titrationen mit Tropfenzählern u. s. w.), welche immer wieder in den medicinischen Wochenschriften den praktischen Aerzten empfohlen werden und die durch die absolute Unsicherheit nur geeignet sind, in der Beurtheilung und somit auch in der Behandlung der Diabetesfälle Verwirrung und Unheil anzurichten.

### Zuckertitration nach Drechsel-Klimmer.

Kürzlich ist nun durch Drechsel ein Verfahren gefunden und nach seinem Tode durch seinen Schüler Klimmer<sup>\*)</sup> publiciert worden, welches, wie es scheint, es ermöglicht, den Zucker durch eine Titration mit scharfer Endreaction zu bestimmen. Die Methode beruht darauf, dass das bei der Trommer'schen Probe gebildete Kupferoxydul bei Gegenwart von Guanin mit diesem eine weniger leicht oxydierbare Verbindung von weisser Farbe bildet, so dass bei der Titration mit Fehling'scher Lösung, welcher Guanin in einer gewissen Menge zugesetzt worden ist, man die Flüssigkeit von dem gebildeten Niederschlag abfiltrieren und auf Kupfer prüfen kann, was, wie oben bemerkt, sonst nicht zulässig ist. Für klinische Bestimmungen genügt es, wenn man als Endreaction die Entfärbung der filtrierten Flüssigkeit annimmt, während da, wo grosse Genauigkeit erforderlich ist, das Filtrat nach dem Ansäuern durch Zusatz von Ferrocyankalium auf Kupfer untersucht werden kann (brauner Niederschlag von Ferrocyankupfer). Die Filtration muss durch ein doppeltes Filter vorgenommen werden. Eiweisshaltiger Urin ist vor Ausführung der Titration zu enteiweissen (vgl. S. 478 f.). Zur Ausführung stellt man eine  $\frac{1}{100}$ -Normalguaninlösung her durch Auflösung von 9.375 g salzsauren Guanins in 1000 cm<sup>3</sup> 1% iger Natronlauge, so dass 1 cm<sup>3</sup>  $\frac{1}{100}$ -Normalguaninlösung 0.009375 reines Guanin enthält. Für den Gebrauch werden von dieser Guaninlösung 15 cm<sup>3</sup> zu 10 cm<sup>3</sup> Fehling'scher Lösung zugesetzt und die Mischung noch mit 25 cm<sup>3</sup> destillierten Wassers verdünnt. Zur Titration wird auch hier der Harn am besten so weit verdünnt, dass er nicht mehr als 0.5–1.0% Zucker enthält. Die bis zur Endreaction verbrauchte Harnmenge enthält auch hier 0.05 Traubenzucker. Falls die Reduction mit rother Färbung erfolgt, muss die Titration mit etwas stärkerem Guaninzusatz wiederholt werden. Für ganz genaue Bestimmungen muss, um den Fehler, der von den übrigen reducirenden Bestandtheilen des Harnes herrührt, zu eliminieren, die Titration vor und nach der Vergährung vorgenommen werden und die Differenz der in beiden Fällen verbrauchten Harnmengen der Berechnung zu Grunde gelegt werden.

Die Methode ist gut, jedoch nur bei Anwendung ganz reinen Guanins. Ein Hindernis für ihre Verbreitung dürfte der hohe Preis des Guanins sein. Wahrscheinlich wird sich dasselbe aber bei grösserer Nachfrage aus Guano auch billiger herstellen lassen.

### Jodometrische Zuckertitration nach Lehmann.\*\*)

Das Princip dieser Methode besteht darin, dass man den Harn mit einer wie bei der Soxhlet-Allihn'schen Methode (S. 522 ff.) abgemessenen Menge Fehling'scher Lösung kocht und im Filtrat das gelöst bleibende Kupfer titriert. Das letztere geschieht, indem man dem mit Schwefelsäure angesäuerten Filtrat eine abgemessene Menge Jodkaliumlösung von bestimmtem Gehalt zusetzt, wobei nach der Formel  $2\text{CuSO}_4 + 4\text{KJ} = 2\text{K}_2\text{SO}_4 + \text{Cu}_2\text{J}_2 + \text{J}_2$  Jod frei wird, und nun die freigewordene Jodmenge mit Natriumthiosulfat unter Anwendung von Stärkekleister als Indicator titriert. Jedem Atom freigewordenen Jodes entspricht 1 Atom Kupfer in der Lösung.

Man bedarf zur Ausführung der Bestimmung, abgesehen von der für die Soxhlet'sche Bestimmung erforderlichen, in getrennten Lösungen aufbewahrten Fehling'schen Lösung (S. 519), einer  $\frac{1}{100}$ -Normalnatriumthiosulfatlösung. Dieselbe wird nach den Vorschriften der schweizerischen Pharmacopöe in der Weise hergestellt, dass man 24.8 g Natriumthiosulfat und 2.0 g Ammoniumcarbonat in Wasser

<sup>\*)</sup> M. Klimmer, Ist Zucker ein normaler Bestandtheil des Harnes unserer Haussäugethiere? und Zwei neue klinische Methoden der quantitativen Zuckerbestimmung im Harn. I. A. D., Bern 1898.

<sup>\*\*)</sup> Lehmann, Archiv für Hygiene, Bd. XXX, und Zeitschrift für analytische Chemie, 1898, Heft 4, und Pharmac. Post, 1898, Nr. 30. Vgl. auch E. Riegler, Zeitschrift für analytische Chemie, 1898, Heft 1, und Benjamin, D. med. Wochenschr., 1898, Nr. 35, S. 552.

löst und die Lösung auf einen Liter verdünnt. 1 cm<sup>3</sup> dieser Lösung entspricht 0.00635 Cu.

Ausserdem bedarf man eines guten Asbestfilters. Als solches kann man das nach Soxhlet (S. 523) angefertigte Asbestsaugfilter verwenden. Jedoch bedarf man einer Saugvorrichtung nicht und kann mittelst eines gewöhnlichen Glasrichters ein zuverlässiges Asbestfilter leicht herstellen, indem man in die Mündung des Trichterhalses eine kleine Locke Glaswolle schiebt, um dem Asbest einen gewissen Halt zu geben und dann auf dieselbe eine feinfaserige Asbestemulsion mit destilliertem Wasser giesst, bis die Filterschicht die nöthige Dicke hat. Man thut gut nach dem Abfliessen des Wassers den zurückbleibenden Asbest mit dem Finger noch festzupressen.

Man verfährt nun folgendermaassen: Man mischt in einem Kölbchen 10 cm<sup>3</sup> der für die Soxhlet-Allihn'sche Bestimmung dienenden Kupfersulfatlösung (S. 519), 10 cm<sup>3</sup> der zugehörigen alkalischen Seignettesalzlösung (vgl. ibidem) und 30 cm<sup>3</sup> Wasser und erhitzt die Mischung zum Sieden. In die siedende Flüssigkeit lässt man 10 cm<sup>3</sup> der zu untersuchenden, nöthigenfalls enteweissten\*) Harnes, der eventuell wie bei der Soxhlet'schen Bestimmung so weit verdünnt sein muss, dass er nicht mehr als 1% Zucker enthält (vgl. S. 519), einfliessen, kocht noch zwei Minuten weiter, filtriert das gebildete Kupferoxydul durch das oben beschriebene Asbestfilter ab und wäscht mit Wasser nach.

Das Filtrat wird nun jodometrisch untersucht. Man setzt demselben zu diesen Zwecke 2 cm<sup>3</sup> concentrirte Schwefelsäure und nach dem Erkalten 1.0 Jodkalium. In circa 10 cm<sup>3</sup> Wasser gelöst zu, worauf unter Verfärbung sofort die Jodabscheidung eintritt. Nun lässt man aus einer Burette von der  $\frac{1}{10}$ -Natriumthiosulfatlösung so lange zufließen, bis die Flüssigkeit anfängt sich aufzuhellen. Dann — wenn man lieber will, auch schon vor dem Beginn des Thiosulfatzusatzes — fügt man einige Cubikcentimeter dünnen Stärkekleisters als Indicator hinzu und titriert nun weiter bis zum Verschwinden der blauen Färbung. Es ist nach meinen Erfahrungen empfehlenswert den Zusatz der Thiosulfatlösung nicht zu rasch vorzunehmen, da die Entfärbung einer messbaren Zeit bedarf. Nach dem Verschwinden der blauen Färbung kommt dieselbe häufig nach einiger Zeit wieder und man hat für die Bestimmung der Endreaction darauf zu achten, dass die Entfärbung wenigstens fünf Minuten anhält.

Bei der Berechnung ist zu berücksichtigen, dass den verwendeten 10 cm<sup>3</sup> Kupferlösung 27.8 cm<sup>3</sup>  $\frac{1}{10}$ -Normalthiosulfatlösung entsprechen. Wenn  $v$  die Zahl der verbrauchten Cubikcentimeter Thiosulfatlösung ist, so ist also  $27.8 - v$  die Zahl der Cubikcentimeter Thiosulfatlösung, welche der reducirten Kupfermenge entspricht. Folglich ist  $(27.8 - v) \times 0.00635$  die reducirte Kupfermenge. Den dieser Rechnung entsprechenden Zuckergehalt findet man in der Allihn'schen Tabelle S. 524.

Ich kann nach den Prüfungen, die ich mit dieser Methode vorgenommen habe, dieselbe als eine der zuverlässigsten und bequemsten klinischen Zuckerbestimmungsmethoden empfehlen. Die einzige Schwierigkeit, auf die man zuweilen stösst, ist die der Anfertigung dichter Asbestfilter. Jedoch lässt sich diese Schwierigkeit bei einiger Uebung bald überwinden, wenn man die oben angegebene Vorschrift befolgt.

### Zuckerbestimmung nach Soxhlet-Allihn.\*\*)

Sie ist eine durchaus sichere Methode, und war bis zur Einführung der jodometrischen Titration nach Lehmann, welche ihr ebenbürtig ist, wohl von allen die zuverlässigste und diejenige, welche sich für wissenschaftliche Untersuchungen in erster Linie empfahl. Sie hat nur den Nachtheil, dass sie für den praktischen Arzt zu mühsamlich ist. Auf einer Klinik lässt sie sich dagegen, wenn erst einmal der nothwendige Apparat zusammengestellt ist, ziemlich rasch ausführen.

Das Princip der Methode besteht darin, dass eine bestimmte überschüssige Menge Fehling'scher Lösung durch eine abgemessene Menge Urines theilweise reducirt, das gebildete Kupferoxydul unter Absaugung der Flüssigkeit auf einem Asbestsaugfilter gesammelt, im Wasserstoffstrom reducirt, das gebildete Kupfer gewogen und aus der Kupfermenge auf die im Harn enthaltene Zuckermenge geschlossen wird. Eiweisshaltiger Urin muss enteweisst werden (vgl. S. 476), da sich sonst das Kupferoxydul nicht abfiltrieren lässt.

\*) Das Enteweissten ist nothwendig, weil sich sonst das reducirte Kupferoxydul nicht abfiltrieren lässt.

\*\*) Journal für praktische Chemie, Neue Folge, Bd. XXII, 1880, S. 52.



Man braucht für die Ausführung wie für die Soxhlet'sche Titration (S. 519 f.) folgende zwei Lösungen: Lösung I: 173.0 Seignettesalz + 125.6 Kalihydrat, in Wasser gelöst zu 500. Lösung II: 84.6 krystallisiertes Kupfervitriol, in Wasser gelöst zu 500. Beide Lösungen werden getrennt aufbewahrt und zum Gebrauche in gleichen Theilen gemischt. Man verfährt folgendermassen: 60 cm<sup>3</sup> der alkalischen Kupferlösung (30 cm<sup>3</sup> Seignettesalzlösung und 30 cm<sup>3</sup> Kupfervitriollösung) werden in ein circa 300 cm<sup>3</sup> fassendes Becherglas gebracht, verdünnt mit 60 cm<sup>3</sup> Wasser und über freiem Feuer oder im Sandbade zum Kochen erhitzt. Zu der lebhaft siedenden Flüssigkeit lässt man aus einer Pipette 25 cm<sup>3</sup> des zu untersuchenden Harnes, welcher nicht mehr als 1% Zucker enthalten darf\*) und anderenfalls entsprechend zu verdünnen ist, zufließen, lässt nochmals zwei Minuten aufkochen und filtriert das ausgeschiedene Kupferoxydul sofort ab. Zu starker Zuckergehalt würde sich durch völlige Entfärbung des Filtrates verrathen. Zum Filtrieren bedient man sich des von Soxhlet angegebenen Asbestsaugfilters. Dasselbe besteht aus einem 15 cm langen Röhrchen aus Hartglas, das in seiner einen Hälfte etwa 2 cm weit ist und sich in der Mitte plötzlich bis zu einem Lumen von circa  $\frac{1}{2}$  cm verschmälert. Der weitere Theil wird etwa 2 cm hoch mit langfaserigem Asbest ausgefüllt, nachdem man zweckmässig an der engen Stelle etwas Glaswolle vorgelegt hat, um dem Asbest besseren Halt zu geben. Auf diese langfaserigen Asbestes giest man, um das Filter gehörig dicht zu machen, noch eine Emulsion von kurzen Asbestfasern in destilliertem Wasser, die man unmittelbar vor dem Aufgiessen stark zerschüttelt hat. Wenn der Niederschlag durch das Filter geht, so kann man durch leichtes Festdrücken mittelst eines Glasstabes oder des Fingers dem Filter leicht die nothwendige Dichte geben. Der Asbest muss vorher mit reiner verdünnter Salzsäure ausgewaschen und dann chlorfrei gewaschen worden sein. Zum Filtrieren wird oben auf dem weiteren Theile des Filterröhrchens mittelst eines durchbohrten Gummipfropfens ein kleiner Trichter zum Eingiessen der Flüssigkeit aufgesetzt, der engere Theil senkrecht in den durchbohrten Pfropfen einer Saugflasche gesteckt und diese mit einer Wasserpumpe verbunden. Vor der Filtration muss das Filter samt dem Asbest bei 120° getrocknet, zum Erkalten in den Exsiccator gebracht und dann gewogen worden sein. Die Flüssigkeit wird dann rasch durch das so präparierte Filter gesaugt. Nachdem das Kupferoxydul sich auf dem Asbestfilter abgesetzt hat, lässt man noch Alkohol durchfließen und trocknet dann das Asbestfilter im Luftbade von 120° circa eine Viertelstunde. Hierauf wird das Filter mittelst seines durchbohrten Gummipfropfens und eines Glasröhrchens mit dem Gummischlauch eines Kipp'schen Wasserstoffapparates verbunden und Wasserstoff hindurchgeleitet, der zur Reinigung zunächst durch concentrirte Schwefelsäure, dann durch Chamäleonlösung gegangen ist. Während der Durchleitung von Wasserstoff muss das Filterröhrchen so an einem Stativ befestigt sein, dass das dünnere Ende etwas tiefer steht als das dicke Ende, damit die schwerere Luft durch den Wasserstoff leichter vollständig verdrängt wird. Man prüft nun nach einigen Minuten, ob der Wasserstoff frei von Luft dem Röhrchen durch das Filter entströmt. Zu diesem Zwecke hält man ein schmales Reagensgläschen einige Zeit senkrecht über die Ausströmungsöffnung, verschliesst dasselbe, ohne seine Stellung wesentlich zu verändern, vorsichtig mit dem Daumen, nimmt es sodann weg und hält die Mündung des Reagensglases an eine Flamme, so dass der eingeschlossene Wasserstoff sich entzündet. Ist alle Luft aus dem Apparate verdrängt, so zeigt sich dies daran, dass der in dem Reagensglas aufgefangene Wasserstoff bei der Entzündung bloss an der Mündung mit einer leichten Explosion verpufft und dass nachher die kleine, bei Tageslicht kaum sichtbare bläuliche Flamme langsam und ruhig bis an den Boden des Gläschens wandert. Ist dagegen der Wasserstoff, der aus dem Filter strömt, noch lufthaltig, so fährt die Flamme unter lautem Pfeifen in das Innere des Röhrchens, um dann sofort zu erlöschen. In diesem Falle muss man den Wasserstoff weiter durchströmen lassen, bis die letzte Spur von Luft aus dem Apparate entfernt und damit die Gefahr der Explosion beim nachherigen Erhitzen des Asbestes beseitigt ist. Sobald dies der Fall ist, setzt man unter das Röhrchen eine Gasflamme und glüht den Asbest im fortdauernden Wasserstoffstrom so lange, bis alles Kupferoxydul reducirt ist, d. h. bis der auf dem Filter liegende Niederschlag die charakteristische braunrothe Farbe des metallischen Kupfers angenommen hat. Man erkennt die Vollendung der Reduction auch daran, dass sich am kalten Ende des Röhrchens keine Wassertropfen mehr bilden und dass der Wasserstoff an der Ausströmungsstelle mit nicht mehr wachsender Flamme brennt, wenn man ihn entzündet. Man lässt nun das Röhrchen im Wasserstoffstrom erkalten und bringt es nachher bis zur Wägung in

\*) In Betreff der Beurtheilung dieses Punktes vgl. S. 518 f.



den Exsiccator. Man bestimmt sodann das Gewicht des reducierten Kupfers, indem man von dem Gewicht des mit dem Kupfer beladenen Filters das vorher bestimmte Gewicht des leeren Filters subtrahiert. Aus dem Gewicht des Kupfers kann man dann nach der von Allihn gegebenen empirischen Tabelle die entsprechende Zuckermenge auf das genaueste entnehmen. Eine theoretische Berechnung ist nicht zu verlässig, sondern würde ungenaue Resultate geben.

Die Allihn'sche Tabelle (S. 63 ff. der citirten Zeitschrift) lautet im Auszug folgendermassen, die zwischenliegenden Werte können interpoliert werden:

Kupfer Milligramm	Traubenzucker Milligramm	Kupfer Milligramm	Traubenzucker Milligramm
10	6.1	250	129.2
20	11.0	260	134.6
30	16.0	270	140.0
40	20.9	280	145.5
50	25.9	290	151.0
60	30.8	300	156.5
70	35.8	310	162.0
80	40.8	320	167.5
90	45.9	330	173.1
100	50.9	340	178.7
110	56.0	350	184.3
120	61.1	360	190.0
130	66.2	370	195.7
140	71.3	380	201.4
150	76.5	390	207.1
160	81.7	400	212.9
170	86.9	410	218.7
180	92.1	420	224.5
190	97.3	430	230.4
200	102.6	440	236.3
210	107.9	450	242.2
220	113.2	460	248.1
230	118.5	463	249.9
240	123.9		

Diese Ziffern sind nur richtig, wenn man sich genau an die Allihn'schen Vorschriften hält und namentlich die Filtration nach 2 Minuten dauerndem Aufkochen der Flüssigkeit vornimmt.

Eine genaue Kritik der Soxhlet-Allihn'schen Methode gibt S. Pflüger. Seine Mittheilung (Arch. f. d. gesammte Physiologie, Bd. LXIX, 1898) befasst sich ausserdem mit der vor ihm ausgebildeten Kupferoxydulmethode (Wägung des gebildeten Kupferoxyduls, vgl. ibidem, Bd. LXVI, 1897) sowie der Prager'schen Methode (Ueberführung des Kupferoxyduls in Oxyd und Wägung) und der Volhard'schen Bestimmung des Kupferoxyduls als Rhodanür. Auf S. 439 der erstgenannten Arbeit empfiehlt Pflüger eine zweckmässige Modification des Asbestfilters.

In neuerer Zeit hat namentlich Ambühl\*) gezeigt, dass für praktische Zwecke die durch Allihn empfohlene Reduction des Kupferoxyduls zu Kupfer umgezogen werden und das zunächst mit heissem Wasser, Alkohol und Aether ausgewaschene und dann während einer Stunde bei 98° C. bis zur Gewichtseonstanz getrocknete Kupferoxydul direct gewogen und daraus die Zuckermenge berechnet werden kann. Die Gewichts-differenz der nach dieser Methode gefundenen Zuckermengen gegenüber den aus dem reducierten Kupfer nach Allihn berechneten beträgt nach einer eingehenden Tabelle von Ambühl gewöhnlich bloss  $\frac{1}{10}\%$ . Um dabei die Allihn'sche Tabelle z. oben benutzen zu können, berechnet man aus dem gefundenen Gewicht des Kupferoxyduls durch Multiplication mit dem Factor 0.888 das entsprechende Gewicht Kupfer. Die schweizerische Lebensmittellbuch\*\*) enthält eine von Ambühl aufgestellte Tabelle, in welcher die dem Gewichte des bei 98° C. getrockneten Kupferoxyduls entsprechenden Mengen direct abgelesen werden können.

### Colorimetrische Zuckerbestimmungen.

Es liegt in Anbetracht der schön blauen Farbe der Verbindungen, welche Traubenzucker in alkalischer Lösung mit Kupfer eingeht und in Anbetracht der

\*) Chemiker-Zeitung, Bd. XXI, I. Sem., S. 137.

\*\*) Verlag von Neukomm und Zimmermann in Bern, 1899.

blauen Färbung der Kupferverbindungen überhaupt sehr nahe, diese Färbungen in der einen oder in der andern Weise zur colorimetrischen Bestimmung oder wenigstens Schätzung des Traubenzuckergehaltes des Harns zu benutzen. Ich habe hierfür zahlreiche Untersuchungen angestellt und will über die erzielten Resultate kurz berichten.

Man kann daran denken, so zu verfahren, dass man zu einer constanten Menge Natronlauge eine ebenfalls constante Menge Kupfersulfatlösung zusetzt, welche so gross gewählt ist, dass sie unter allen Umständen überschüssig ist, d. h., dass sie durch den nachherigen Zusatz des zuckerhaltigen Urins nicht völlig in Lösung gehalten werden kann, sondern genügt, um trotz des Zuckers einen Niederschlag von Kupferoxydhydrat zu erzeugen. Es würde dann der Harn, welchen man eventuell passend verdünnen kann, in abgemessener Menge zugesetzt und der entstehende Niederschlag von der tiefblauen Flüssigkeit mittelst eines Asbestfilters abfiltriert. Die Nuance der blauen Lösung würde colorimetrisch, z. B. durch entsprechende Verdünnung und Vergleichung mit einer Testlösung von schwefelsaurem Kupferoxydammoniak, die man haltbar in einer zugeschmolzenen Glasröhre aufbewahren kann, in ihrer Intensität bestimmt und daraus ein Schluss auf den Zuckergehalt des Harnes gezogen. Es hat sich aber gezeigt, dass ein solches Verfahren zu keinem Resultate führt. Die Intensität der blauen Nuance erweist sich nämlich in hohem Grade unabhängig von der Grösse des Zuckerzusatzes, so dass man den Eindruck erhält, dass in die blaue Verbindung nur beschränkte Mengen von Zucker eintreten. So fand ich z. B., dass die Nuance ganz gleich wurde, ob ich eine  $\frac{1}{2}$ - oder eine 1%ige Zuckerlösung zu der constanten Menge von Kalilauge und Kupfersulfat zusetzte.

Ebensowenig gelang mir ein anderes Verfahren der colorimetrischen Bestimmung, das darin bestand, dass zu einer Mischung gleicher Mengen Kalilauge und des zu prüfenden zuckerhaltigen Urins so lange aus einer Bürette Kupfersulfatlösung zugetröpfelt wurde, bis überschüssiges Kupfer als Kupferoxydhydrat anhängend, sich abzusecheiden, worauf dann die Nuance colorimetrisch untersucht wurde. Auch hier zeigte sich die Färbung, offenbar aus analogen Gründen, in hohem Maasse unabhängig vom Zuckergehalt.\*)

Da also auch in dieser Weise die gestellte Aufgabe sich nicht lösen lässt, so kann ferner daran gedacht werden, die Reductionsprobe colorimetrisch zu verwerten, indem man z. B. nach Ausführung der Reduction (nach Soxhlet-Allihn S. 523 f.) und Abfiltrirung des Kupferoxyduls (S. 522) im Filtrat die nicht reducirte Kupfermenge statt jodometrisch colorimetrisch bestimmt. Auch dieses Verfahren erwies sich jedoch als nicht ausföhrbar. Ich fand die Erklärung des Misserfolges in der Thatsache, dass die Farbenintensität einer Fehling'schen Lösung bei gleichbleibendem Alkali und Seignettesalzgehalt keineswegs dem Kupfergehalt parallel geht.

Demgegenüber kann die folgende Methode der colorimetrischen Verwertung der Reductionsprobe wenigstens zu approximativen Resultaten führen. Sie besteht darin, dass man zunächst ganz ähnlich wie bei der Soxhlet-Allihn'schen Bestimmung (S. 523) das unter den dort angegebenen Versuchsbedingungen reducirte Kupferoxydul durch Asbest abfiltrirt, wie für die jodometrische Bestimmung (S. 522), und nun nicht das Kupferoxydul oder das daraus reducirte Kupfer durch Wägung bestimmt, sondern das Kupferoxydul durch Aufgiessen von Salpetersäure auf das Asbestfilter in Lösung bringt, mit Wasser nachwäscht und in der so erhaltenen Lösung das Kupfer colorimetrisch durch Vergleichung mit einer Kupferlösung von bekanntem Kupfergehalt bestimmt. Ich benutzte zu diesem Zwecke als Testflüssigkeit zuerst eine Lösung von Kupfernitrat, um genau vergleichbare Verhältnisse zu haben. Da ich aber fand, dass eine solche genau die gleiche Nuance zeigt wie eine Lösung von Kupfersulfat mit gleichem Kupfergehalt,\*\*) so verwendete ich später einfach die Kupfersulfatlösung (S. 519), welche zur Herstellung der Fehling'schen Lösung dient. Man verfährt demnach so, dass man in zwei gleich calibrierte Messcylinder einerseits die salpetersaure Lösung des reducirten Oxyduls, anderseits eine gleiche Menge der erwähnten Kupfersulfatlösung bringt und nun durch Zugiessen von Wasser zu der dunkleren Lösung Farbgleichheit

\*) Da eine  $\frac{1}{2}$ - und eine 1%ige Zuckerlösung bei dieser Versuchsanordnung ungefähr gleich viel Kupferoxydul in Lösung hielten, so kann auch nicht daran gedacht werden, durch eine Art von Titration aus dem bis zum Eintritt einer Trübung erforderlichen Zusatz von Kupfersulfatlösung Schlüsse auf den Zuckergehalt des Harnes zu ziehen.

\*\*) Es erklärt sich dies durch die Annahme, dass die Färbung bloss vom Cuprijon abhängig ist, welches in beiden Lösungen infolge vollständiger oder wenigstens gleich starker Dissociation in gleicher Menge vorhanden ist.



erzeugt. Im Momente, wo die Nuancen gleich sind, verhalten sich die in den Lösungen enthaltenen Kupfermengen gleich wie die an der Gradnierung abzulesenden Volumina der Lösungen, und man kann darnach nicht bloss die reducierte Kupfermenge, sondern, da man weiss, wie viel Traubenzucker jedem Cubikcentimeter der Kupfersulfatlösung entspricht, auch direct die Zuckermenge, welche bei der Reduction gewirkt hat, resp. den Zuckergehalt des Harnes berechnen. Das Verfahren gibt natürlich, wenn man bloss mit Messcylindern und ohne genau calibrierten colorimetrischen Apparat arbeitet, bloss approximative und viel weniger genaue Resultate als die Bestimmungen durch Wägung des Kupfers oder des Kupferoxyduls oder die jodometrische Titration. Es kann aber im Nothfall vom praktischen Arzt, der nicht auf die erwähnten genaueren Verfahren eingerichtet ist und der ein rascheres Verfahren haben möchte als die Gährungsbestimmung, zur approximativen Bestimmung benutzt werden. Durch Anwendung exacter colorimetrischer Vorrichtungen liess sich übrigens zweifellos eine erhebliche Genauigkeit der Bestimmung erreichen.

### Quantitative Gährungsproben.

Die Eigenschaft des Traubenzuckers, durch Zusatz von Hefe zu vergähren, d. h. sich in Alkohol und Kohlensäure zu spalten, wird nach zwei verschiedenen Principien zur quantitativen Zuckerbestimmung benutzt.

1. Quantitative aräometrische oder densimetrische Gährungsprobe (Roberts). Sie beruht darauf, dass der zuckerhaltige Urin infolge der Vergärung des Zuckers sein hohes specifisches Gewicht zum Theile einbüsst. Aus der Differenz des specifischen Gewichtes vor und nach der Gährung wird auf den procentischen Zuckergehalt vor der Gährung geschlossen.

Die Ausführung der Probe gestaltet sich folgendermaassen: Zunächst wird das specifische Gewicht des diabetischen Urines in der gewöhnlichen Weise bestimmt. Hierauf versetzt man eine beliebige, nicht zu grosse, aber zur Bestimmung des specifischen Gewichtes mittelst des Aräometers ausreichende Menge Urin (circa 100  $\text{cm}^3$ ) mit einem etwa haselnussgrossen Stück (nicht zuckerhaltiger, eventuell mit Wasser ausgewaschener) Presshefe und überlässt die umgeschüttelte Mischung, lose mit einem Papier oder umgekehrten Becherglase bedeckt, sich selbst (im Brütöfen oder bei Zimmertemperatur). Nach circa 24 bis 36 Stunden ist bei Zimmertemperatur die Gährung meist vollendet, was man gewöhnlich an der eingetretenen Klärung der Flüssigkeit, dem Zubodensinken der Hefe und an dem Aufhören von Schaumbildung erkennt. Noch sicherer überzeugt man sich durch die Trommer'sche Probe davon, dass aller Zucker vergohren ist. Wenn dies der Fall ist, so bestimmt man wieder das specifische Gewicht des Harnes. Hat sich die Hefe gut abgesetzt und hat das Gährungsgefäss die nöthige Tiefe, so kann man in dieses selbst, unter sorgfältiger Vermeidung eines Aufwirbelns der Hefe, das Aräometer einsenken und das specifische Gewicht ablesen. Ist keine genügende Klärung eingetreten, so wird der Harn von der Hefe abfiltrirt und dann das specifische Gewicht der Flüssigkeit bestimmt. An der mit Hefe getrübbten Flüssigkeit angestellt, würden die Bestimmungen falsche Resultate geben. Die Differenz des specifischen Gewichtes (specifisches Gewicht des Wassers = 1000 vor und nach der Gährung ist nun einfach mit der empirisch gefundenen Zahl 0.230 zu multiplicieren und das Product gibt dann direct den Zuckergehalt des Harnes in Procenten an. Es entspricht nämlich, wie vergleichende Bestimmungen mit anderen Methoden ergaben, einer Dichtedifferenz von 1 ein Zuckergehalt von 0.230%, folglich einer Dichtedifferenz  $D$  ein Zuckergehalt von  $D \times 0.230$ . Wenn man möglichst genaue Resultate haben will, so muss man bei der Bestimmung des specifischen Gewichtes auch die Temperatur der Flüssigkeit vor und nach der Gährung berücksichtigen. Sind die Temperaturen vor und



nachher nicht gleich hoch, so muss eine Correctur angebracht werden. Ist die Temperatur nach der Gährung höher als vorher, so muss man (vgl. S. 466) für je 1°C. Temperaturunterschied zu dem direct bestimmten specifischen Gewichte nach der Gährung  $\frac{1}{3}$  Grad des Urometers addieren, weil bei der Anfangstemperatur das specifische Gewicht um so viel höher sein würde. Nach dem nämlichen Ansätze muss ein Abzug gemacht werden, wenn umgekehrt die Temperatur nach der Gährung niedriger ist als vorher.

Eine weitere Bedingung, um exacte Resultate zu erhalten, ist die Verwendung genauer Aräometer. Da bei der Untersuchung weit auseinanderliegende specifische Gewichte (zwischen 1000 und 1050) in Betracht kommen, so müsste, falls man nicht eine sehr enge und deshalb nur ungenau ablesbare Scala haben will, die Scala des Aräometers sehr lang gemacht werden, was natürlich den Nachtheil hätte, dass das Aräometer für seine Anwendung ein sehr tiefes Gefäss und viel Harn erfordern würde. Deshalb vertheilt man gewöhnlich die Scala, einem auch sonst bei den Aräometern verwerteten Princip folgend, auf zwei Instrumente, d. h. man benützt ein Aräometer für die Dichten von 1000—1025 und ein zweites für solche von 1025 bis 1050. In dieser Weise erhält man weit voneinander abstehende Aräometergrade und die Möglichkeit sehr genauer Ablesung.

Es sei noch bemerkt, dass die neuerdings ohne Grund wieder in Frage gestellte, für klinische Zwecke genügende Zuverlässigkeit der Methode seinerzeit durch Worm-Müller\*) und seither durch viele andere Autoren zur Genüge nachgewiesen worden ist.\*\*)

Unter Berücksichtigung der oben erwähnten Temperaturcorrectionen und unter Benützung guter Aräometer sind die Resultate dieser Methode nach meinen Erfahrungen recht zuverlässige und genaue (bis auf 0.1%), und die Methode ist wegen ihrer Einfachheit besonders dem praktischen Arzt sehr zu empfehlen.

Statt durch aräometrische Bestimmung, kann man die Abnahme des specifischen Gewichtes auch durch directe Wägung eines abgemessenen Harnvolumens erfahren. Es genügt zur Vornahme derselben für approximative Bestimmungen eine gewöhnliche Apothekerhandwage.

2. Quantitative gasvolumetrische Gährungsprobe. Das Princip der Methode besteht darin, dass man aus dem Volumen der durch die Gährung gebildeten Kohlensäure Rückschlüsse zieht auf den Zuckergehalt des Harnes. Um nach diesem Princip einigermaassen brauchbare Resultate zu erhalten, muss die Ablesung des Volumens der gebildeten Kohlensäure im Eudiometerrohr mit allen bei gasvolumetrischen Analysen nöthigen Cautelen, unter Berücksichtigung des Barometerstandes, der Temperatur, der Tension des Wasserdampfes, der Höhe der das Gas im Eudiometerrohr abschliessenden Flüssigkeitssäule etc. vorgenommen werden. Auch muss wegen der Löslichkeit der Kohlensäure im Wasser die Gasmessung unter Quecksilberverschluss vorgenommen werden. Dadurch wird das Verfahren für den praktischen Arzt wenig geeignet, ganz abgesehen davon, dass durch die sogenannte Selbstvergährung der Hefe die Genauigkeit sehr in Frage gestellt wird. Der Versuch von Einhorn, die Methode für den praktischen Arzt dadurch zu vereinfachen, dass die Vergährung und Gasablesung in dem sogenannten Einhorn'schen Saccharometer, einem Gährungsröhrchen (vgl. Fig. 130 a S. 502), welches für diesen Zweck empirisch graduirt wird, unter Vernachlässigung jener nothwendigen Cautelen und Correcturen vorgenommen wird, muss als verfehlt betrachtet werden. Die Resultate des Einhorn'schen Saccharometers sind nach meinen Erfahrungen ganz unbrauchbar.

\*) Pflügers Archiv, Bd. XXXIII, S. 211, 1884, und Bd. XXXVII, S. 479, 1885.

\*\*) Vgl. unter anderem die Arbeit von Lohnstein, Berl. klin. Wochenschr., 1896, Nr. 6, S. 120, welche vielfache Literaturangaben über diese Frage zusammenstellt.

Der Umstand, dass ohne Anwendung complicierter Correcturen die gasvolumetrische Gährungsprobe unbrauchbar ist, lässt die aräometrische Gährungsprobe für den praktischen Arzt als die allein empfehlenswerte erscheinen.

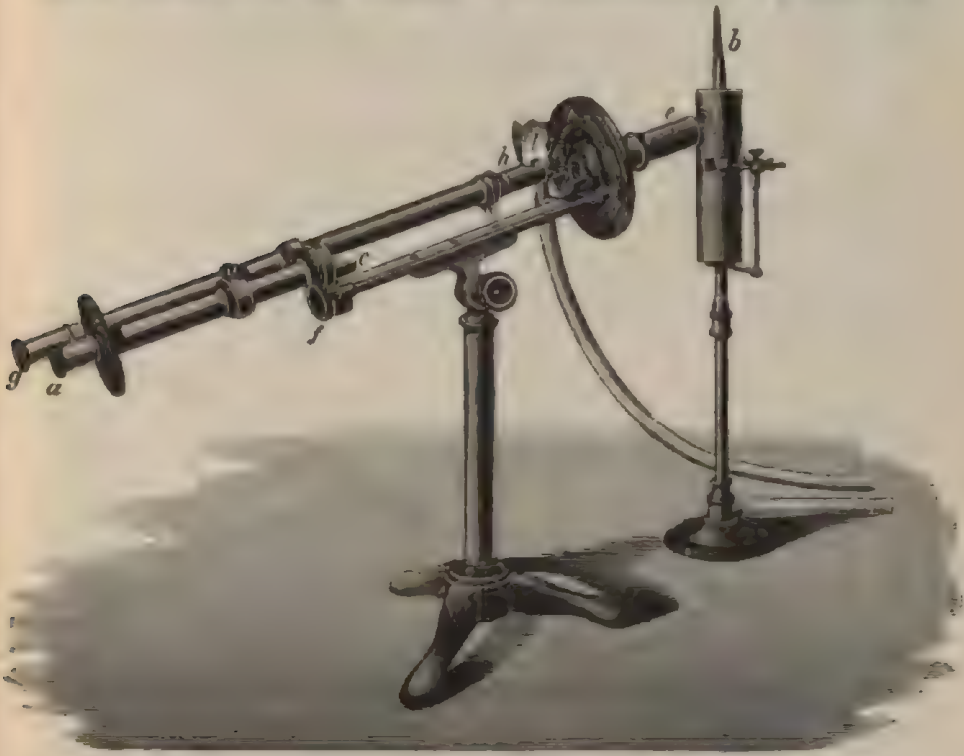
Die Gährungsproben haben den nicht unwesentlichen Vortheil, dass Eiweissgehalt des Urins die Ausführung der Untersuchung in keiner Weise stört, während für die meisten anderen Bestimmungsmethoden der Urin zunächst enteiweisst werden muss. In Betreff der praktischen Ausführung sei noch bemerkt, dass da, wo gewöhnliche Presshefe leicht zu bekommen ist, man am besten diese verwendet, dass aber in abgelegenen Gegenden der Arzt sich die Hefe sehr gut in Zuckerlösungen selbst züchten kann. Auch kann die für eine Gährungsprobe benützte Hefe jeweilen abfiltrirt und wieder verwendet werden.

### Polarimetrische Zuckerbestimmungen.

Die polarimetrischen Zuckerbestimmungen sind wohl von allen die bequemsten. Sie haben nur den einen Nachtheil, dass sie einen ziemlich theueren Apparat, eines der zahlreichen gut construirten Polarimeter, an denen wir gegenwärtig keinen Mangel haben, erfordern und dass sie für die Bestimmung geringer Zuckermengen im Stiche lassen. Obschon man mit den verschiedensten Constructions von Polarimetern gute Resultate erhält, so kann ich doch nach eigener Erfahrung in erster Linie das Wild'sche Polaristrobometer, welches von der mechanischen Werkstätte von Pfister & Streit in Bern in vollkommenster Ausführung geliefert wird, empfehlen. Das Princip sämmtlicher Polarimeter zur Bestimmung des Traubenzuckergehaltes von Flüssigkeiten ist dasselbe. Es beruht darauf, dass eine Traubenzuckerlösung die Polarisationssebene des Lichtes nach rechts dreht. Der Drehungswinkel ist proportional dem Zuckergehalte der Lösung. Um diese Thatsache zur quantitativen Zuckerbestimmung zu benützen, gieng man von folgenden Ueberlegungen aus. Wird ein polarisierter Lichtstrahl durch ein analysierendes Nicol aufgefangen, so dringt bekanntlich, je nach der Stellung dieses Nicols zur Schwingungsebene des polarisierten Lichtstrahles, ein ganz verschiedener Theil der Lichtenergie durch das analysierende Nicol hindurch. Steht die Schwingungsebene des Nicols derjenigen des polarisierten Lichtstrahles parallel, so hat die penetrierende Lichtmenge ihr Maximum, in einer dazu senkrechten Stellung des analysierenden Nicols ihr Minimum. Bestimmt man nun die Stellung des analysierenden Nicols für dieses Maximum oder Minimum, so wird, wenn man in den polarisierten Lichtstrahl einen circumpolarisierenden Körper (z. B. eine Traubenzuckerlösung) einführt, die Polarisationssebene des Lichtstrahles im Verhältnisse zum analysierenden Nicol gedreht und infolgedessen muss das analysierende Nicol um einen bestimmten Winkel verschoben werden, um das Maximum oder Minimum der Lichtintensität wieder herzustellen. Die Grösse dieses Winkels ist proportional der Menge der eingeschalteten drehenden Substanz, folglich lässt sich aus dem Winkel, um welchen man das analysierende Nicol drehen muss, um das Maximum oder Minimum wieder herzustellen, die Menge der eingeschalteten drehenden Substanz resp. des Zuckers berechnen. Hierauf beruhen alle Polarimeter zu quantitativen Analysen und ihre Unterschiede bestehen wesentlich nur darin, dass der Stand der Schwingungsebenen zueinander durch verschiedene optische Kunstgriffe anschaulicher gemacht wird, als es durch die blosse Betrachtung der Verdunkelung oder Aufhellung des Gesichtsfeldes, welche ohne scharfe Grenze ineinander übergehen, möglich ist. Ein solcher Kunstgriff ist die Einschaltung gewisser doppelbrechender Körper, eigenartig geschliffener Quarzplatten etc. in den polarisierten Lichtstrahl, welche (je nach der Stellung des Nicols) eigenthümliche optische Erscheinungen (Farben, Streifen etc.) zeigen.

Das Wild'sche Instrument in seiner älteren Ausführung benützt gewissermassen als Signal für den Stand der Schwingungsebenen das parallele dunkle Streifensystem, welches in homogenem, polarisierten Lichte zwei gekreuzt übereinander gelegte, unter einem Winkel von  $45^\circ$  zur Achse geschnittene Quarzplatten zeigen. Als homogenes Licht wird eine Natriumflamme benützt. Die Verwendung homogenen Lichtes und des dabei nicht farbig, sondern bloss dunkel auf hellem Grunde erscheinenden Streifensystems hat den Vortheil, dass das Untersuchungsergebnat nur von der Lichtempfindlichkeit, nicht von der Farbenempfindlichkeit des untersuchenden Auges abhängig ist. Bei anderen Instrumenten, z. B. dem Soleil-Ventzke'schen, ist man abhängig von

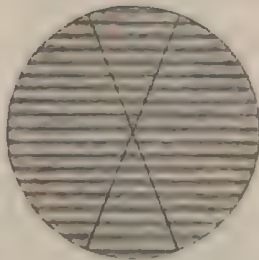
der Farbenempfindlichkeit des Auges. Das Wild'sche Instrument ist in beistehender Figur (135 I) abgebildet. In der Röhre *ac* befindet sich das analysierende Nicol mit den Quarzplatten, in der Röhre *de* das polarisierende Nicol. Blickt man bei *a* im dunklen Zimmer durch das Instrument in die Kochsalzflamme *b*, so erscheint bei



I.



II.



IV.



III.

Fig. 135.

Wild'sches Polarstrobometer.





Da Eiweiss im Gegensatz zu Traubenzucker linksdrehend ist, so muss man, um richtige Resultate zu erhalten, eiweisshaltigen diabetischen Harn zunächst enteiweissen (vgl. S. 478 f.).

Die polarimetrischen Zuckerbestimmungen sind bis auf circa  $\frac{1}{2}\%$  Zuckergehalt genau, was für praktische Zwecke ausreicht. Die Resultate der aräometrischen Gährungsprobe sind nach dem oben mitgetheilten genauer. Fehler entstehen bei der polarimetrischen Bestimmung namentlich dann, wenn der Harn neben dem Traubenzucker linksdrehende Substanzen, wie Lävulose, Glycuronsäureverbindungen und Oxybuttersäure enthält.

### Quantitative Harnstoffbestimmungen.

Der normale Harn des Menschen enthält bis zu 4% Harnstoff. Die durchschnittliche Menge des in 24 Stunden ausgeschiedenen Harnstoffes beträgt\*) für den erwachsenen Mann bei gemischter Kost rund 33 g mit Schwankungen zwischen 24 und 40, bei Hunger und stickstofffreier Nahrung 15—20, bei Frauen 20—32 g. Bei sehr reichlicher Eiweisskost beobachtet man Steigerungen bis auf 100 g. Quantitative Harnstoffbestimmungen haben für alle Stoffwechseluntersuchungen eine hervorragende Bedeutung.

Die Harnstoffbestimmungen können auch zur Untersuchung der Leistungsfähigkeit der Gesamtverdauung benützt werden, indem man einem Menschen, von dem man annehmen kann, dass er sich in annäherndem Stickstoffgleichgewichte befindet, während eines Tages eine besonders eiweissreiche Nahrung gibt und bestimmt, ob ein der vermehrten Zufuhr annähernd entsprechendes Plus von Harnstoff am betreffenden und am folgenden Tage ausgeschieden wird. Da der überwiegende Theil des im eingeführten Eiweiss enthaltenen Stickstoffes in Form von Harnstoff immer wieder ausgeschieden und im besten Falle innerhalb eines Tages nur eine geringe Menge Eiweiss angesetzt wird, so muss man, falls die Ausnützung der Eiweissnahrung eine gute ist, nahezu den gesammten eingeführten Stickstoff als Harnstoff im Urin des betreffenden und allenfalls des folgenden Tages wiedertinden.

Gibt man nach dem Vorschlage von F. Hirschfeld einem Kranken während eines Tages eine Probekost von 500.0 Fleisch (106.25 Eiweiss, 8 Eiern (48.0 Eiweiss) und 200.0 Semmel (18.0 Eiweiss), so muss dieser Zufuhr (172.25 Eiweiss) bei guter Ausnützung eine Ausscheidung von wenigstens 59 g Harnstoff (27.5 N) entsprechen. Ist dies nicht der Fall, so ist die Ausnützung eine ungenügende. Hirschfeld betrachtet diesen Befund einer ungenügenden Ausnützung als charakteristisch für gewisse Fälle von Diabetes mellitus, die er geneigt ist, auf Functionstörungen der Pankreas zu beziehen. Infolge der geringen Harnstoffausscheidung sollen solche Fälle meist keine Steigerung der Harnmenge darbieten. (7)

### Schätzung der Harnstoffmenge nach dem specifischen Gewichte des Urines.

Da der Harnstoff derjenige Harnbestandtheil ist, welcher das specifische Gewicht des Harnes in erster Linie bestimmt, so kann man die Grösse der Harnstoffausscheidung nach der Höhe des specifischen Gewichtes des Urines, vorausgesetzt, dass der letztere keinen Zucker enthält, abschätzen. Die Erfahrung lehrt, dass der Harnstoffgehalt bei einem specifischen Gewichte von 1014 ungefähr 1%, bei 1014—1020 ungefähr 1.5%, bei 1020—1024 2—2.5%, bei 1028 circa 3% beträgt. Bei fieberhaften und kachektischen Zuständen, bei denen die Chloride des Harnes abgenommen haben, ist an dieser Schätzung eine Correctur anzubringen. Da nämlich hier die Chloride zum specifischen Gewichte wenig oder nichts beitragen, so ist hier der Harnstoffgehalt für ein gegebenes specifisches Gewicht höher, als es den obigen Zahlen entspricht.

Handelt es sich darum, den Harnstoffgehalt eines zuckerhaltigen Urines zu schätzen, so kann dies erst, nachdem der Zucker durch Vergährung entfernt worden

\*) Vierordt, Daten und Tabellen, 1888.



ist, und zwar am besten dann geschehen, wenn man die Vergärung gleichzeitig mit aräometrischen Zuckerbestimmung (nach S. 526 f.) benutzt. Der nach der Vergärung im Harn enthaltene Alkohol erniedrigt nämlich das specifische Gewicht des Urins, und diese Erniedrigung wird am besten in Anschlag gebracht, indem man den Alkoholgehalt nach dem Resultate der aräometrischen Zuckerbestimmung berechnet. Es kann dies leicht geschehen, wenn man sich daran erinnert, dass bei der Gärung des Traubenzuckers ungefähr gleiche Gewichtstheile Alkohol und Kohlensäure entstehen. Hat man also mittelst der aräometrischen Gährungsprobe den Zuckergehalt des Urins bestimmt, so kennt man auch den Alkoholgehalt des vergohrenen Urins. Derselbe muss gewichtsprocentisch ungefähr die Hälfte des gefundenen Zuckergehaltes betragen. Aus einem diabetischen Urin mit 3% Zuckergehalt wird also nach der Vergärung eine ungefähr 1½%ige Alkohollösung. Nun ist der Einfluss des Alkoholgehaltes auf das specifische Gewicht wässriger Alkohollösungen bekannt. Nach Hirschfeld\* gelten für wässrige Lösungen von Alkohol folgende specifische Gewichte bei 15°C (Wasser = 1000):

1% <sub>0</sub>	998.5	3% <sub>0</sub>	995.6
2% <sub>0</sub>	997	4% <sub>0</sub>	994.2.

Mit jedem Procent Alkohol ändert sich also das specifische Gewicht des Harns um circa 1.5. Für jedes Procent Alkohol muss also das specifische Gewicht des vergohrenen Urins um 1.5 Tausendstel vermehrt werden, bevor man die oben angeführte Schätzung des Harnstoffgehaltes anstellt.

### Die Liebig'sche Methode der Harnstofftitrierung.

welche den Harnstoff als salpetersauren Quecksilberoxydarnstoff mittelst einer Lösung von salpetersaurem Quecksilberoxyd ausfällt, ist in ihrer ursprünglichen Form sehr einfach und bequem, allein zur Vermeidung mannigfaltiger Fehler bedarf sie einer sehr sorgfältigen Ausführung und dazu einer Anzahl von Correcturen. In Berücksichtigung dieser Schwierigkeiten sind eine Menge von Modificationen der Liebig'schen Methode angegeben worden, die alle bessere Resultate geben, aber in dem Masse auch complicierter sind und grössere Anforderungen an die technische Uebung der Untersuchenden stellen. Ausserdem hat es sich gezeigt, dass die Liebig'sche Methode in Wirklichkeit nicht Aufschluss gibt über den Harnstoffgehalt des Urins, sondern vielmehr annähernd über den Gesamtstickstoffgehalt desselben (vgl. S. 536).

Als Harnstoffbestimmungsmethode ist deshalb das Liebig'sche Verfahren nicht laasen. Ich verzichte darum auf eine eingehende Darstellung dieses Verfahrens.

### Bestimmung des Harnstoffes nach Knop-Hüfner.

Die Knop-Hüfner'sche Methode ist nicht nur die einfachste bis jetzt bekannte Bestimmungsmethode des Harnstoffes, sondern auch eine der genauesten. Sie ist deshalb für klinische Zwecke in erster Linie zu empfehlen. Das Princip dieser Methode besteht darin, dass man den zu bestimmenden Harnstoff durch eine Lösung von unterbromigsaurem Natron in überschüssiger Natronlauge, d. h. durch eine sogenannte Bromlauge, zu Kohlensäure, Wasser und Stickstoff zersetzt. Der aus einem bestimmten Harnvolumen in dieser Weise frei gemachte Stickstoff wird volumetrisch gemessen, und seine Menge gestattet directen Rückschluss auf die zersetzte Harnstoffmenge. Die Kohlensäure wird dabei von der Bromlauge absorbiert. Für genaue Analyse muss natürlich bei der Volumbestimmung des Gases die Temperatur und der Barometerstand berücksichtigt werden. Das Verfahren ist insofern nicht ganz genau, als ausser dem Harnstoff auch andere stickstoffhaltige Harnbestandtheile wenigstens zum Theil unter Freiwerden von N zersetzt werden, so Harnsäure, Kreatinin u. s. w. Immerhin bedingt dies gegenüber dem hohen Harnstoffgehalt des Harnes keine erheblichen Fehler. Sogar Eiweiss entwickelt unter dem Einflusse der Bromlauge wenn auch nur langsam, Stickstoff. Eiweisshaltiger Harn muss deshalb vor der Ausführung der Bestimmung enteiweisst werden (S. 478 f.).

Hüfner hat zur Ausführung der Bestimmung einen Apparat angegeben, der von anderen in der verschiedensten Weise mit mehr oder weniger Erfolg modifiziert worden ist. Der Hüfner'sche Apparat ist in Fig. 136 abgebildet.

\*) Zeitschrift f. klin. Med., 1891, Bd. XIX, S. 338.



Er besteht aus drei voneinander trennbaren Theilen:

1. Dem bauchigen Glasgefäße *C*, welches durch einen eingeschliffenen Glashahn mit dem kleinen, circa 6–7 cm<sup>3</sup> fassenden Gefäßchen *D* fest verbunden ist;

2. dem glockenförmigen, beiderseits offenen Glasgefäße *B*, welches mittelst eines durchbohrten Kautschukpfropfens über *C* gestülpt wird, wie es die Figur zeigt, so dass das obere offene Ende von *C* in das Innere von *B* hineinragt;

3. dem in Cubikcentimeter und Bruchtheile von solchen getheilten Endiometerrohr *A*, welches beim Gebrauch innerhalb des Gefäßes *B* über die Spitze von *C* gestülpt wird.

Herstellung der Bromlauge. 70 cm<sup>3</sup> Natronlauge 30% NaHO enthaltend) werden mit 180 cm<sup>3</sup> Brunnenwasser und 5 cm<sup>3</sup> Brom gemischt. Dabei löst sich unter Erwärmung das Brom und es bildet sich Bromnatrium und unterbromigsaures Natron:



Wenn das Brom gelöst ist, so ist die Bromlauge fertig. Dieselbe muss alle paar Tage oder besser jeden Tag frisch bereitet werden, da sich das unterbromigsaure Natron allmählig zu bromsaurem Natron oxydirt. Sie muss an einem kühlen Ort, am besten im Eisschrank, und im Dunkeln aufbewahrt werden. Natürlich darf die frische Bromlauge erst, nachdem sie sich abgekühlt hat, verwendet werden.

Ausführung der Bestimmung. Man schätzt zunächst den Harnstoffgehalt des zu untersuchenden Urines nach dem specifischen Gewichte, wie oben (S. 531 f.) angegeben wurde, und verdünnt eventuell den Harn mit Wasser in einfachem Verhältnis so weit, dass man sicher ist, dass der Harnstoffgehalt der Mischung 1% nicht übersteigt. Von dieser Mischung, eventuell bei geringerem Harnstoffgehalt von dem unverdünnten Urine, werden 5 cm<sup>3</sup> in einer langen, dünnen Pipette abgemessen und vermittelst derselben in das Gefäßchen *D* gebracht, wobei man sorgfältig eine Benetzung der Wände des Gefäßes *C* vermeidet. Man saugt dann mittelst der nämlichen Pipette 1–2 cm<sup>3</sup> Wasser auf und sorgt durch mehrfaches Neigen derselben dafür, dass der den Wänden der Pipette noch anhaftende Urin von diesem Wasser aufgenommen wird. Mit dem Inhalte der Pipette wird das Gefäßchen *D* genau bis an den oberen Rand der Bohrung des Glashahnes aufgefüllt. Der letztere wird nun geschlossen. Das bauchige Gefäß *C* wird dann bis zum Ueberfließen mit der erwähnten Bromlauge und hierauf die Schale *B* ebenso wie das Endiometerrohr mit concentrirter Kochsalzlösung gefüllt und das letztere, nachdem man seine Oefnung mit dem Daumen, unter Vermeidung von Luftzutritt, verschlossen hat, unter dem Flüssigkeitsniveau in *B* über die Oefnung des Gefäßes *C* gestülpt und vermittelst des Retortenhalters, welcher auch die übrigen Theile des Instrumentes trägt, festgeklemmt. Sobald man nun den Hahn öffnet, so mischt sich die schwerere Bromlauge in *C* mit dem leichteren Urine in *D* und es findet eine lebhafte Stickstoffentwicklung statt. Der Stickstoff sammelt sich im Endiometerrohr, indem er die Salzlösung aus demselben mehr und mehr verdrängt. Nach 20 Minuten bis zu einer halben Stunde ist die Zersetzung vollendet, und nachdem man noch die den Wandungen des Gefäßes anhaftenden Gasblasen durch leichtes Schütteln in das Endiometerrohr befördert hat,

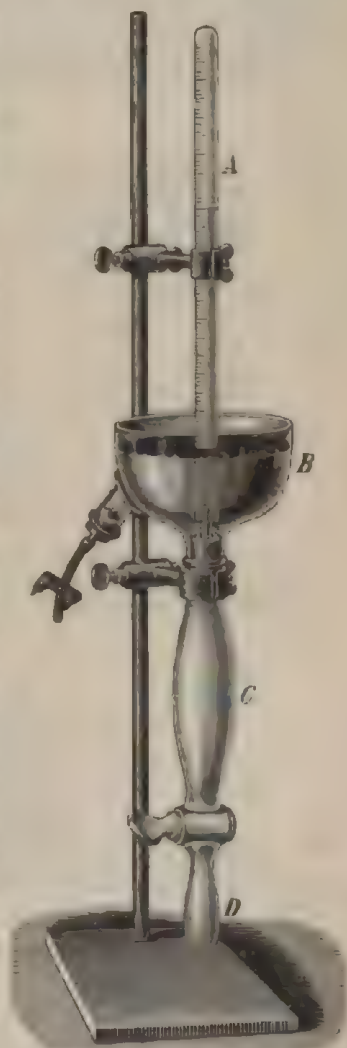


Fig. 136.

Hufnerscher Apparat zur Harnstoffbestimmung

verschliesst man das letztere unter dem Niveau des Salzwassers mit dem Daumen, nimmt es weg und versenkt es mittelst eines Halters möglichst vollständig mit nach unten gerichteter Mündung in einen grossen, mit Wasser von Zimmertemperatur gefüllten Cylinder. Nach circa 15 Minuten hat das Eudiometerrohr mit seinem Inhalte die Temperatur des umgebenden Wassers angenommen. Nun wird das Rohr so weit aus der Flüssigkeit herausgezogen, dass das Flüssigkeitsniveau ausserhalb und innerhalb des Rohres gleich hoch steht und in diesem Momente das Volumen des eingeschlossenen Stickstoffes abgelesen. Gleichzeitig notiert man die Temperatur des Wassers und den Barometerstand.

Das gefundene Gasvolumen muss nun für die Berechnung zunächst auf 0° C. 760 mm Druck und absolute Trockenheit reducirt werden. Dies geschieht nach der Formel:

$$V' = \frac{V (B - W)}{760 (1 + 0.00366 t)}$$

worin  $V'$  = gesuchtes reducirtes Volumen,  
 $V$  = abgelesenes Volumen,  
 $B$  = Barometerstand zur Zeit der Ablesung in Millimetern Hg.  
 $W$  = Tension des Wasserdampfes bei Temperatur  $t$  in Millimetern Hg.  
 $t$  = Temperatur des Wassers zur Zeit der Ablesung,  
 $0.00366$  = Ausdehnungscoefficient der Gase für 1° C.

Für die gewöhnlich in Betracht kommenden Temperaturen hat  $W$  folgende

Werte:	10° C. . . . .	9.126	18° C. . . . .	15.851
	11° " . . . . .	9.751	19° " . . . . .	16.345
	12° " . . . . .	10.421	20° " . . . . .	17.396
	13° " . . . . .	11.130	21° " . . . . .	18.505
	14° " . . . . .	11.882	22° " . . . . .	19.675
	15° " . . . . .	12.677	23° " . . . . .	20.909
	16° " . . . . .	13.519	24° " . . . . .	22.211
	17° " . . . . .	14.009	25° " . . . . .	23.582

Da 1 g Harnstoff bei der Zersetzung 354.3 cm<sup>3</sup> Stickstoff (etwas weniger als die theoretische Menge) liefert, so hat man zur Bestimmung der in den verwendeten 5 cm<sup>3</sup> Harn enthaltenen Harnstoffmenge  $x$  folgende Proportion:

$$354.3 : 1 = V' : x$$

$$x = \frac{V'}{354.3} g.$$

Hieraus ergibt sich leicht der procentische Harnstoffgehalt des Harnes, indem man diese Zahl mit 20 multipliciert. Falls man den Harn für die Bestimmung verdünnt hat, ist natürlich die Verdünnung in Anschlag zu bringen.

Unter den zahlreichen Modificationen des Höffner'schen Apparates habe ich die in Fig. 137 a. f. S. abgebildete von Gerrard\*) als sehr bequem und für den praktischen Arzt empfehlenswert erprobt.

Die graduierte Glasröhre  $a$ , welche unten in einem hölzernen Fusse steckt, ist unten durch einen seitlichen Ansatz und Schlauchverbindung mit dem oben offenen Gefässe  $b$ , oben vermittelst eines durchbohrten Gummipfropfens  $c$  und Schlauchverbindung mit der weithalsigen Flasche  $d$  in Communication. Das Gefäss  $b$  lässt sich durch die federnde Metallzwinge  $e$  an dem graduierten Gefässe auf- und abwärts schieben.

Zum Gebrauche wird die weithalsige Flasche  $d$  mit 100 cm<sup>3</sup> Bromlauge besetzt, das zu analysierende Harnquantum (5 cm<sup>3</sup>) in dem kleinen Gläschen  $f$  in dieselbe hineingestellt, dass der Harn zunächst vor der Berührung mit der Bromlauge geschüttelt ist und dann die Flasche mittelst des durchbohrten Gummipfropfens  $g$  und des Schlauches  $h$  mit dem Apparat in Verbindung gesetzt. Es wird sodann der Pfropfen  $c$  entfernt und das Gefäss  $a$  bis zu dem oben befindlichen Nullpunkt der Scala mit Wasser gefüllt, wobei sich natürlich auch das damit communicierende und nach oben geschobene Gefäss  $b$  bis zum nämlichen Niveau füllt. Es wird dann der Pfropfen  $c$  aufgesetzt und gleichzeitig durch Löften des Schraubenquetschhahnes  $i$ , welcher das mit einem Schlauchendchen verschlossene Glasröhrchen  $h$  verschliesst, dafür gesorgt, dass im Momente des Verschlusses ke-

\*) Gerrard, Lancet 1884, II, S. 952.

Ueberdruck durch Compression der über dem Wasserniveau stehenden Luft entsteht. Die Flüssigkeit bleibt dann in den beiden communicierenden Gefässen *a* und *b* auf gleicher Höhe. Der Quetschhahn *i* wird sodann wieder sorgfältig luftdicht zugeschraubt. Ist der Apparat in dieser Weise präpariert, so kann man nun leicht durch wiederholte Neigung des Gefässes *d* den Harn in dem Gläschen *f* in die Bromlauge ausgiessen, worauf sofort die Gasentwicklung beginnt. Die Flasche *d* wird während der Gasentwicklung in ein grosses Gefäss mit Wasser von Zimmertemperatur ( $15^{\circ}$  C.) gestellt. Damit sie in demselben nicht schwimmt, ist sie, wie die Figur zeigt, mittelst eines Bleigerüstes beschwert. Die Vornahme der Gasentwicklung unter Wasser von Zimmertemperatur hat den Zweck, die Erhitzung, welche die Brommischung durch die chemische Reaction erfährt, auszugleichen, da durch dieselbe nicht nur die Zersetzung beeinflusst, sondern auch das Volumen des frei werdenden Stickstoffes vermehrt werden würde.

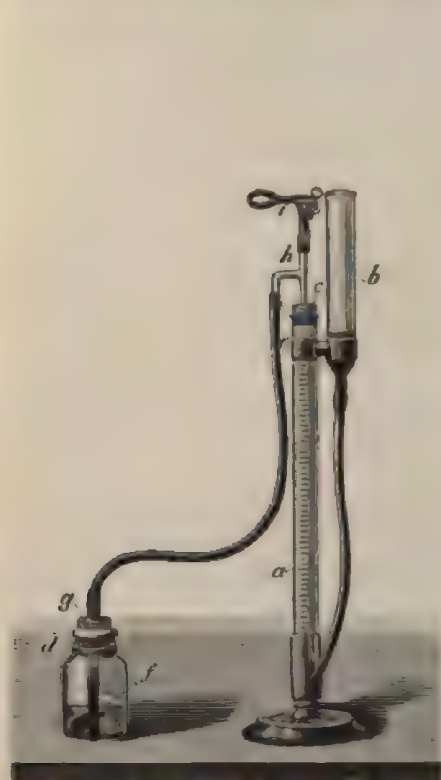


Fig. 137

Apparat zur Harnstoffbestimmung nach Gerrard.

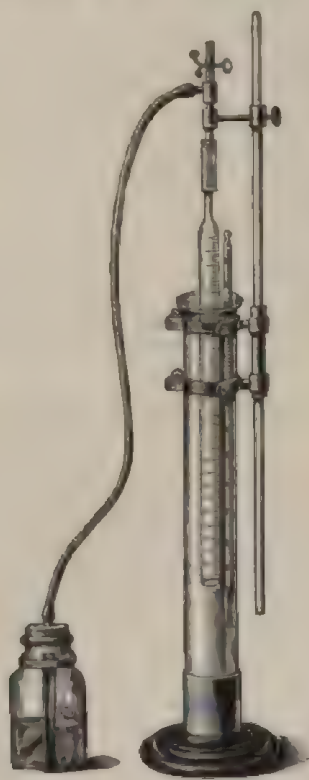


Fig. 138.

Apparat zur Harnstoffbestimmung nach Dupré.

Es kann dann der Correctur des Gasvolumens die Annahme zu Grunde gelegt werden, dass der ganze Apparat und somit auch das gebildete Gas die Zimmertemperatur von  $15^{\circ}$  C. besitzt. Der gebildete Stickstoff sammelt sich in dem oberen Theile des graduirten Gefässes *a* an, wobei natürlich in *b* das Wasserniveau steigt. Wenn die Gasentwicklung beendet ist, was man durch leichtes Schütteln der Flasche *d* ausserordentlich beschleunigen kann (es ist dies ein besonderer Vortheil des Apparates), so bringt man den angesammelten Stickstoff dadurch unter Atmosphärendruck, dass man das Gefäss *b* so weit abwärts schiebt, bis die Wasserniveaus in *a* und *b* sich wieder auf gleicher Höhe befinden. Dann erst wird die gebildete Stickstoffmenge abgelesen.

Bei dem englischen Instrumente, mit welchem ich früher arbeitete, gibt die Scala empirisch direct die Harnstoffmenge für Zimmertemperatur ( $15^{\circ}$  C.) und Normal-



barometerstand (760 mm). Man hat dann bloss noch die Correctur für den Barometerstand nach der Formel des Mariotte'schen Gesetzes anzubringen:

$$\frac{V}{V'} = \frac{B}{B'}$$

worin  $V$  und  $B$ , resp.  $V'$  und  $B'$ , die zusammengehörigen Gasvolumina und Barometerstände darstellen, und in welcher die Volumina direct durch die ihnen proportionalen Harnstoffmengen ersetzt werden dürfen, so dass die Formel dann lautet:

$$\frac{H}{H'} = \frac{B}{B'}$$

worin  $H$  und  $H'$  die den Barometerständen  $B$  und  $B'$  entsprechenden Harnstoffmengen bedeuten.

Empfehlenswert ist es freilich, zur Controle der empirischen Scala neben dieser oder auch statt derselben auf der Röhre  $a$  eine Scala nach Cubikcentimetern anbringen zu lassen, wobei sich dann die Berechnung für beliebige Temperaturen und Barometerstände nach S. 534, wie beim Hüfner'schen Apparate, gestaltet.\*)

In Betreff der eventuellen Verdünnung des Urines gelten natürlich für diesen Apparat die nämlichen Regeln wie für den Hüfner'schen.

Der Gerrard'sche Apparat zeichnet sich vor dem Hüfner'schen nicht nur durch seine compendiöse Form, sondern auch dadurch aus, dass die Dauer der Gasentwicklung durch Schütteln der Flasche  $a$  auf wenige Minuten abgekürzt werden kann.

Eine andere, sehr empfehlenswerte auf meiner Klinik ebenfalls verwendete Modification des Hüfner'schen Apparates ist diejenige von Dupré (Fig. 13). Die Einrichtung ist wohl ohneweiters verständlich. Sie unterscheidet sich von der Gerrard'schen dadurch, dass die Einstellung des Gases auf Atmosphärendruck durch Verschiebung der in einem mit Wasser gefüllten Cylinder suspendierten Bürette in welcher der Stickstoff sich ansammelt, vorgenommen wird.

## Bestimmung des Gesamtstickstoffes des Harnes. Verfahren nach Kjeldahl.

Für den Gesamtstickstoff des Harnes kann man Annäherungswerte aus den Resultaten der (Knop-Hüfner'schen) Harnstoffbestimmungen erhalten,\*\*) wenn man bei der Berechnung davon ausgeht, dass 15 Theile Harnstoff 7 Theile Stickstoff enthalten. Die hiernach der gefundenen Harnstoffmenge angehörige Stickstoffmenge ist nun empirisch für normalen Harn mit 1.136, für Fieberharn mit 1.18 zu multipliciren, um annähernd die Gesamtstickstoffausscheidung zu erhalten.

Approximativ gibt auch die Liebig'sche Methode der sogenannten Harnstofftitrierung (S. 532) Anschluss über die Gesamtstickstoffausscheidung. Die Zahlen für die Harnstoffmenge, die nach dieser Methode gefunden werden, sind nämlich zu hoch, und zwar hat es sich gezeigt, dass, wenn man aus der gefundenen vermeintlichen Harnstoffmenge den Stickstoffgehalt berechnet, diese Stickstoffmenge in Wirklichkeit annähernd den Gesamtstickstoff des Harnes repräsentiert.

Wo es sich um eine exakte Bestimmung des Gesamtstickstoffes des Harnes handelt, benützt man gegenwärtig fast ausschliesslich das

Verfahren nach Kjeldahl. Das Princip dieser Methode besteht darin, dass die organischen Substanzen des Harnes durch Erhitzen desselben mit concentrirter Schwefelsäure unter Oxydation zerstört werden, wobei der Stickstoff derjenigen Substanzen, welche ihn nicht als Sauerstoffverbindung enthalten, als schwefelsaures Ammoniak erscheint. Der Harnstoff wird dabei direct in Kohlensäure und Ammoniak verwandelt. Man bestimmt nun den Stickstoff als Ammoniak, indem aus der erhauten sauren Lösung das Ammoniak durch Kali- oder Natronlauge freigemacht, abdestillirt in eine abgemessene Menge titrierter Säure geleitet und die nicht gebundene Säure zurücktitriert wird.

Das genauere gestaltet sich das Verfahren unter Verwertung gewisser Modificationen, die theils von Wilfarth theils von Salkowski angegeben worden sind.

\*) Mit Theilung in Cubikcentimeter wird der Apparat verfertigt von Opiker Blich in Bern.

\*\*) Vgl. Anleitung zur qualitativen und quantitativen Harnanalyse von Neubauer und Vogel, Neubearbeitet von H. Huppert, 1890, S. 531.

folgendermassen. Die Säure, die man zur Oxydation benützt, besteht am besten aus 500 cm<sup>3</sup> concentrirter Schwefelsäure und 100 g Phosphorsäureanhydrid. Eine geeignete derartige Säuremischung ist unter dem Namen „Phosphorschwefelsäure für Kjeldahlbestimmungen“ z. B. von der Chemikalienhandlung Bender & Hobein in München und Zürich fertig präpariert erhältlich. Es kann auch reine Schwefelsäure benützt werden, nur dauert dann die Oxydation etwas länger. Man bedarf ausserdem einer Halbnormaloxalsäurelösung, die man aus Normaloxalsäure (vgl. S. 396) durch Verdünnung derselben mit gleicher Menge Wasser herstellt. Ferner ist eine Halbnormalnatronlauge erforderlich, für deren Herstellung Salkowski\*) folgende Vorschrift gibt: 280 cm<sup>3</sup> möglichst CO<sub>2</sub> freier Natronlauge vom specifischen Gewicht 1.34 werden bis auf ein Volumen von 1100 cm<sup>3</sup> mit Wasser verdünnt. Man mischt gut durch und füllt mit der Lauge eine Burette. Andererseits bringt man 10 cm<sup>3</sup> der erwähnten Halbnormaloxalsäurelösung in ein Bechergläschen, setzt einige Tropfen Rosolsäure- oder Phenolphthaleinlösung zu und lässt nun so lange von der Lauge hinzutliessen, bis die Endreaction erreicht ist, d. h. bis die Flüssigkeit eine nicht sofort wieder verschwindende rothe Farbe angenommen hat. Die Natronlauge muss dann so verdünnt werden, dass 10 cm<sup>3</sup> derselben genau 10 cm<sup>3</sup> der Halbnormaloxalsäure entsprechen. Die Berechnung des erforderlichen Wasserzusatzes  $x$  geschieht nach der Formel

$$x = \frac{v(10 - a)}{a},$$

wobei  $v$  das Volumen der zu verdünnenden Natronlauge (1100 cm<sup>3</sup>),

$a$  die Anzahl der bis zur Endreaction verbrauchten Cubikcentimeter ist.\*

Zur Ausführung der Bestimmung mischt man 10 oder (bei concentrirten Harnen) 5 cm<sup>3</sup> Urin in einem sogenannten Kjeldahlkölbchen aus Hartglas mit rundem Boden und langem Hals mit 10 cm<sup>3</sup> der angegebenen Schwefelsäuremischung, setzt circa 0.4 vorher gut zerriebenen gelben Quecksilberoxydes zu, welches katalytisch die Oxydation befördern soll, und erhitzt das Kölbchen, das man zweckmässig mit einer gestielten Glaskugel locker verschliesst, in schräger Stellung in einer Kapelle auf einem hierfür eingerichteten Eisengestell über nicht zu starker Flamme so lange, bis die Mischung völlig farblos geworden ist. Auch ein schwacher Stich ins Gelbliche deutet auf unvollständige Oxydation hin, ausser wenn Eisenverbindungen in grösserer Menge zugegen sind. Die Oxydation ist im allgemeinen in höchstens 3 Stunden beendet. Man lässt dann die Mischung völlig erkalten, giesst sie mittelst eines Trichters in einen Destillierkolben, spült sowohl den Erhitzungskolben als die gestielte Glaskugel mit im ganzen etwa 100 cm<sup>3</sup> Wasser in den Destillierkolben nach, giesst sodann dazu 40 cm<sup>3</sup> Natronlauge vom specifischen Gewicht 1.34 sowie (zur Ausfällung des Quecksilbers, das sonst mit dem Ammoniak Amidverbindungen bilden könnte) 25 cm<sup>3</sup> Schwefelkaliumlösung (4 g Schwefelkalium im Liter) und verbindet den Destillierkolben rasch mit dem Destillationsrohr. Das Destillationsrohr geht durch einen Kühler und taucht mit seinem Ende in einen 200–300 cm<sup>3</sup> fassenden Erlenmeierkolben, welcher 20 cm<sup>3</sup> der erwähnten Halbnormaloxalsäure und so viel Wasser enthält, dass die Spitze des Destillationsrohrs noch in die Flüssigkeit eintaucht. Man destilliert so lange, bis die Flüssigkeit durch beginnende Ausscheidung von Natriumsulfat zu stossen beginnt respective bis kein Ammoniak mehr entweicht und der abdestillierende Dampf beim Vorhalten eines mit Salzsäure befeuchteten Glasstabes keine Salmiaknebel mehr entwickelt. Hierauf wird die vorgelegte Halbnormaloxalsäurelösung unter Zusatz von Phenolphthalein mittelst Halbnormalalauge zurücktitriert und aus dem gefundenen Ammoniak der Stickstoffgehalt des verarbeiteten Harnes berechnet. Die Anzahl der verbrauchten Cubikcentimeter Halbnormalalauge zieht man dabei von 20 cm<sup>3</sup> ab und die Differenz mal 0.07 gibt den N-Gehalt der verwendeten Harnmenge in Procenten.

Es sei noch bemerkt, dass die Bestimmungen am besten mit Hilfe der im Handel erhältlichen sogenannten Kjeldahlapparate vorgenommen werden. Es sind dies Vorrichtungen, welche es gestatten, sowohl die Oxydation als die Destillation in einer grösseren Anzahl Proben gleichzeitig vorzunehmen, weil dies die an sich nicht unerhebliche Zeit beanspruchende Arbeit erheblich vereinfacht und abkürzt, sobald man, wie dies meistens der Fall ist, Serienbestimmungen vornehmen muss.

Da das Verfahren aber besonders für Einzelbestimmungen in der klinischen Ausföhrung etwas compliciert ist, so wurde es von Henninger\*\* und Schönherr\*\*\*) in einer, wie mir scheint, für klinische Zwecke passenden Weise dahin modificiert,

\*) Practicum der physiol. u. path. Chemie, 2. Aufl., 1900.

\*\*) A. Henninger, Comptes rendus de la société de biologie 1884, 474. Jahresbericht für Thierchemie, 1884, 205. — O. Schönherr, Chemikerzeitung, 12, 217. L'hem. Centralblatt, 1888, 420.



dass unter Weglassung der Destillation das bei der Zerstörung der organischen Substanzen gebildete Ammoniak wie bei dem Knop-Hüfner'schen Verfahren der Harnstoffbestimmung azotometrisch bestimmt wird, indem das Ammoniak durch Bromlauge zersetzt und der frei werdende Stickstoff volumetrisch gemessen wird.

Das Verfahren gestaltet sich hiernach folgendermassen:

Nachdem die Oxydation von 5 resp. 10  $\text{cm}^3$  Harn in der angegebenen Weise vorgenommen worden ist, wird die Flüssigkeit mit etwas Wasser verdünnt, annähernd d. h. so weit mit Kali- oder Natronlauge neutralisiert, dass die Reaction nur noch schwach sauer ist und auf 50  $\text{cm}^3$  aufgefüllt. Von dieser Menge werden 20  $\text{cm}^3$  (entsprechend 2 resp. 4  $\text{cm}^3$  Harn) zur azotometrischen Analyse verwendet, indem man sie ebenso behandelt wie den Harn bei dem Knop-Hüfner'schen Verfahren (S. 532 ff.), wozu allerdings die Grössenverhältnisse des Apparates etwas modificiert werden müssen, was bei der Verwendung des Gerrard'schen oder des Duprè'schen Instrumentes (vgl. Fig. 137 u. 138, S. 535 f.) keine Schwierigkeit hat, indem hier einfach das kleine Gefässchen *f* (Fig. 137) statt 5  $\text{cm}^3$  20  $\text{cm}^3$  fassen muss.

Die Gesamtstickstoffausscheidung im Harn geht im allgemeinen der Harnstoffausscheidung parallel, indem der Harnstoff den Löwenanteil des Stickstoffes in sich enthält. Ein sehr prägnantes, von dieser Regel abweichendes Resultat ergibt hingegen die Vergleichung der Gesamtstickstoffausscheidung und der Harnstoffausscheidung bei der acuten gelben Leberatrophie, wo die Hauptmenge des Stickstoffes unter der Form von Leucin und Tyrosin ausgeschieden wird, während der Harnstoff ganz oder fast ganz aus dem Harn verschwindet.

### Quantitative Bestimmung der Harnsäure.

Der gesunde Erwachsene scheidet in 24 Stunden 0.2—1.0 *g* Harnsäure im Harn aus. Ihre Menge nimmt physiologisch bei gesteigerter Nahrungszufuhr und pathologisch bei gesteigertem Stickstoffumsatz ungefähr in demselben Verhältnisse zu wie der Harnstoff.

Bei normaler Zusammensetzung des Harnes wechselt der Harnsäuregehalt desselben mit seinem specifischen Gewichte. Die zwei letzten Ziffern des (vierstelligen) specifischen Gewichtes mit 2 multipliciert geben ungefähr die Zahl der Centigramme Harnsäure pro Liter. Pathologisch ist die tägliche Harnsäureausscheidung vermehrt im Fieber, bei Leukämie. Ueber das Verhalten der Harnsäureausscheidung vor, während und nach Gichtanfällen sind die Ansichten noch getheilt. Jedenfalls aber ist die frühere Annahme, wornach bei der Gicht dauernd mehr Harnsäure produziert wird als in der Norm (sogenannte harnsaure Diathese), nach neueren Untersuchungen nicht mehr haltbar. Jedoch ist auch die Annahme von Haig, wornach die im Körper gebildete Harnsäure immer, auch unter pathologischen Verhältnissen, z. B. auch bei Gicht, in einem constanten Verhältnisse (1:35) zum gebildeten Harnstoffe steht, und die von diesem Verhältnisse abweichenden Ausscheidungsgrössen hauptsächlich auf Unregelmässigkeiten der Ausfuhr beruhen, nicht genügend begründet. Vermehrt wird die Harnsäureausscheidung, *ceteris paribus*, durch die Einfuhr von Harnsäure und anderen Xanthinkörpern sowie von nucleinreichen (zellenreichen) animalischen Substanzen in der Nahrung.

Nach Gubler\*) kann man annähernd den Harnsäuregehalt des Urines beurtheilen, wenn man eine Probe desselben in einem Reagensgläschen mit Salpetersäure unterschichtet, so dass die letztere  $\frac{2}{5}$  der Gesamtmenge ausmacht. Dabei scheidet sich nach einiger Zeit an der Grenze der Flüssigkeiten Harnsäure in Form eines trüben Ringes ab. Bei vermehrtem Harnsäuregehalt findet die Abscheidung vor Ablauf von 5 Minuten statt, bei vermindertem erst später. Natürlich gilt dies nur, wenn die Harnmenge normal ist. Ist sie vermindert, so müsste der Harn auf das normale Volumen mit Wasser verdünnt

\*) Citirt nach Laquer, Schmidts Jahrbücher, 1892, Bd. 236, Nr. 10, S. 74.



werden. Eiweisshaltiger Urin muss zuerst durch Kochen unter nur sehr schwachem Ansäuern enteiweisst werden.

Von den quantitativen Bestimmungsmethoden der Harnsäure ist diejenige nach Heintz (Ausfällung der Harnsäure durch Salzsäure und Wägung des Niederschlages) gegenwärtig als völlig ungenau verlassen, obsehon sie in der Literatur immer noch eine Rolle spielt. Exakte Resultate erhält man dagegen mit der Ludwig-Salkowski'schen Methode und der Hopkin'schen durch Wörner modificierten Methode.

### Methode der Harnsäurebestimmung von Ludwig-Salkowski.

Die genauesten Resultate werden erhalten, wenn man sich zur Bestimmung der Harnsäure der Methode von Ludwig-Salkowski bedient. Das Princip dieser Methode ist folgendes: Die Harnsäure wird aus dem Harn durch Zusatz einer Mischung von ammoniakalischer Silberlösung und ammoniakalischer Magnesialösung als harnsaure Silbermagnesia bis auf Spuren ausgefällt. Der Niederschlag wird mit Alkalisulfhydratlösung behandelt und dadurch zersetzt. Es entsteht Schwefelsilber und neutrales harnsaures Alkali; das letztere wird abfiltriert. Aus der Lösung wird durch Eindampfen mit Salzsäure die Harnsäure ausgeschieden, getrocknet und gewogen.

Die Ausfällung der Harnsäure unter Zusatz von ammoniakalischer Magnesialösung hat neben der Schwerlöslichkeit der entstehenden Doppelverbindung der Harnsäure den Vortheil, dass gleichzeitig ein Niederschlag von Tripelphosphat entsteht, welcher sich dem sonst gelatinösen harnsauren Silbermagnesianiederschlag beimengt und denselben locker und deshalb leichter auswaschbar macht.

Für die Ausführung bereitet man sich zunächst folgende Lösungen:

1. Ammoniakalische Silberlösung. 26 g Silbernitrat werden in destilliertem Wasser gelöst und der Lösung soviel Ammoniak zugesetzt, dass das ausfallende Silberoxyd sich wieder löst. Das Ganze wird durch Zusatz von Wasser auf 1 Liter gebracht.

2. Ammoniakalische Magnesialösung. 100 g krystallisiertes Chlormagnesium werden in der nothwendigen Menge destillierten Wassers gelöst, eiren 200 cm<sup>3</sup> einer kalt gesättigten Chlorammoniumlösung und dann so viel concentrirte Ammoniaklösung zugesetzt, dass die Mischung stark nach Ammoniak riecht. Die Mischung soll klar sein. Ein allfällig entstehender Niederschlag von Magnesiahydrat wird durch Zusatz von Chlorammonium zur Mischung wieder in Lösung gebracht. Die Mischung enthält ein durch Ammoniak nicht fällbares Doppelsalz von Chlormagnesium und Chlorammonium und wird auf 1 Liter aufgefüllt.

3. 15 g Kalihydrat oder 10 g Natronhydrat werden in 1 Liter Wasser gelöst; die eine Hälfte der Lösung wird mit Schwefelwasserstoff vollständig gesättigt und mit der anderen Hälfte wieder gemischt. Das Alkalihydrat darf keine Salpetersäure oder salpetrige Säure enthalten, weil sonst bei der letzten Procedur der Bestimmung (Ausfällen der Harnsäure durch Salzsäure aus der alkalischen Lösung) diese Säuren und Chlor frei werden und einen Theil der Harnsäure zersetzen.

Die durch diese Ludwig'schen Vorschriften bestimmte Concentration der drei Lösungen ist so gewählt, dass je 10 cm<sup>3</sup> für 100 cm<sup>3</sup> Urin ausreichen.

Zur Ausführung der Bestimmung\*) werden 10 cm<sup>3</sup> der Silberlösung mit 10 cm<sup>3</sup> der Magnesialösung gemischt und der entstehende Niederschlag von Chlorsilber durch Zusatz von Ammoniak wieder gelöst. Löst sich der Niederschlag nicht ganz, so enthält er auch Magnesiahydrat und dieses wird dann durch Zusatz von Chlorammonium in Lösung gebracht. Die nun klare Lösung giesst man unter Umrühren in ein Becherglas zu 100 cm<sup>3</sup> Harn, lässt den entstehenden Niederschlag etwas absetzen, filtriert ihn dann mit einem Saugfilter ab und wäscht ihn 2—3mal mit Wasser aus, dem einige Tropfen Ammoniak zugesetzt sind. Mit dem Waschwasser spült man auch die Ueberbleibsel des Niederschlages aus dem Becherglase in das Filter. Kleine Reste des Niederschlages dürfen jedoch in dem Becherglase bleiben. Auch der übrige Niederschlag wird nämlich, nachdem er durch das Absaugen der Flüssigkeit rissig geworden ist, von dem Filter in das Becherglas zurückgebracht. Es gelingt diese Zurück-

\*) Das Folgende zum Theil wörtlich nach Huppert: Anleitung zur qualitativen und quantitativen Harnanalyse, von Neubauer und Vogel, neubearbeitet durch Huppert 1890).

bringung der halbtrockenen Masse in das Becherglas mittelst eines Glasstabes leicht, weil der Niederschlag am Glasstabe haftet. Die im Filter zurückbleibenden Reste des Niederschlages werden möglichst vollständig ebenfalls in das Becherglas gespült. Das Filter muss dabei ganz bleiben.

Man verdünnt sodann  $10\text{ cm}^3$  der Schwefelalkalilösung mit dem gleichen Volumen Wasser und erhitzt die Mischung zum Kochen. Man bespült hierauf das ganze Filter mit dieser Flüssigkeit und lässt die letztere in das unter dem Trichter gestellte Becherglas ablaufen. Man zertheilt dann in diesem den Niederschlag mit der Flüssigkeit möglichst fein und erhitzt über freier Flamme gerade bis zum Sieden. Zu langes Erhitzen würde einen Verlust an Harnsäure durch Oxydation derselben zu Uronsäure bedingen. Sobald der Niederschlag ganz schwarz geworden ist und keine unveränderten grauen oder gelben Theile mehr enthält, filtriert man durch das samebenutzte Filter und wäscht den Niederschlag gut mit heissem Wasser aus. Das Filtrat wird dann mit  $5\text{ cm}^3$  einer auf das fünffache verdünnten Salzsäure von 1:12 spezifischen Gewichte vermischt und auf  $10-15\text{ cm}^3$  eingedampft. Nach dem Erkalten krystallisirt die Harnsäure binnen einiger Stunden aus. Die Ausscheidung ist hier im Gegensatz zu der Heintz'schen Methode eine vollständige, einerseits wegen der grossen Concentration der Uratlösung, anderseits auch deshalb, weil die Harnbestandtheile, welche bei der Heintz'schen Methode das Ausfallen der Harnsäure zum Theile verhindern hier eliminiert sind.

Man bringt dann die ausgeschiedenen Krystalle auf ein Glaswollefilter, indem man das Filtrat zum Nachspülen so oft verwendet, bis sich alle Krystalle auf dem Filter befinden, saugt die Mutterlauge unter schwachem Drucke ab und wäscht das Filter mit kleinen Mengen Wassers chlortfrei. Neben der Harnsäure befindet sich in dem Filter noch Schwefel, welcher sich bei dem Zusatz der Salzsäure aus der Schwefelalkali ausgeschieden hat. Um denselben zu entfernen, trocknet man das Filter spült es nach dem Erkalten dreimal mit Schwefelkohlenstoff durch und verdrängt den Schwefelkohlenstoff zuletzt sofort durch Aether. Das Filter wird dann wieder bei  $110^\circ$  getrocknet und, nachdem man es im Exsiccator hat erkalten lassen, gewogen und wieder getrocknet bis zu constantem Gewichte, wozu gewöhnlich ein einstündiges Aufenthalt im Trockenschranke genügt.

Ein Uratsediment muss vor dem Abmessen des Harnes durch Erwärmen gelöst werden. Ausgeschiedene freie Harnsäure wird in möglichst wenig Natronlauge gelöst und die Lösung dem Harn wieder beigegeben. Viel Natronlauge darf man nicht zusetzen, weil sonst ein zu starker Phosphatniederschlag entsteht, so dass kein Phosphat zur Erzeugung des Tripelphosphatniederschlages bei der Silbernagelgefällung übrigbleibt. Eventuell kann übrigens diesem Uebelstande durch Zusatz von Natriumphosphat zum Harn vor der Silberfällung abgeholfen werden.

Nach Stadthagen beeinträchtigen Pepton und Albumosen die Harnsäurefällung nicht. Dagegen muss der Harn zuvor enteiweiss werden.

Im Princip identisch, aber in Einzelheiten abweichend von der Ludwig Salkowski'schen Methode, ist das Verfahren, welches Salkowski selbst zur Harnsäurebestimmung angibt.\*)

### Hopkin-Wörner'sche Methode der Harnsäurebestimmung.\*\*

Diese einfache und nach allen bisherigen Beobachtern vollkommen genaue Methode beruht darauf, dass Harnsäure durch Chlorammonium aus Harn als Ammoniumurat quantitativ gefällt wird. Die Bestimmung wird folgendermaassen ausgeführt:  $100\text{ cm}^3$  Urin werden in ein Becherglas auf  $40-45^\circ$  erwärmt und darin  $30\text{ g}$  Chlorammonium aufgelöst. Der entstehende Niederschlag von Ammoniumurat wird nach  $\frac{1}{2}$ -1stündigem Stehen abfiltrirt und mit  $10\%$ iger Ammoniumsulfatlösung chlortfrei gewaschen. Das wird er auf dem Filter in heisser  $1-2\%$ iger Natronlauge aufgelöst, das Filtrat mit heissem Wasser nachgewaschen und das Filtrat mit dem Waschwasser in einer Porzellanschale oder einem geräumigen Kjeldahlkolben auf dem Wasserbad so lang erwärmt, bis alles Ammoniak ausgetrieben ist. Nach dem Kjeldahl'schen Verfahren wird nun (S. 536 ff.) die alkalische Harnsäurelösung mit  $15\text{ cm}^3$  concentrirter Schwefelsäure und etwas Kupfersulfat\*\*\*) zerstört und das nach Zusatz von Natronlauge

\*) Vgl. Practicum der physiologischen und pathologischen Chemie. Beck, Hirschwald, 2. Auflage, 1900, S. 249 f.

\*\*) Wörner, Zeitschrift für physiologische Chemie. Bd. XXIX, S. 1

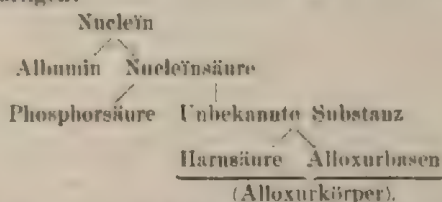
\*\*\*) Dasselbe ersetzt hier das Quecksilberoxyd (S. 537). Es wirkt wie dieses katalytisch und hat den Vortheil, dass die nachherige Behandlung mit Schwefelalkali unnöthig ist.



werdende Ammoniak in der gewohnten Weise bestimmt. Da es sich hier um kleine Ammoniakmengen handelt, so bringt man in die Vorlage im Interesse der Genauigkeit statt Halbnormaloxalsäure Zehntel-Normaloxalsäure und bedient sich der letzteren auch zur Rücktitration. 1 cm<sup>3</sup> Zehntel-Normaloxalsäure entsprechen 0.0042 Harnsäure. Da stärker saure Harn unter Umständen das Ammoniumurat nicht oder nur unvollständig ausfallen lassen, so empfiehlt Lewandowski,\* den Harn vor der Fällung zu neutralisieren. In dieser Weise ausgeführt, soll die Methode sehr exact und zuverlässig sein.

### Bestimmung der Alloxurkörper des Harnes.

Durch die neueren Untersuchungen über die Beziehung der Alloxurkörper (mit diesem Ausdrucke werden neuerdings Harnsäure einerseits und Alloxurbasen oder Xanthinkörper anderseits zusammengefasst) zu den Nucleinen resp. den Zellkernen, die wir hauptsächlich Kossel, Nencki und Sieber, Stadthagen, Ebstein und Horbaczewsky verdanken, hat die Bestimmung der Alloxurkörper klinisches Interesse erlangt. Die Bildung der Alloxurkörper ist nach unserem gegenwärtigen Wissen auf den Zerfall zelliger Elemente, speciell der nucleinreichen Zellkerne zurückzuführen. Man kann sich diese Entstehung der Alloxurkörper durch folgendes Schema vergegenwärtigen:



Wenn auch die Ansicht von Kolisch, wornach das Wesen der Gicht in einer vermehrten Bildung von Alloxurkörpern zu suchen sei, von anderen Autoren nicht bestätigt werden konnte, so wird doch bei weiteren Arbeiten über die Gicht das Verhalten der Alloxurkörper des Harnes im Vordergrund des Interesses stehen und auch sonst wird, seitdem wir die Beziehung der Bildung von Alloxurkörpern zu den Zellkernen kennen, die quantitative Bestimmung derselben bei den verschiedensten Krankheitszuständen grosses klinisches Interesse beanspruchen.

Die bis vor kurzem meist gebräuchliche Methode der Bestimmung der Gesamt-alkloxurkörper nach Krüger und Wulff\*\*, hat sich als ungenau erwiesen und soll deshalb hier nicht besprochen werden. Eine auf der Fällung der Alloxurkörper durch eine ammoniakalische Silbermagnesiätlösung beruhende exacte Methode ist von Salkowski angegeben worden. Sie ist das Analogon der Ludwig-Salkowskischen Methode der Harnsäurebestimmung. Daneben soll im Folgenden bloss die ebenfalls auf einer Silberfällung der Alloxurkörper beruhende, sehr praktische und wie es scheint zuverlässige Methode von Dénigès angeführt werden, die wir auf unserer Klinik vielfach mit gutem Erfolg angewendet haben.

#### Methode der Alloxurkörperbestimmung von Salkowski.\*\*\*)

Die Methode ist verwandt der Salkowski'schen Methode der Harnsäurebestimmung (vgl. S. 540). Sie gibt die Alloxurkörper exclusive Harnsäure. Der aus dem Harn (mindestens 500–1000 cm<sup>3</sup>) durch Fällung mit Silbermagnesiämischung wie bei der Ludwig-Salkowski'schen Harnsäurebestimmung (S. 539 f.) erhaltene Niederschlag wird nach sorgfältigem Waschen durch Schwefelwasserstoff zersetzt, das Filtrat zur Trockne gedampft und der Rückstand mit 2–3% iger Schwefelsäure extrahiert, welche die Xanthinbasen löst, die Harnsäure ausgefällt zurücklässt. Um sicher zu sein, dass höchstens Spuren von Harnsäure in Lösung gehen, filtriert Salkowski erst am folgenden Tage. Dann wird das Filtrat mit Ammoniak alkalisiert, aufs neue mit Silberlösung gefällt und der Silbergehalt des Niederschlages nach dem Abwaschen durch Titrierung mittelst Rhodanammium bestimmt. Der Silbergehalt des Niederschlages gestattet einen Schluss auf die Menge der Xanthin- oder Alloxur-

\*) Zeitschrift für klinische Medicin, 1900, Bd. XL, S. 3 u. 4.

\*\*) Zeitschrift für physiologische Chemie, Bd. XX, S. 176.

\*\*\*), D. med. Wochenschr., 1897, Nr. 14, und Centrallbl. f. d. med. Wissenschaften, 1894, Nr. 30.



basen. Man rechnet entweder auf Xanthin um (obschon Salkowski glaubt, dass die Alloxurbasen der Hauptmasse nach nicht aus Xanthin, sondern aus dem von ihm in Virchows Archiv, Bd. L, beschriebenen hypoxanthinähnlichen Alloxurkörper bestehen) oder man stellt die Xanthinbasen aus dem zweiten Silberniederschlag dar und wägt sie.

### Methode der Alloxurkörperbestimmung nach Dénigès.\*)

Die Methode beruht, wie diejenige von Salkowski (siehe oben), darauf, dass die Alloxurkörper durch eine ammoniakalische Lösung von salpetersaurem Silber, Chlorammonium und Chlormagnesium quantitativ gefällt werden und dass anderen in einer ammoniakalischen Lösung von Cyankalium und Jodkalium durch salpetersaures Silber erst dann ein bleibender Niederschlag von Jodsilber entsteht, wenn alles Cyankalium in Kaliumsilbercyanid verwandelt ist. Die Methode gibt die Menge der Alloxurkörper inclusive Harnsäure.

Man braucht zur Ausführung folgende Lösungen:

1. Eine halbdécimale ammoniakalische sogenannte Silbermagnesiälösung. Man bringt in einen Messkolben von 1 l 150 g reines Chlorammonium, 100 g reines Chlormagnesium und füllt zu  $\frac{3}{4}$  mit Ammoniak auf. Nun erhitzt man leicht in Wasserbad, indem man umschüttelt, bis Lösung eintritt. Dann füllt man bis zur Menge eines Liters mit Ammoniak auf, schüttelt nochmals und filtriert. Nach dem Erkalten mischt man 500 cm<sup>3</sup> dieser Flüssigkeit mit 500 cm<sup>3</sup> einer Décimallösung vgl. 4 von salpetersaurem Silber.

2. Eine Décimallösung von Cyankalium. Man löst 10 g Cyankalium in ungefähr 1 l destillierten Wassers, setzt 10 cm<sup>3</sup> Ammoniak zu und filtriert. Diese Lösung ist zu concentrirt. Man stellt sie ein mittelst einer Décimormal Silberlösung (vgl. 4), so dass 10 cm<sup>3</sup> der letzteren genau 20 cm<sup>3</sup> der Cyankaliumlösung entsprechen, da zwei Moleküle Cyankalium auf ein Molekül Silber reagieren. (Bildung von Kaliumsilbercyanid  $KAg(CN)_2$ .) Um die Cyankaliumlösung einzustellen, bringt man 20 cm<sup>3</sup> davon in ein Becherglas, setzt 100 cm<sup>3</sup> Wasser, 10 cm<sup>3</sup> Ammoniak und einige Tropfen Jodkaliumlösung (vgl. 3.) zu, dann lässt man von der Décimormal Silberlösung vgl. 4 unter Umschütteln zufließen bis zur Bildung einer leichten, aber persistierenden Trübung. Wenn wir annehmen, dass hierzu  $10 + n$  cm<sup>3</sup> Silberlösung gebraucht wurden, so muss man, um die Cyankaliumlösung einzustellen, dieser letzteren noch Wasser im Verhältnisse von  $2n$  cm<sup>3</sup> auf je 20 cm<sup>3</sup> zusetzen. Die so eingestellte Cyankaliumlösung wird zu gleichen Volumina auf die Halbdécimormal Silberlösung reagieren.

3. Eine Jodkaliumlösung, die man herstellt, indem man 20 g Jodkalium in 100 cm<sup>3</sup> destilliertem Wasser löst und 2 cm<sup>3</sup> Ammoniak zusetzt.

4. Eine Décimormal Silberlösung. Man löst 17 g Silbernitrat (rein und trocken) in Wasser und füllt auf 1 l auf.

Mit diesen Lösungen verfährt man zur Bestimmung der Alloxurkörper des Harnes folgendermassen. Zu 100 cm<sup>3</sup> Urin werden 25 cm<sup>3</sup> der ammoniakalischen Halbdécimormal Silbermagnesiälösung hinzugefügt. Man schüttelt um und filtriert von dem entstehenden Niederschlag, welcher aus den Silberverbindungen der Alloxurkörper besteht, ab. 100 cm<sup>3</sup> des Filtrates, welche einer Mischung von 80 cm<sup>3</sup> Urin mit 20 cm<sup>3</sup> Silberlösung entsprechen, werden mit 20 cm<sup>3</sup> Cyankaliumlösung versetzt. Dieses Volumen Cyankaliumlösung würde exact auf die 20 cm<sup>3</sup> Silberlösung reagieren, wenn nicht ein Theil des Silbers durch die Alloxurkörper in Beschlag genommen und aus der Filtration entfernt worden wäre. Da die Silbermenge also geringer ist, so bleibt in der Mischung ein Ueberschuss von Cyankalium. Dieser wird bestimmt, indem man als Indicator der Mischung einige Tropfen Jodkaliumlösung zusetzt und dann an einer graduirten Burette von der Décimormal Silberlösung bis zur Bildung einer bleibenden Trübung zusetzt. Die so zugesetzte Menge Silberlösung entspricht genau der Silbermenge, welche durch die Alloxurkörper inclusive Harnsäure in Beschlag genommen wurde. Da unter den Alloxurkörpern die Harnsäure bei weitem überwiegt, so kann man das Resultat in folgender Weise auf Harnsäure berechnen.

Jedem Cubikcentimeter der Décimormal Silberlösung entsprechen 0.0168 Harnsäure. Die 80 cm<sup>3</sup> Urin enthalten also, wenn man  $n$  cm<sup>3</sup> Silberlösung gebraucht hat,  $n \times 0.0168$ , und 1 l Urin enthält somit  $\frac{0.0168 \times n \times 1000}{80} = 0.21 \times n$  Alloxurkörper als Harnsäure berechnet.

\*) Nach C. Vieillard, L'urine humaine, Paris, 1898. Originalarbeit im Bulletin de la société de pharmacie de Bordeaux, 1884, p. 137.

## Bestimmung des Kreatinins des Harnes.

Das Kreatinin des Harnes leitet sich wahrscheinlich von dem Kreatin der Muskeln ab. Das Kreatinin ist das Anhydrid des Kreatins. Kreatin enthält wahrscheinlich der normale Harn nicht. Die Ausscheidung des Kreatinins geht im allgemeinen der Harnstoffausscheidung parallel. Vermehrte Aufnahme von Fleisch in der Nahrung vermehrt die im Harn ausgeschiedene Kreatininmenge und wahrscheinlich bedingt auch vermehrter Zerfall der Körpermuskeln vermehrte Kreatininausscheidung. Hierin liegt das klinische Interesse des Kreatiningehaltes des Harnes. Ob die letztere auch bei vermehrter Muskelarbeit zunimmt, darüber lauten die verschiedenen Untersuchungsergebnisse verschieden. Im allgemeinen wird angenommen, dass durch Muskelarbeit der Kreatiningehalt des Harnes nicht zunimmt. Nach Thomas\* schwankt die tägliche Kreatininmenge im Harn gesunder Männer um 1.0 g. Klinisch ist trotz des theoretischen Interesses, das der Kreatiningehalt des Harnes darbietet, die Frage nach der Kreatininausscheidung in Krankheiten noch wenig verfolgt worden. Eine ausgesprochene Vermehrung hat man bisher bloss im Fieber acuter Krankheiten gefunden.

Die genaue quantitative Bestimmung des Harnkreatinins geschieht nach Neubauer\*\* durch Darstellung und Wägung des aus dem Harn ausgefällten Kreatininchlorids. In Betreff der Ausführung muss auf die Originalmittheilung verwiesen werden (vgl. auch Neubauer und Vogel.\*).

Die folgenden zwei einfachen qualitativen Methoden des Kreatininnachweises können auch zu einer quantitativen Schätzung dienen.

Reaction nach Jaffé\*\*\*). Fügt man zu einer Lösung von Kreatinin etwas wässrige Pikrinsäurelösung und einige Tropfen verdünnter Natron- oder Kalilauge, so entsteht sofort eine intensive Rothfärbung. Die Reaction fällt noch positiv aus bei einem Gehalt des Harnes an Kreatinin von 1 : 5000. Die Färbung nimmt nach einigen Minuten noch zu und bleibt stundenlang unverändert. Da auch Aceton ebenfalls viel weniger intensive rüthliche Färbung gibt und zu Verwechslungen führen kann, so ist es zweckmässig, allfälliges Aceton vorher durch Kochen des Harnes zu entfernen.

Reaction nach Th. Weyl†). Man versetzt den Harn mit wenigen Tropfen einer sehr verdünnten Lösung von Nitroprussidnatrium und dann mit verdünnter Natronlauge. Der Kreatiningehalt verräth sich durch das Auftreten einer rubinrothen Färbung, die bald sich in Gelb umwandelt. Diese Reaction beobachtet man bekanntlich auch bei Anstellung der Legal'schen Acetonprobe (S. 507 f.). Liegt jedoch Aceton vor, so wird die gelb gewordene Flüssigkeit durch Ansäuern mit Essigsäure wieder roth, während dies beim Kreatinin nicht der Fall ist. Vielmehr ergänzt sich die Kreatininreaction nach Salkowski dahin, dass nach dem Zusatz der Essigsäure beim Erhitzen eine grünliche, dann blaue Färbung von Berlinerblau entsteht. Auch bei der Weyl'schen Reaction kann, um die Wirkung von Aceton auszuschliessen, der Harn vor Anstellung der Reaction gekocht werden, wodurch das Aceton entweicht.

## Quantitative Bestimmung der Chloride des Harnes.

Die in 24 Stunden ausgeschiedene Menge von Chloriden, als Kochsalz berechnet, schwankt beim gesunden Erwachsenen zwischen 11 und 15 g.

Die Chloride des Harnes nehmen ab im Hunger und bei Diarrhöe, bei Bildung kochsalzreicher Exsudate und Transsudate, ausserdem auch in fieberhaften Zuständen.

Man hat angenommen, dass die Verminderung der Chloride des Harnes im Fieber bloss zusammenhänge mit der verminderten Nahrungsaufnahme.

\* Harnanalyse von Neubauer und Vogel. Neu bearbeitet von Huppert und Thomas, Kreidel, Wiesbaden 1890.

\*\* Annalen der Chemie und Pharm., 119, 33, 1861. Modification der Methode durch Salkowski, Zeitschr. f. phys. Chemie, 10, 113, 1886.

\*\*\* Zeitschr. f. physiol. Chemie, X, 399, 1886.

† Th. Weyl, Ber. d. chem. Gesellschaft, 11, 2175.



Dies ist sicher unrichtig, denn die Verminderung der Chloride ist bei blosser Beschränkung der Nahrungszufuhr keineswegs so hochgradig wie z. B. bei der Pneumonie. Gerade bei der Pneumonie geht überdies die Chloridausscheidung unmittelbar nach der Krise ohne Zunahme der Nahrungseinfuhr stark in die Höhe. Eine sichere Erklärung für die Verminderung der Chloride in fieberhaften Zuständen ist noch nicht zu geben. Nach der einen Auffassung hängt die Erscheinung damit zusammen, dass im Fieber das chloridarme Organeiwiss in höherem Maasse als das circulierende Eiweiss zerfällt und zur Ausscheidung gelangt. Nach einer anderen Auffassung wäre es die Bildung entzündlicher Exsudate, welche dadurch, dass sie die Chloride für sich in Anspruch nimmt, die Chloridverminderung im Harn bedingt. Hiermit stimmt gut überein, dass wohl bei keiner anderen Krankheit so hochgradige Verminderung der Chloride vorkommt wie bei der croupösen Pneumonie. Eine dritte Annahme ist die, dass es sich um eine Chloridretention als Folgeerscheinung der behaupteten, wenn auch nicht exact bewiesenen Wasserretention im Fieber handelt. Am wahrscheinlichsten ist es, dass verschiedene der erwähnten Ursachen bei fieberhaften Zuständen zusammenwirken, um die Chloride des Harnes zu vermindern.

Praktisch wichtig ist es, dass in fieberhaften Krankheiten jede Besserung des Zustandes, und zwar oft schon, bevor das Thermometer eine solche ergibt, eine Vermehrung der Chloride hervorruft und dass der Arzt in solchen Fällen, namentlich bei Pneumonien, auch wenn er nicht Gelegenheit hat, den Patienten zu sehen, aus der Vermehrung der Chloride des Harnes stets mit Sicherheit eine Besserung des Zustandes diagnostizieren kann. In nicht fieberhaften Zuständen weist eine hochgradige Verminderung der Chloride immer auf einen schweren Zustand hin. Dagegen gibt es freilich auch sehr schwere Allgemeinzustände (ich habe namentlich bei Circulationsstörungen darauf geachtet), bei denen eine Abnahme der Chloride nicht beobachtet wird.

Hochgradige Verminderung oder gänzlichliches Fehlen der Chloride des Harnes bei einer fieberhaften Krankheit spricht im Zweifelsfalle für Pneumonie, da, wie schon erwähnt, bei dieser Krankheit die Verminderung wohl die höchsten Grade erreicht.

Für praktische Zwecke genügt meist eine Abschätzung der Chloride, welche in folgender Weise vorgenommen werden kann. Man säuert eine Probe des Harnes in einem Reagensgläschen mit etwa 10 Tropfen reiner Salpetersäure an. Man setzt dann vorsichtig einen einzigen Tropfen einer wässrigen Lösung von 1:10 *Argentum nitricum* zu, worauf bei normalem Chloridgehalte ein oder mehrere compacte Klumpen von Chlorsilber sofort zu Boden sinken, während bei vermindertem Chloridgehalte eine bloss mehr oder weniger intensive wolkige Trübung entsteht. Bei einiger Uebung kann man durch diese einfache Probe leicht den Chloridgehalt beurtheilen. Das Ansäuern mit Salpetersäure hat erstens den Vortheil, dass dadurch allfällig vorhandenes Eiweiss gefällt wird, welches sonst durch die Silberlösung niedergeschlagen würde und zu Täuschungen führen könnte, und ausserdem ist dasselbe nothwendig, um das Ausfallen von phosphorsaurem Silber zu verhindern, welches sonst mit Chlorsilber verwechselt werden würde. Ergibt der Zusatz von Salpetersäure erhebliche Mengen Eiweiss, so muss das letztere vor Anstellung der Chloridprobe durch Abfiltrieren oder Absetzenlassen entfernt werden.

Für genauere Untersuchungen ist das zuverlässigste Verfahren dasjenige von Volhard (Titrierung mit Silber- und Rhodanlösung), welches bei Gelegenheit der Lütke-Martius'schen Methode der Salzsäurebestimmung des Magensattes beschrieben wurde (vgl. S. 399 f.) und auch für den Harn anwendbar ist.



## Quantitative Bestimmung der Phosphate des Harnes.

Die Menge der im Urin in Form von Phosphaten täglich ausgeschiedenen Phosphorsäure beträgt normal 2–3 g, das Verhältnis der ausgeschiedenen Phosphorsäure zum ausgeschiedenen Stickstoff 0.18 (15 Harnstoff = 7 Stickstoff). Man nennt dieses Verhältnis  $\frac{P_2O_5}{N}$  den relativen Wert der Phosphorsäureausscheidung. Im Fieber

kann der absolute Wert der Phosphorsäureausscheidung vermindert oder erhöht sein (häufiger das erstere), constant scheint aber nach Zülzer der relative Wert derselben vermindert zu sein. In der Reconvaleszenz steigt der absolute und relative Wert sofort bis zur Norm oder darüber. Constant scheint nach Fleischer eine starke Verminderung sowohl der absoluten als der relativen Phosphorsäurewerte bei Nephritiden zu sein.

Die quantitative Bestimmung der Phosphate geschieht durch Titration mittelst salpetersauren Uranoxydes, welches in essigsaurer Lösung alle Phosphate fällt. In Betreff der Ausführung dieser Titration muss ich auf die chemischen Lehrbücher verweisen.

In praktischer Beziehung sei nur erwähnt, dass die quantitativen Bestimmungen der Phosphate bei der sogenannten Phosphaturie, d. h. der habituellen Entleerung eines durch Phosphate getriebenen Harnes ergeben haben, dass es sich dabei keineswegs um eine Vermehrung der täglichen Phosphatmenge handelt, sondern bloss um ein Ausfallen der Phosphate infolge der weniger sauren oder alkalischen Beschaffenheit des Harnes (vgl. S. 547 ff.) oder durch Vermehrung des Gehaltes des Harnes an alkalischen Erden.

## Quantitative Bestimmung der Schwefelsäure und der gepaarten Schwefelsäure.

Während bis jetzt die Menge der Gesamtschwefelsäureausscheidung\*) keine besondere klinische Bedeutung erlangt hat, ist von grösserem Interesse die Menge der gepaarten, d. h. an organische Substanzen, z. B. Phenol, Indol etc., gebundenen Schwefelsäure oder Aetherschwefelsäure.

Die Möglichkeit einer getrennten Bestimmung der Sulfatschwefelsäure und der gepaarten Schwefelsäure durch Titration beruht darauf, dass in Harn, welcher nicht angesäuert oder bloss durch Essigsäure angesäuert wurde, Barytlösungen bloss die Sulfatschwefelsäure als Baryumsulfat ausfällen, während bei gleichzeitiger Anwesenheit von Salzsäure die Schwefelsäure auch aus den gepaarten Verbindungen freigesetzt und sammt der Sulfatschwefelsäure mit Baryt ausgefällt wird. Durch Subtraction des Wertes für die Sulfatschwefelsäure von der Gesamtschwefelsäure erhält man den Wert der gepaarten Schwefelsäure. In Betreff der Details der Methoden muss ich auf die chemischen Handbücher verweisen.

Von diagnostischem Interesse ist es, dass bei vielen Fäulnisprocessen im Körper, bei welchen phenolartige Substanzen gebildet werden, namentlich bei verwehrt Darmfäulnis, die gepaarte Schwefelsäure auf Kosten der Sulfatschwefelsäure zunimmt. Ebenso verhält es sich nach reichlicher Zufuhr von Phenolen (Carbolvergiftung).

## Quantitative Bestimmung des Ammoniakgehaltes des Harnes.

Die normale Menge des täglich von Erwachsenen im Urin ausgeschiedenen Ammoniaks schwankt nach Neubauer zwischen 0.3 und 1.2 und beträgt im Durchschnitt 0.7. Die quantitative Bestimmung des Ammoniaks des Harnes ist unter Umständen von klinischem Interesse, seitdem wir wissen, dass der menschliche Organismus wie derjenige der Fleischfresser auf vermehrte Säureeinfuhr oder Säurebildung durch vermehrte Ammoniakproduction reagiert, welche dazu dient, die sonst schädlich wirkenden Säuren zu binden. Infolgedessen wird der Gehalt des Harnes an Ammoniaksalzen zu einem wichtigen Indicator des Säurestoffwechsels. Praktische Wichtigkeit haben diese Thatsachen bisher namentlich bei Diabetes mellitus erlangt. Hier gab die Vermehrung der Ammoniakausscheidung Anlass zur Entdeckung des Gehaltes mancher

\*) Die sogenannte Gesamtschwefelsäure des Harnes setzt sich zusammen aus der „Sulfatschwefelsäure“, d. h. der Schwefelsäure im eigentlichen Sinne des Wortes und der mit verschiedenen organischen Körpern gepaarten Schwefelsäure.

diabetischer Harnes an  $\beta$ -Oxybuttersäure (vgl. S. 509), und die Grösse der Ammoniakausscheidung gibt hier einen ungefähren Begriff von dem Grade der bestehenden „Acidose.“\*) Freilich geht der Ammoniakgehalt des Urines der Säurebildung im Körper nicht genau parallel, da Ammoniak nur insoweit zur Neutralisation der Säuren in Anspruch genommen wird, als die disponiblen fixen Alkalien nicht dazu hinreichen.

Die einfachste Methode für die Bestimmung des Ammoniaks ist diejenige nach Schlösing. Sie beruht darauf, dass wässrige Lösungen von Ammoniak an der Luft ihr Ammoniak leicht abgeben und dass, wenn man neben der Ammoniaklösung in einem geschlossenen Raume verdünnte Schwefelsäure aufstellt, diese ziemlich rasch auf Distanz alles Ammoniak aus einer solchen Lösung absorbiert. Setzt man also aus einer abgemessenen Menge Urines durch Kalkmilch das Ammoniak in Freiheit und lässt es in einem geschlossenen Raume durch eine bekannte Menge Schwefelsäure absorbieren, so lässt sich durch eine einfache Aciditätstiteration der Schwefelsäure die Menge des vorhandenen und von der Schwefelsäure absorbierten Ammoniaks bestimmen. Man verfährt nach Neubauer folgendermassen: Man stellt auf die Platte eines Exsiccators in einer flachen Schale mit steilen Wänden 25 cm<sup>3</sup> filtrierten Harnes auf und über diesen mittelst eines über den Rand der Schale gelegten Glasdrucks in einer kleineren Schale 10 cm<sup>3</sup> Normalschwefelsäure, fügt dann dem Harn 2 cm<sup>3</sup> Kalkmilch (1 Gewichtstheil Kalkhydrat mit 12 Gewichtstheilen Wasser) zu und bedeckt das Ganze sofort luftdicht mit der am Rande mit Talg bestrichenen Glasglocke des Exsiccators. Nach 3–4 Tagen ist alles Ammoniak des Harnes von der Schwefelsäure aufgenommen. Die letztere wird dann unter Verwendung von Methylorange als Indicator mittelst Viertel-Normalnatronlauge zurücktitriert bis zum Uebergange des Roth in Gelb. Jedem Cubikeentimeter Viertel-Normalauge, den man dabei weniger verbraucht hat als 40, entsprechen  $\frac{17}{4}$  Milligramm NH<sub>3</sub>.

Rascher ausgeführt, aber umständlicher ist die Platinchloridmethode nach Schmiedeberg.\*\*)

### Quantitative Bestimmung von Oxybuttersäure im Harn.

Die quantitative Bestimmung der Oxybuttersäure hat für die Beurtheilung der diabetischen Acidose ein hohes Interesse. Das einzige klinisch brauchbare Verfahren der Bestimmung ist dasjenige mittelst Polarisation. Die  $\beta$ -Oxybuttersäure ist linksdrehend und hat ein spezifisches Drehungsvermögen von  $-23.4^\circ$  nach Kütz und von  $-20.6^\circ$  nach Minkowski. Man bestimmt also nach S. 528 ff. das Drehungsvermögen des eventuell entweissenen vergohrenen und durch essigsaures Blei und Ammoniak entfärbten Harnes. Bei der Verwendung der 100 mm langen Röhre des Polaristrobometers (S. 530) entspricht dann nach Minkowski einer Drehung von  $-1^\circ$  ein Procentgehalt von  $\frac{100}{20.6} = \text{circa } 5\%$  Oxybuttersäure. Vorausgesetzt ist bei dieser Bestimmung, dass der Harn keine anderen unvergärbaren linksdrehenden Substanzen enthält, wie gepaarte Glycuronsäure. Die Gegenwart der letztern würde sich durch positiven Ausfall der Trommer'schen Proben im vergohrenen Urin verrathen. Die Harnsäure und Kreatinin des Harnes stören trotz ihrer linksdrehenden Eigenschaften nicht, da die durch sie hervorgerufene Drehung nur sehr gering ist, umso mehr, als sie infolge der diabetischen Polyurie im Harn procentisch meist nur schwach vertreten sind.

### Quantitative Bestimmung des Acetongehaltes des Harnes.

Da Acetonurie eine Begleiterscheinung der diabetischen Acidose ist, so haben bei Diabetes mellitus neben der Bestimmung der Oxybuttersäure auch quantitative Acetonbestimmungen ein gewisses Interesse. Am einfachsten geschieht die Bestimmung durch Wägung des nach der Lieben'schen Reaction aus dem Aceton gebildeten Jodoforms. Man destillirt von 100 cm<sup>3</sup> Harn unter guter Kühlung 90 cm<sup>3</sup> ab und versetzt das Destillat mit einem grossen Ueberschuss von Natronlauge und überschüssiger Jodjodkaliumlösung (S. 507, Lieben'sche Reaction). Den sich bildenden Jodoformniederschlag lässt man 24 Stunden mit der Flüssigkeit stehen, filtrirt durch

\*) Vgl. Naunyn, Diabetes mellitus, in Nothnagels Sammelwerk, 1898, S. 179.

\*\*) Arch. f. exp. Path., Bd. VII, S. 166.



ein gewogenes Filter, wäscht den Niederschlag mit wenig kaltem Wasser und lässt ihn kurze Zeit über Schwefelsäure trocknen. Empfehlenswert ist die Verwendung eines Glaswollefilters, da man dann sehr wenig Wasser zur Auswaschung bedarf. Das in der Glaswolle haftende Wasser wird abgesogen. 1 Gramm Jodoform entspricht 0.147 Aceton. Da gewöhnlich mit dem Aceton zugleich auch Acetessigsäure im Harn enthalten ist, so entspricht das gebildete Jodoform nicht bloss dem im Harn präformierten, sondern auch dem bei der Destillation aus der Acetessigsäure entstehenden Aceton. Es hat dies keinen erheblichen Nachtheil, weil die beiden Körper diagnostisch ziemlich gleichwertig sind (vgl. S. 508) und weil bei dem Fehlen einer exacten Bestimmungsmethode der Acetessigsäure die Acetonbestimmung das einzige Mittel ist, um über die Menge der letzteren ein annäherndes Urtheil zu erhalten.

### Bestimmung des Gesamttrockenrückstandes des Urines.

In manchen Fällen hat es Interesse, den Gesamttrockenrückstand des Urines zu bestimmen. So habe ich nachgewiesen, dass bei der Wasserdürese, d. h. bei der Diurese, die man durch vermehrte Wasserzufuhr, speciell durch subcutane oder intravenöse Salzwasserinfusionen erzielt, die 24stündige Menge ausgeschiedener fester Harnbestandtheile zunimmt.

Die Methode der Bestimmung ist einfach. Man misst ein bestimmtes Quantum Harnes (50 cm<sup>3</sup>) in einem Tiegel ab, dampft auf einem Wasserbade bei sehr gelinder Wärme (nicht über 60° C.) unter Zusatz von 2—3 Tropfen Essigsäure ein bis zur Sirupeconsistenz und lässt dann im Vacuum über Schwefelsäure weiter trocknen bis zu constantem Gewicht. Ueber 60° C. darf der Urin nicht erhitzt werden, weil er sonst aus dem Harnstoff Ammoniak abgibt. Der Zusatz von Essigsäure ist nothwendig, um allfällig dennoch freiwerdendes Ammoniak zu binden.

Noch sicherer ist es, die ganze Trocknung im Vacuum vorzunehmen, ohne zu erhitzen; dann muss man aber die Bestimmung an einer viel geringeren Harnmenge (höchstens 5 cm<sup>3</sup>), die man mittelst einer feinen Pipette genau abmisst, ausführen. Man bringt diesen Harn mit einem Tropfen Essigsäure angesäuert in einem ganz flachen Schälchen ins Vacuum neben eine reichliche Menge concentrirter Schwefelsäure und lässt unter wiederholtem Auspumpen trocknen bis zu constantem Gewicht.

Auf S. 467 haben wir übrigens ein Verfahren kennen gelernt, um aus der Bestimmung des specifischen Gewichtes des Urines approximative Werte für die Menge der in einem Liter Urin enthaltenen festen Bestandtheile zu erhalten.

### Acidimetrie und Alkalimetrie des Urines (Aciditäts- und Alkalitätsbestimmung).

#### Bestimmung des Säure- und Basenpunktes.

Ueber die Verhältnisse, welche die Reaction des Harnes beeinflussen, haben wir früher gesprochen (vgl. S. 471 f.). Da hiernach die Reaction der einzelnen Harnportionen sehr wechselt, so muss die Bestimmung der Acidität, wenn man aus derselben Schlüsse auf den Säure- und Basenstoffwechsel ziehen will, an einer Probe der gemischten 24stündigen Urinmenge vorgenommen werden. Damit die Reaction sich während der hierbei nothwendigen Aufbewahrung des Urines nicht durch bakterielle Zersetzung verändere, ist es zweckmässig, die zur Vermeidung von Bakterienentwicklung auf S. 573 angegebenen Vorsichtsmaassregeln zu beobachten. Am besten eignet sich ein Zusatz von Chloroform. Bei längerer Aufbewahrung empfiehlt es sich, den Harn in den Eisschrank zu stellen.

Die quantitative Bestimmung der Reaction geschieht auf acidimetrischem resp. alkalimetrischem Wege vermittelt Titration. Es sind zwar gegen die Möglichkeit, die Harnacidität zu titrieren, eine Reihe von Einwänden erhoben worden, die aber durch O. Nageli,\* wenigstens so weit sie sich auf die rein praktische Seite der Frage beziehen, widerlegt worden sind. Nageli hat auf meine Veranlassung eine grosse Anzahl von Indiatoren in Betreff ihres Verhaltens zu den wichtigeren, im Harn vorkommenden

\* Zur Aciditätsbestimmung des Urines, Zeitschr. f. phys. Chemie, Bd. XXX, H. 3, 4 u. 5, p. 366.



Salzen geprüft und festgestellt, ob und inwiefern dieselben durch Farbenumschlag bei der Titration mit Alkali oder Säure Aufschluss zu geben imstande sind über den chemischen Ablauf der Sättigung der Säuren- resp. Basenaffinitäten des Harnes. Die folgende Darstellung gibt im wesentlichen die Resultate und Schlussfolgerungen der Nägeli'schen Arbeit wieder. Es hat sich dabei zunächst ergeben, dass von den vielen versuchten Indicatoren bloss zwei, nämlich das Phenolphthalein und das Alizarinroth\* für den in Frage stehenden Zweck brauchbar sind. Gänzlich unbrauchbar ist der Lackmusfarbstoff, der bei der Titration von Phosphaten niemals scharfen Farbenumschlag gibt. Bei der Verwendung von Phenolphthalein dient als Endreaction die scharf einsetzende Rothfärbung, welche dieser Indicator im Momente erfährt, wo zum Flüssigkeiten durch Zusatz von Zehntel-Normalnatronlauge (Herstellung vgl. S. 399) alkalisch werden; bei der Verwendung von Alizarinroth benützt man den ebenfalls scharfen Umschlag des Roth in Gelb, welcher in dem Momente eintritt, wo durch Zusatz von Zehntel-Normalsalzsäure (Herstellung S. 401 f.) zu einer alkalischen Flüssigkeit freie Säure auftritt. Auf saure Salze und auf freie  $\text{CO}_2$  reagiert das Alizarinroth nicht. Die Art und Weise, wie die wichtigsten normalen Harnbestandtheile sich bei der Titration mit Alkalien oder Säuren zu den erwähnten Indicatoren verhalten, wird am einfachsten durch folgende Tabelle anschaulich gemacht:

Titration mit Phenolphthalein u. Zehntel-Norm.-NaHO		Gelb, sobald freie HCl vorhanden Säurepunkt	
Farblos, so lange vorhanden sind:	$\text{NaH}_2\text{PO}_4$ , $\text{KH}_2\text{PO}_4$ , $\text{AmH}_2\text{PO}_4$ , $\text{Ca}(\text{H}_2\text{PO}_4)_2$ , $\text{H}_2\text{CO}_3$ (Kohlensäure)	↑	Roth
	Neutralisationspunkt		
Roth, sobald durch NaHO alles übergeführt in:	$\text{Na}_2\text{HPO}_4$ , $\text{K}_2\text{HPO}_4$ , $\text{Am}_2\text{HPO}_4$ , $\text{CaHPO}_4$ , $\text{NaHCO}_3$ , $\text{KHCO}_3$	↓	Titration mit Alizarinroth u. Zehntel-Norm. HCl.
Basenpunkt (freies Alkali) nicht feststellbar.			

Für beide Titrations sind indifferent Harnstoff, Chloride, Sulfate, Urate, Oxalate, Kreatinin u. a. kommen wegen der geringen Menge gewöhnlich nicht in Betracht.

Es geht aus der obenstehenden Tabelle hervor, dass die Titration des Harnes mit Natronlauge und Phenolphthalein zur Bestimmung des Neutralisationspunktes weit vollen Aufschluss gibt über die in demselben disponiblen Säureaffinitäten resp. Säureäquivalente. Der dabei gefundene, in Cubikeentimetern Zehntel-Normalmenge ausgedrückte Wert wird gewöhnlich als Acidität des Harnes bezeichnet. Derselbe ist selbstverständlich kein Maass für die Grösse der Säureausscheidung, sondern sie gibt bloss an, um wieviel die im Harn enthaltenen Säureäquivalente die Basenäquivalente übertreffen. Diejenigen Mengen von Säure, welche in Form von neutralen Salzen (wie Natrium- oder von auf Phenolphthalein alkalisch reagierenden Salzen (wie  $\text{Na}_2\text{HPO}_4$ ) ausgeschieden werden, sind natürlich in der Acidität nicht mitgerechnet. Ausserdem ist zu betonen, dass man bei der Aciditätstiterung mit Phenolphthalein den Neutralisationspunkt dann verlegt, wo alles Phosphat in secundäres Salz, entsprechend der Formel  $\text{Na}_2\text{HPO}_4$ , die  $\text{H}_2\text{CO}_3$  in  $\text{NaHCO}_3$  verwandelt ist. Die Acidität in diesem Sinne ist nicht identisch mit der Basencapazität, da Phosphate von der Formel  $\text{Na}_2\text{HPO}_4$  noch 1 Atom Base aufnehmen können. Der Basenpunkt, d. h. der Moment, wo bei Zusatz von NaHO das Salz  $\text{Na}_2\text{HPO}_4$  in das Salz  $\text{Na}_3\text{PO}_4$  übergeführt ist und somit freies Alkali auftritt, lässt sich durch keinen Indicator feststellen.

In ähnlicher Weise erhält man durch Titration mit Zehntel-Normalsalzsäure und Verwendung des Alizarinrothes als Indicator Aufschluss über die im Harn disponiblen Basenäquivalente. Wie man mittelst Zehntel-Normal-Natronlauge die Acidität misst, so misst man hier die Basicität. Im Gegensatz zur Acidität, die, wie gesagt, bloss theilweise (bloss bis zum Neutralisationspunkt, nicht bis zum Basenpunkt)

\* Alizarinroth von Merck (Alizarinsulfonsaures Natrium).

bestimmt werden kann, erhält man hier den vollen Wert der Basicität, da sich der Punkt, wo bei Zusatz von Zehntel-Normalsalzsäure freie Säure auftritt (Säurepunkt), durch Alizarinroth scharf bestimmen lässt.

Die Summe der Alizarin- und Phenolphthaleïnwerte entspricht, wie eine einfache Ueberlegung zeigt, bei Vernachlässigung der Urate und Oxalate annähernd dem Gehalt des Harnes an Kohlensäure- und Phosphorsäuremoleculen.

Die beiden Titrations geben schliesslich auch annähernd Aufschluss über die Menge der in Form von Phosphaten ausgeschiedenen Basen. Man erhält nämlich, wie leicht einzusehen ist, dieselben, wenn man Urate, Oxalate und Carbonate vernachlässigt, in Äquivalenten annähernd, wenn man den Phenolphthaleïnwert einfach und den Alizarinrothwert doppelt zählt und diese Zahlen addiert. Bei der Phenolphthaleïttitrierung setzt man nämlich bis zur Endreaction so viel Alkaliäquivalente zu, als in den in Reaction tretenden, der Formel  $\text{NaH}_2\text{PO}_4$  entsprechenden Phosphaten schon enthalten sind, während man bei der Alizarinrothtitration bis zum Eintritt der Endreaction halb so viel Säureäquivalente zusetzt, als in den in Reaction tretenden, der Formel  $\text{Na}_2\text{HPO}_4$  entsprechenden Phosphaten schon Alkaliäquivalente enthalten sind. Diese letztere Berechnung würde nur dann einen erheblichen Fehler enthalten, wenn der Harn, was selten der Fall ist, erhebliche Mengen von Carbonaten, Oxalaten und Uraten enthält, da diese auch in Reaction treten.

Bei auf Phenolphthaleïn alkalisch reagierendem Harn könnte mittelst Zehntel-Normal-HCl und Phenolphthaleïn als Indicator leicht und sicher der Neutralisationspunkt bestimmt werden, falls die alkalische Beschaffenheit von freien Alkalien herrührt, was ich jedoch selbst bei innerlich dargereichten Alkalien nie beobachtet habe. Im allgemeinen ist ein auf Phenolphthaleïn alkalisch reagierender Harn ammoniakalisch und enthält kohlen-saures Ammoniak, und in diesem Falle ist eine Bestimmung des Neutralisationspunktes mit Zehntel-Normal-HCl und Phenolphthaleïn nicht möglich, da das entstehende saure Ammoniumcarbonat sich sofort in  $\text{CO}_2$  und Ammoniak spaltet und weil dann die Wirkung der  $\text{CO}_2$  gegenüber dem Ammoniak so sehr überwiegt, dass das Phenolphthaleïn entfärbt wird, lange bevor der Neutralitätspunkt erreicht, d. h. bevor alles  $(\text{NH}_4)_2\text{CO}_3$  in  $\text{NH}_4\text{HCO}_3$  verwandelt ist. Es hat jedoch diese Schwierigkeit praktisch keinen erheblichen Nachtheil im Gefolge, weil ammoniakalische Beschaffenheit des Urines ausser bei Gehalt desselben an carbaminsaurem Ammoniak durch Kalkfütterung (vgl. S. 472), wohl ausschliesslich infolge von bakteriellen Zersetzungen des Harnstoffes zustande kommt, bei welchen eine quantitative Bestimmung des Neutralisationspunktes wenig Interesse hat. Gegenüber der Unmöglichkeit, den Neutralitätspunkt in ammoniakalischem Harn zu bestimmen, ist jedoch zu betonen, dass die Bestimmung des Säurepunktes d. h. des Momentes, wo alles Ammoniak in  $\text{NH}_4\text{Cl}$  verwandelt ist und HCl frei wird, auch hier keine Schwierigkeit hat. Diese Bestimmung kann vielleicht unter Umständen klinisches Interesse erlangen für die Beurtheilung des Grades bakterieller Zersetzung, in welcher frisch entleerter cystitischer Harn gefunden wird.

Auf der anderen Seite ist es denkbar, dass die Alizarinrothtitration mit HCl dann nicht zu sicheren Resultaten führt, wenn der Urin, wie bei der diabetischen Acidose, sehr viel Ammoniumsalze enthält. Nägeli fand nämlich bei der Titration von Ammoniumsalzen zweibasischer Säuren, z. B. von Ammoniumoxalat  $(\text{COONH}_4)_2$  mit HCl, dass der Farbumschlag des Alizarinrothes gegen Gelb nicht erst im Momente des Auftretens von freier Säure, sondern schon bei der Bildung saurer Salze  $(\text{COOH})(\text{COONH}_4)$ , und zwar unscharf erfolgt. Jedoch kommt bei Ammoniumsalzen einbasischer Säuren (Oxybuttersäure) diese Störung nicht in Betracht. Bei normalem Verhalten der Ammoniakausscheidung dürften die Ammoniumsalze die Bestimmung des Säurepunktes kaum erheblich stören. Um auch in Fällen, wo reichlicher Gehalt des Harnes an Ammoniumsalzen mehrbasischer Säuren die Erkennung des Säurepunktes erschwert, zum Ziele zu gelangen, würde ich vorschlagen, in einer Harnportion das Ammoniak nach Schlösung (S. 545 f.) zu bestimmen und sodann einer anderen Harnportion eine dessen Ammoniakgehalt äquivalente Menge Normallauge zuzusetzen und nach der Verflüchtigung des freigesetzten Ammoniaks die Titration in der gewöhnlichen Weise vorzunehmen.

Praktisch gestaltet sich die Titration in der Weise, dass man je nach dem Zweck, den man verfolgt (vgl. oben), 10 cm<sup>3</sup> des Tagesurines mit einigen Tropfen Phenolphthaleïn resp. Alizarinrothlösung versetzt und im ersteren Falle mit Zehntel-Normallauge bis zum Auftreten einer bleibenden Rothfärbung, in letzterem Falle mit Zehntel-HCl, bis zum Umschlag des Roth in Gelb titriert. Die Eigenfarbe des Harnes stört im allgemeinen bei diesen Titrations nicht erheblich, wenn man neben dem Gläschen, in welchem die Titration vorgenommen wird, eine zweite, gleich grosse und mit einer gleichen Menge des Indicators versetzte Harnprobe zur Controle ohne



Alkali- resp. Säurezusatz betrachtet. Zur Erleichterung der Vergleichung empfiehlt es sich, um die Verdünnung gleich zu machen, dieser zweiten Harnprobe jeweils ebensoviel Wasser zuzusetzen, wie bei der Titrierung an Normallösung verbraucht wurde. Man kann sich bei stark gefärbten Harnen auch dadurch helfen, dass man dieselben mit Wasser so weit verdünnt, dass die Eigenfarbe nicht mehr in Betracht kommt, oder in der Weise, dass man sie durch Thierkohle entfärbt, die aber zuvor auf ihre Neutralität geprüft sein muss. In Fällen, wo die Endreaction der Alizarin titration nicht scharf zu erkennen ist, dürfte hieran der erhebliche Gehalt des Harnes an Ammoniaksalzen schuld sein, und es tritt dann der oben von mir gemachte Vorschlag in Kraft, das Ammoniak zu bestimmen, und durch äquivalente Mengen natriumalkalis zu ersetzen. In Betreff der Technik der Titration und der Herstellung der Normallösungen vergleiche man S. 365 f., 401 f. und 396.

Eiweisshaltiger Harn muss zur Ausführung der Titration von Eiweiss befreit werden, wobei natürlich der zum Ansäuern nothwendige Säurezusatz in Anrechnung zu bringen ist.

Die bei diesen Titrationen gefundenen Werte werden entweder, wie man sie erhält, in Cubikcentimetern Zehntel-Normallösung ausgedrückt oder auf NaHO umgerechnet, wobei man davon ausgeht, dass ein Liter Zehntel-Normalnatriumlange 40 g NaHO enthält.

Haig fand die mittlere Acidität des Tagesharnes beim Gesunden (Titration mit Phenolphthalein und NaHO bis zum Neutralisationspunkte) gleich 5.5 g Oxalsäure oder 3.5 NaHO.

Neuerdings wurde durch Freund vorgeschlagen und auch durch Lieblein<sup>\*</sup> empfohlen, die Acidität des Harnes nach der Menge der in ihm enthaltenen sauren Phosphate zu beurtheilen, da diese die saure Reaction im wesentlichen bedingen. Man bestimmt nach Lieblein zuerst die Gesamtphosphorsäure in der üblichen Weise in einem bestimmten Harnvolumen mittelst Uran (vgl. S. 545). Hierauf entzitt man aus einem gleichen Harnvolumen die einfach sauren Phosphate durch Fällung mit Chlorbaryum und titriert in dem Filtrate dann die sauren Phosphate wieder auch Uran. Nach den Untersuchungen von Nägeli sind jedoch (l. c.) gegen diese Methode gewichtige Einwendungen zu erheben.

Neumeister<sup>\*\*</sup>) schlägt, um die bei allen Aciditätstitrationen störende Wirkung der Phosphate auszuschalten, in Modification eines älteren Verfahrens von Maly<sup>\*\*\*</sup>), folgende Methode vor: Man macht 50 cm<sup>3</sup> Urin durch Zusatz von 25 cm<sup>3</sup> Zehntel-Normalnatriumlange stark alkalisch, erhitzt zum Sieden, setzt 25 cm<sup>3</sup> einer Chlorbaryumlösung von genügender Concentration hinzu, um alle Phosphorsäure auszufällen, filtriert nach dem Umschütteln durch ein trockenes Filter genau 50 cm<sup>3</sup> (gleich 25 cm<sup>3</sup> Harn) ab, färbt dieselbe mit Phenolphthalein und titriert mit Zehntel-Normalschwefelsäure bis zum Eintritt neutraler Reaction. Je weniger Schwefelsäure hierzu verbraucht wird, umso saurer war der ursprüngliche Harn. Auch diese Neumeister'sche ebenso wie die ursprüngliche Maly'sche Methode ist durch Nägeli's Ideen als durchaus unzuverlässig erkannt worden.

## Sedimente und Trübungen des Harnes.

### Allgemeines über die Untersuchung der Sedimente des Harnes. Sedimentierung, Filtration, Centrifugierung, mikrochemische Reactionen.

Die Sedimente und Trübungen des Harnes lassen sich häufig genug schon ohne mikroskopische Untersuchung durch ihr allgemeines physikalisches und chemisches Verhalten erkennen und charakterisieren. In manchen Fällen aber, insbesondere zur Unterscheidung der organisierten Sedimente, ist die mikroskopische Untersuchung nothwendig. Da, wo die Sedimente reichlich im

<sup>\*</sup> Freund, Centrallbl. f. d. med. Wissenschaft, 1892, S. 689. — Lieblein, Zeitschr. f. physiol. Chemie, Bd. XX, Heft 1 und 2.

<sup>\*\*</sup>) Lehrbuch der physiol. Chemie, 1895, Bd. II, S. 225.

<sup>\*\*\*</sup> Zeitschr. f. analyt. Chemie, 15, 417.



arne suspendiert sind, genügt es, einen Tropfen des trüben Harnes unter dem Mikroskop zu besichtigen; da, wo die Sedimente dagegen sehr spärlich sind, ist es zweckmässig, diese vorher durch Sedimentierung, Filtration oder Centrifugierung einigermassen zu isolieren.

Zur Sedimentierung wird der Urin am besten in ein hohes Spitzglas gebracht. Die Untersuchung des Sedimentes wird vorgenommen, sobald sich auf dem Grunde des Glases eine makroskopisch sichtbare Menge desselben abgesetzt hat, was gewöhnlich nach einigen Stunden der Fall ist. Zu diesem Zwecke senkt man eine Pipette, während man sie oben mit dem Finger verschliesst, mit der Spitze in das Sediment ein, lüftet den Verschluss, lässt etwas Sediment eindringen, verschliesst wieder, hebt die Pipette heraus und lässt dann, den Verschluss wieder lüftend, einen Tropfen des Inhaltes auf den Objektträger fliessen. Es ist dabei zweckmässig, die Pipette nach dem Herausheben aussen abzutrocknen oder die ersten Tropfen zunächst abfliessen zu lassen, da man sonst nur die aussen anhaftende Flüssigkeit zur Untersuchung erhält.

Durch Strassburger\*) wurde neuerdings empfohlen, den Harn mit zwei Theilen Alkohol zu versetzen, um die Sedimentierung durch die Verminderung des specifischen Gewichtes der Flüssigkeit zu beschleunigen. Da jedoch in eiweisshaltigem Harn durch den Alkohol das Eiweiss niedergeschlagen wird, so eignet sich dieses Verfahren bloss für Harn von geringem Eiweissgehalt und speziell für diejenigen Fälle, wo die amorphen Niederschläge nicht stören, so namentlich für den mikroskopischen Nachweis von Tuberkelbacillen und anderen Bakterien.

Es ist wichtig, die mikroskopische Untersuchung möglichst bald nach der Entleerung vorzunehmen, weil die Sedimente sich ziemlich rasch verändern.

Wegen des verschiedenen specifischen Gewichtes der Sedimentbestandtheile ist es in einzelnen Fällen wünschenswert, aus verschiedenen Tiefen des Sedimentes Proben zur mikroskopischen Untersuchung zu entnehmen oder das Sediment mit der Spitze der Pipette leicht umzurühren.

In den Sommermonaten thut man gut, um Zersetzungen des Urines durch Bakterien zu verhindern, nach S. 472 Anm. zu verfahren, dem Urine während der Sedimentierung zerkleinerten Kampher oder  $\frac{1}{6}$  seines Volumens Chloroformwasser (1:200) zuzusetzen und die Sedimentierung an einem kühlen Orte vorzunehmen. Um in sehr concentrirtem und stark saurem Urine die Bildung von massigen Uratsedimenten zu verhindern, welche die Untersuchung auf organisierte Sedimente erschweren, kann man dem Urine circa  $\frac{1}{6}$ — $\frac{1}{3}$  einer gesättigten (1:17) Boraxlösung zusetzen, die gleichzeitig antiseptisch wirkt, ohne Eiweiss zu coagulieren.

Um auch ein spärliches Sediment des Urines zur Untersuchung zu gewinnen, bedient man sich statt des Absetzenlassens mit Vortheil der Methode der Filtration. Man lässt eine möglichst grosse Menge Urin durch ein Filter laufen und entnimmt den Filtrerrückstand mittelst der Pipette aus der Filterspitze im Momente, wo die Flüssigkeit bis auf wenige Tropfen abgeflossen ist.

In neuerer Zeit pflegt man nach dem Vorgange von M. Blix, Stenbeck und Litten\*\*) die Sedimente auch durch Centrifugierung zu gewinnen. Es hat dieses Verfahren den Vortheil, dass man das Sediment aus ganz kleinen Mengen frischen Urines binnen wenigen Minuten zur Untersuchung erhalten kann. Der oben angegebene Kunstgriff, zur Erleichterung der Sedimentierung des Harnes Alkohol zuzusetzen, kann natürlich auch bei der Centrifugierung unter den angegebenen Bedingungen verwertet werden.

\*) Münchener med. Wochenschr., 1900, Nr. 16.

\*\*) Stenbeck, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. XX, 457, 1892. — Litten, D. med. Wochenschr., 1891, S. 23.

Fig. 139 stellt die durch die Firma F. M. Lautenschläger (Oranienburgerstrasse Nr. 54, Berlin) in den Handel gebrachte Handcentrifuge dar.\*) *M* ist eine abnehmbare Blechkapsel, welche nur als Schutzvorrichtung für die eigentliche Centrifugierungsvorrichtung dient. Die Blechkapsel ist aufgebrochen gezeichnet, so dass man die rechte Hälfte des in schnelle Rotation zu versetzenden Centrifugalbalkens erkennen kann, welcher auf einer verticalen Achse aufsitzt und beiderseits eine um eine tangentiale Achse drehbar aufgehängte Metallhülse trägt. In diese Metallhülsen wird in kurzen, unten zugespitzten Reagensgläsern die zu centrifugierende Flüssigkeit gebracht. Wird nun die Kurbel *A* mit dem Schwungrad rasch mit der Hand gedreht, so überträgt sich die Bewegung durch den am Schwungrad befindlichen Laufriemen *R* auf das kleine Uebersetzungsrad *B* und das mit demselben auf der nämlichen Achse befindliche Rad *C*, von dessen Peripherie die Bewegung mittelst der konischen Friktionsscheibe *D* auf die senkrechte Achse übergeht, welche den rotierenden Balken trägt.

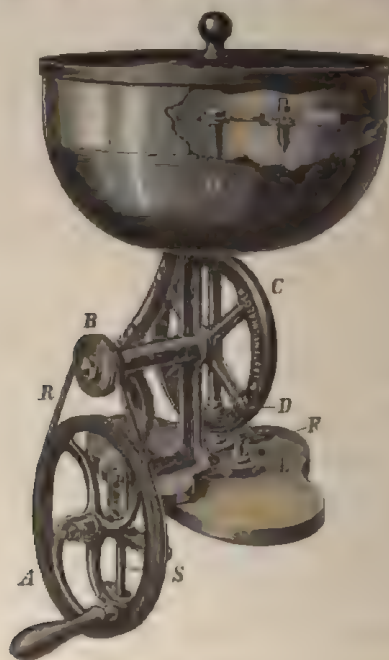


Fig. 139.  
Lautenschläger'sche Handcentrifuge.

Die Uebersetzung ist eine derartige, dass man mit Leichtigkeit eine 2000–3000malige Umdrehung des Balkens in der Minute hervorbringen kann. Bei der Drehung stellen sich die beiden Metallhülsen, welche die Reagensröhrchen enthalten, durch die Centrifugalkraft horizontal, indem sie sich der Länge nach in einen Schlitz des Rotationsbalkens legen, um nachher bei der Verlangsamung der Drehung wieder in die hängende Lage zurückzukehren. Ein Ausfliessen der Flüssigkeit ist dabei ausgeschlossen. Ein zweiein- bis drei Minuten dauerndes Centrifugieren genügt gewöhnlich, um Urinsedimente in genügender Menge zur Untersuchung zu gewinnen. Die Lautenschläger'sche Centrifuge hat sich auf meiner Klinik, gegenüber verschiedenen anderen Modellen, die wir früher verwendeten, ganz vorzüglich bewährt, und ich kann sie in jeder Beziehung empfehlen. Sie geht leicht und verursacht wenig Geräusch. Ein besonderer Vortheil ist, dass sie die Friction zwischen dem Rad *C* und der Frictionsscheibe *D* durch den feststellbaren Hebel *E* regulieren lässt. Beim Schmieren, das häufig erforderlich ist, ist darauf zu achten, dass das Schmieröl nicht etwa die Frictionsscheibe benetzt, da sonst die Uebertragung der Drehung auf die Hauptachse mit erheblichem Geschwindigkeitsverluste geschieht.

\*) Preis der Centrifuge mit Schutzvorrichtung Mk. 75, ohne diese Mk. 60.

Die Gärtnersche Kreiselcentrifuge (verfertigt von Mechaniker Hengershoff in Leipzig) beruht auf dem Principe des Kreisels und wird wie ein solcher einfach dadurch in langdauernde, allmählig sich verlangsamende Rotation versetzt, dass die sich drehende Achse mit einer dicken Darmseite unwickelt und diese dann mittelst eines an ihr befestigten Holzgriffes rasch weggezogen wird. Die Kreiselcentrifuge läuft, wenn die Achse gehörig geschmiert wird, mehrere (bis fünf) Minuten und liefert nach dieser Zeit meist ein genügendes Sediment. Schwierigeren Aufgaben der Centrifugierung ist sie jedoch nicht gewachsen.

Wichtig ist bei allen Centrifugen für den gleichmässigen Gang derselben, dass der rotierende Theil symmetrisch belastet wird. Es müssen also stets zwei gefüllte Gläschen einander gegenüber eingesetzt werden. Sonst treten leicht heftige Stösse und Schwingungen des Apparates auf, welche eine richtige Centrifugierung unmöglich machen.

Die chemischen Reactionen, welche Anschluss über die Natur gewisser Sedimente geben sollen, können sowohl makroskopisch als auch unter dem Mikroskop vorgenommen werden. Im letzteren Falle, um sich z. B. über die Natur von Krystallen, die man nicht kennt, zu orientieren, lässt man vom Rande des Deckgläschens aus etwas von dem Reagens unter das letztere fliessen. Um das Einströmen des Reagens zu erleichtern, thut man gut, auf der entgegengesetzten Seite des Deckgläschens durch einen angelegten Fliesspapierstreifen eine Saugwirkung auszuüben.

Die Menge der Sedimente wird am besten nach der auf S. 567 geschilderten, von Posner für die Beurtheilung des Eitergehaltes angegebenen Methode bestimmt.

In Betreff der Conservierung und Färbung organisirter Sedimente vgl. S. 562 f.

## Nicht organisierte, krystallinische und amorphe Sedimente und Beimengungen.

### Uratsedimente.

Aus jedem concentrirten spärlichen und sauren Urine, namentlich dem Stauungs- und Fieberharn, weniger aus nephritischem Harn, können sich die Urate beim Erkalten des Urines in Form eines Niederschlages ausscheiden. Derselbe bildet ein ziemlich charakteristisch aussehendes, lehmfarbiges, röthlich-gelbes oder ziegelrothes oder rosenrothes Sediment (*Sedimentum lateritium*), das mitunter auch an der Wand des Uringefässes einen dünnen festhaftenden Beschlag bildet und sich vor allen anderen Sedimenten namentlich durch die grosse Leichtigkeit, mit welcher er sich schon bei gelindem Erwärmen wieder auflöst, auszeichnet und hieran mit genügender Sicherheit erkannt werden kann. Die Uratsedimente des Harnes lösen sich ausserdem durch Zusatz von Säuren zum Harn unter allmählicher Ausscheidung von Harnsäurekrystallen sowie besonders leicht durch Zusatz von Alkalien, im letzteren Falle häufig unter gleichzeitiger Ausscheidung von Phosphaten.

Die gewöhnlichen Uratsedimente bestehen aus einer Mischung von Natrium-, Kalium-, Calcium-, Magnesium- und Ammoniumurat. Das Natriumurat überwiegt. Uratsedimente kommen mit Ausnahme des harnsauren Ammoniaks nur in saurem Urine vor und bilden sich in demselben durch doppelte Umsetzung zwischen dem sauren Natriumphosphat und den gelösten neutralen Uraten, aus denen dabei saure Urate entstehen, welche schwer löslich sind und ausfallen. Neben diesem chemischen Prozesse begünstigt auch die Abkühlung des Harnes die Uratabscheidung. Dass es aber nicht nur die Abkühlung ist,



welche die Ausscheidung bewirkt, ergibt sich aus der oft erst längere Zeit nach dem Erkalten des Urines erfolgenden Bildung des Sedimentes und aus dem Umstande, dass ein Uratsediment sich bei Erwärmung des Harnes auf Körpertemperatur gewöhnlich nicht wieder vollständig löst.

Die Uratsedimente enthalten oft auch Krystalle von freier Harnsäure, die ebenfalls aus der erwähnten doppelten Umsetzung hervorgeht.

Die eigenthümliche, ausgesprochen ziegel- oder rosenrothe Färbung mancher Uratsedimente rührt von Uroerythrin, einem noch wenig bekannten Farbstoffe, her (vgl. S. 493), der in gewissen Krankheiten, besonders bei fieberhaften Affectionen (acutem Rheumatismus, Pneumonie) in besonderer Menge gebildet zu werden scheint.

Wird ein Harn mit Uratsediment durch ammoniakalische Gährung gesetzt, so wird das Sediment zum Theile gelöst, zum Theile aber in saures harnsaures Ammoniak umgewandelt, welches von allen Uratsedimenten allein im alkalischen Urine Bestand hat (vgl. S. 557 f. Fig. 143).

Unter dem Mikroskop erscheinen die Urate als feine, amorphe Körnchen, an deren Stelle man durch Zusatz von Essigsäure die charakteristischen Harnsäurekrystalle (Fig. 140) aufschliessen sieht. Das harnsaure Ammoniak zeigt charakteristische Krystallformen (Fig. 143 b).

Ein wesentliches Moment für die Bildung der Uratsedimente ist, wie schon erwähnt, die Concentration des Urines. Daneben scheiden sich nach unseren Auseinandersetzungen die Urate umso leichter aus, je saurer der Urin ist. Wo also trotz normalem specifischen Gewicht des Urines sich besonders leicht Uratsedimente ausscheiden, da spricht dies keineswegs, wie man früher glaubte, ohneweiters für eine vermehrte Production von Harnsäure, sondern meist bloss für vermehrten Säuregehalt des Urines resp. für stärkeren Gehalt an saurem phosphorsaurem Natron.

### Harnsäure als Sediment.

Die Harnsäure kommt im Urin in Krystallen gleichzeitig mit Uratsedimenten, daneben aber unter Umständen auch ohne Uratausscheidung vor in Form eines meist spärlichen krystallinischen Niederschlages, der oft an den

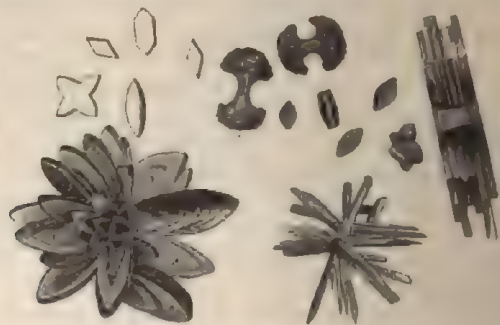


Fig. 140.

Die häufigeren Krystallformen der Harnsäure (nach Bizzozero und Scheuber).

Wänden des Gefässes festhaftet. Schon das blosse Auge erkennt gewöhnlich die schön ausgebildeten, spiessigen, glänzenden Krystalle von röthlichbrauner Farbe. Das Aussehen derselben ist meist ein sehr charakteristisches. Im Zweifelsfalle

kann man mit einem Kryställchen die Murexidreaction anstellen. Zu diesem Zwecke erhitzt man dasselbe mit verdünnter Salpetersäure in einem Schälchen, wobei unter Aufbrausen Lösung stattfindet; nach dem Eindampfen bleibt ein röthlicher Rückstand, der sich nach Zusatz von etwas verdünntem Ammoniak schön purpurroth färbt unter Bildung von purpursaurem Ammoniak (Murexid). Zusatz von Kalilauge führt die Färbung in Violett über. Auch die Urate geben übrigens die Murexidprobe. Die häufigsten Formen, unter welchen sich unter dem Mikroskop die Harnsäurekrystalle darstellen, sind in Fig. 140 abgebildet.

Das Harnsäuresediment hat, wo es gleichzeitig mit ausgeschiedenen Uraten beobachtet wird, keine andere Bedeutung als diese und kann in jedem concentrirten Harne vorkommen. Rasche Ausscheidung von reiner krystallisierter Harnsäure ohne amorphes Uratsediment in relativ reichlichem Urin weist auf stark saure Harnbeschaffenheit hin und wird am häufigsten bei der sogenannten harnsauren Diathese (Gicht und Harnsäuresteinkrankheit) beobachtet.

Durch Moritz ist gezeigt worden, dass jeder einzelne Krystall eines Harnsäuresedimentes eine eiweissartige Grundsubstanz besitzt.

### Oxalsaurer Kalk als Sediment

kommt sowohl in pathologischem als in normalem Harne vor. Meist ist das Sediment spärlich, nur bei der mikroskopischen Untersuchung kenntlich. Ein reichlicheres „Oxalatsediment“ findet man zuweilen nach Genuss oxalsäure-reicher Nahrungsmittel (Früchte, besonders Tomaten, Sauerampfer, Oxalis u. s. w.), zuweilen bei Diabetes mellitus und endlich bei der sogenannten Oxalurie, einer in ihrer Selbständigkeit als Stoffwechselanomalie noch angefochtenen, meist in Dyspepsie und nervösen Störungen sich äussernden Krankheit. Hier ist denn auch die Gelegenheit zur Bildung von Oxalatsteinen in den Harnwegen gegeben.

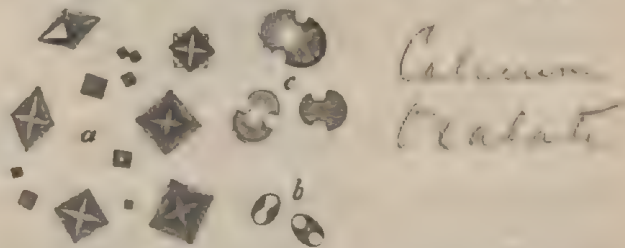


Fig. 141.

Krystalle von oxalsaurem Kalk. *a* die gewöhnlichen „Briefconvertoformen“, *b* und *c* seltenere Formen. (Nach Scheu.)

Der oxalsaurer Kalk, der nach Fürbringer wahrscheinlich ein normaler Harnbestandtheil ist, wird im Harne durch das saure Natriumphosphat in Lösung gehalten. Nimmt aus irgendeinem Grunde die saure Reaction ab, so dass das saure Phosphat sich in neutrales verwandelt, so fällt der oxalsaurer Kalk aus. Gewöhnlich ist die bei den Uratsedimenten erwähnte doppelte Umsetzung zwischen neutralem Urat und saurem Phosphat die Ursache der Abnahme der sauren Reaction, und dabei fällt dann ausser den Uraten auch Calciumoxalat aus. Die Ausscheidung desselben geschieht meist sehr langsam und es erscheint deshalb gewöhnlich in wohlausgebildeten Krystallen (Fig. 141); dieselben haben meist eine sehr charakteristische Octaëderform (Briefconverts), es gibt jedoch noch andere Formen von Calciumoxalatkrystallen (vgl. Fig. 141 und die Bemerkung zu Fig. 142), die aber nicht ohneweiters an der Krystallform als solche zu erkennen sind.

Aus der Art der Ausscheidung der Calciumoxalatkrystalle ergibt sich, dass dieselben sowohl in schwach sauren als in neutralen und schwach alkalisch reagierenden Harnen vorkommen können.

Ausser der Krystallform ist für den oxalsauren Kalk charakteristisch seine Unlöslichkeit in Essigsäure und seine Löslichkeit in Salzsäure.

Nach unserer Erklärung des Ausfallens von Calciumoxalatkrystallen ist es klar, dass aus dem Vorhandensein derselben im Harn noch keineswegs ein Schluss auf vermehrte Oxalsäurebildung gezogen werden darf. Es gilt in dieser Beziehung das Nämliche, wie von den Harnsäure- und Uratsedimenten. Dies muss namentlich mit Bezug auf die vielfach ohne zureichende Gründe diagnosticierte „Oxalurie“ betont werden. Eine Vermehrung der Oxalsäureausscheidung kann nur durch quantitative Harnanalysen festgestellt werden.

### Sedimente von Phosphaten und Carbonaten der Erden und harnsaurem Ammoniak.

Sie sind meist hell gefärbt, da sie weniger als die Urate die Neigung haben, sich mit Farbstoffen des Urines zu beladen und da ausserdem ihr Ausfallen nicht sowohl von der hohen Concentration, als von der Reaction des Harnes abhängig ist.

1. Amorphe Erdphosphate und Carbonate, nämlich normale und basische Phosphate und Carbonate von Kalk und Magnesia stellen körnige amorphe

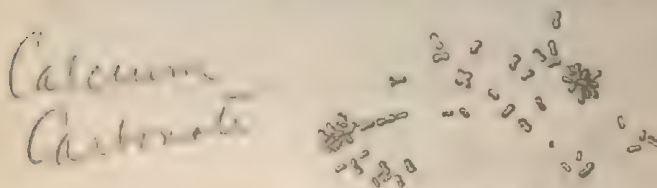


Fig. 142.

Undeutlich krystallinisches Sediment (Hauteiformen) von kohlensaurem Kalk. (Nach Funk)  
Ähnliche Krystalle bildet auch oxalsaurer und schwefelsaurer Kalk

Massen dar, welche in jedem gegen Lackmus alkalischen Urine vorkommen können, namentlich, wenn die Alkalität durch fixes Alkali bedingt ist. Diese Salze fallen auch aus, wenn man den Urin künstlich alkalisiert. Ebenso fallen diese nämlich Phosphate und Carbonate aus, wenn man schwach sauren, neutralen oder schwach alkalischen Urin kocht. Dies beruht darauf, dass im Harn Calcium- und Magnesiumphosphate und Carbonate als saure Verbindungen gelöst sind, welche sich beim Kochen in basischere Verbindungen umwandeln. Diese letzteren fallen aus und bilden dann eine Trübung, welche man durch ihre Löslichkeit in verdünnten Säuren von den ebenfalls beim Kochen entstehenden Eiweisstrübungen unterscheidet. Die Carbonate unterscheiden sich dabei von den Phosphaten dadurch, dass sie bei ihrer Lösung in verdünnten Säuren  $\text{CO}_2$  entwickeln.

Amorphe Phosphate und Carbonate bilden die Hauptmasse des Sedimentes, welches der Urin (zuweilen schon in der Blase) fallen lässt, wenn seine Acidität dadurch herabgesetzt ist, dass die vom Magen secernierte Salzsäure durch Erbrechen oder durch Magenausspülungen entleert wird. Mitunter wird bei Hypersecretion sauren Magensaftes der Urin, auch ohne dass der Magen entleert wird, durch Verminderung seiner Acidität entweder dauernd oder doch nach der



Mahlzeit trüb von Phosphaten und Carbonaten gelassen, was sich wohl nur durch die Annahme erklärt, dass die secernierte Salzsäure im Darne nicht vollständig oder wenigstens nicht rasch genug zur Resorption gelangt. Eine verminderte Acidität des Harnes liegt wohl auch denjenigen Fällen zu Grunde, wo bei nervösen Individuen durch Phosphate trüber Urin entleert wird und wo deshalb manche Autoren, ohne ihre Ansicht von einer vermehrten Phosphatausscheidung durch quantitative Analysen zu stützen, von Phosphaturie sprechen. Ich habe mich wiederholt davon überzeugt, dass in solchen Fällen die täglich ausgeschiedene Phosphatmenge keineswegs vermehrt ist und dass also die ganze Erscheinung wohl bloss auf einer Herabsetzung der Acidität des Harnes beruht. Auch hier zeigt sich der Einfluss der Salzsäuresecretion des Magens in dem vorwiegenden Auftreten des trüben Harnes im Anschlusse an die Verdauung. In den leichteren dieser Fälle tritt die Trübung erst beim Kochen des Urines auf.

Es sei noch bemerkt, dass kohlensaurer Kalk zuweilen in undeutlich krystallinischer Form den amorphen Phosphatsedimenten beigemengt erscheint. Er bildet dann



Fig. 143

Krystalle von phosphorsaurem Ammoniakmagnesia (Tripelphosphat) *a* und harnsaurem Ammoniak *b*. (Nach Neubauer und Vogel.)

gewöhnlich ein sandiges Pulver, das mikroskopisch aus kugeligen oder hantelförmigen Gebilden besteht (Fig. 142).

Dieselben unterscheiden sich von ähnlich aussehenden Bildungen des oxalsauren Kalkes (vgl. S. 555) dadurch, dass sie sich in Essigsäure unter Gasentwicklung lösen.

2. Phosphorsaure Ammoniakmagnesia (Tripelphosphat) und harnsaures Ammoniak begleiten die amorphen Phosphat- und Carbonatsedimente dann, wenn die alkalische Reaction des Harnes ganz oder theilweise von kohlensaurem Ammoniak herrührt, welches sich aus dem Harnstoffe in den Harnwegen oder nach der Entleerung des Urines durch bakterielle Gährung bildet. Das Tripelphosphat stellt in diesem Falle meist den Hauptbestandtheil des Sedimentes dar. Es ist daran kenntlich, dass es unter dem Mikroskop entweder grosse Prismen, charakteristische sogenannte Sargdeckel (Fig. 143*a*) oder Krystalle wie in Fig. 144 bildet. Das die Tripelphosphatkrystalle häufig begleitende harnsaure Ammoniak (Fig. 143*b*) ist das einzige Urat, welches in alkalischem Harn zur Ausscheidung kommt. Dieses Salz bildet morgenstern- oder stechapfelförmige Kugeln von meist dunkler Farbe mit stacheligen Fortsätzen. Die Krystalle des harnsauren Ammoniaks lösen sich unter allmäliger Ausscheidung von Harnsäure in Essigsäure. Auch die phosphorsaure Ammoniakmagnesia ist leicht löslich

*Tripel Phosphat*

in Essigsäure. Wenn auch Tripelphosphat und harnsaures Ammonium sächlich in ammoniakalischem Urin vorkommen, so können sich Sedimente auch schon in schwach saurem oder amphoterem Urin, wenn in demselben die ammoniakalische Gährung begonnen hat.

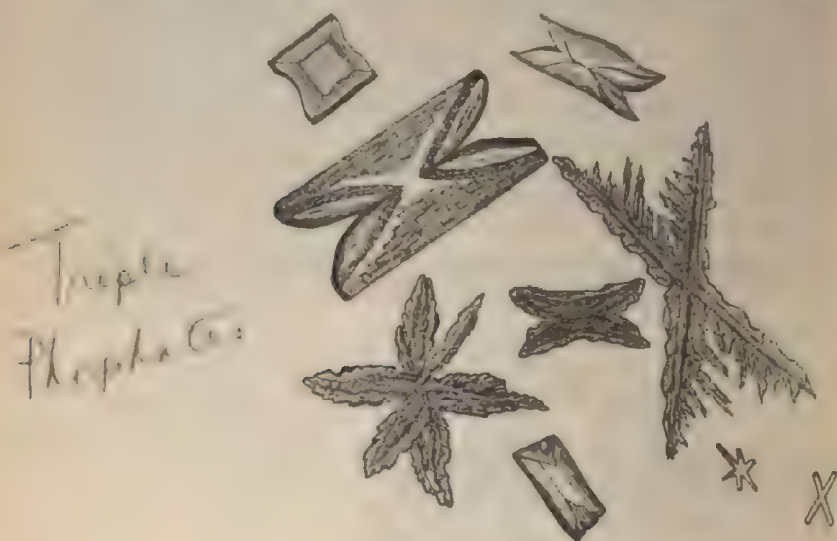


Fig. 144.

Andere Formen von Tripelphosphatkrystallen. (Nach Peyer)

3. Krystallinisches Dicalciumphosphat (neutraler oder saurer phosphorsaurer Kalk) ist ein selten vorkommendes Sediment in saurem oder amphoterem Harn, welches unter dem Mikroskop zu gruppierte prismatische oder keilförmige Krystalle bildet (Fig. 145) in Essigsäure lösen. Die Krystallrosetten sind oft nur undeutlich zu

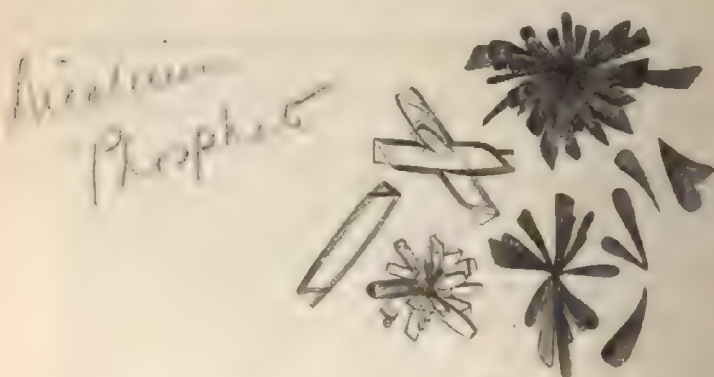


Fig. 145.

Krystalle von Dicalciumphosphat aus amphoterem Harn. (Nach Neubauer-Vogel, Uitzmann-Hofmann.)

4. Krystallinisches Trimagnesiumphosphat. In sehr selten hat man im alkalischen Urin (besonders wenn die alkalische Beschaffenheit Entleerung saurer Inhaltmassen des Magens bedingt war) grosse, platte,

brechende, längliche, rhombische Tafeln mit Winkeln von 60 und 120° gefunden, welche aus Trimagnesiumphosphat (normalem Magnesiumphosphat) bestanden.

### Andere, seltener vorkommende nicht organisierte Sedimente respective Trübungen.

Gips (schwefelsaurer Kalk) kommt als krystallinisches Sediment nur sehr selten in stark saurem Harn vor. Fig. 146 stellt die Krystalle des Gipses dar (vgl. auch die Bemerkung zu Fig. 142, S. 556).

Die Gipskrystalle sind unlöslich in Ammoniak, Alkohol, Essigsäure, schwer löslich in Salzsäure, Salpetersäure und heissem Wasser. Die wässrige Lösung wird durch Chlorbaryum gefällt und der dabei entstehende Niederschlag ist in Salzsäure und

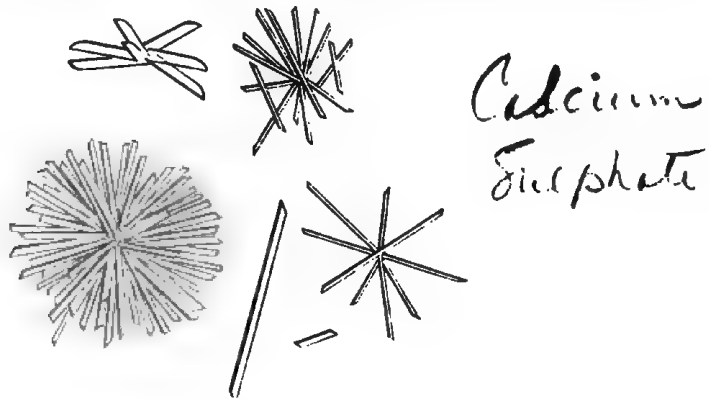


Fig. 146.

Krystalle von Gips. (Nach Neubauer und Vogel.)

Salpetersäure unlöslich. Oxalsaures Ammoniak füllt die wässrige Lösung ebenfalls, der dabei gebildete Niederschlag ist unlöslich in Essigsäure, löslich in Salpetersäure und Salzsäure.

Cystin kommt sehr selten im Urine vor bei der sogenannten Cystinurie,\*) einer Erkrankung, von welcher man vermuthet, dass sie auf einer eigenthümlichen Darmmykose beruht, da Cystin im Vereine mit Diaminen dabei auch im Darminhalte gefunden wird. Das Cystin scheidet sich aus saurem Urine meist schon in den Harnwegen in charakteristischen sechsseitigen, tafelförmigen, farblosen Krystallen (Fig. 147) ab (Ursache der Cystinsteinbildung).

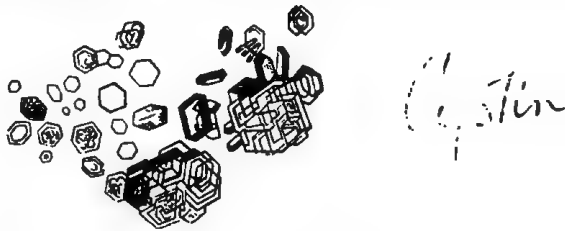


Fig. 147.

Krystalle von Cystin. (Nach Neubauer und Vogel.)

Da auch die Harnsäure sich ausnahmsweise in ähnlichen Krystallen ausscheidet, so können Verwechslungen von Cystin und Harnsäure vorkommen. Ein charakteristischer Unterschied ist aber schon die Farblosigkeit der Cystinkrystalle. Chemisch

\*) Vgl. Stadthagen und Brieger (Berl. klin. Wochenschr., 26, 344, 1889), und Udránsky und Baumann, Zeitschr. f. physiol. Chemie, 1890.



lässt sich die Unterscheidung machen, indem man das betreffende Sediment mit Ammoniakflüssigkeit behandelt, wobei sich Cystin löst, und das Filtrat mit Essigsäure ansäuert oder besser (Salkowski, Drechsel) einige Zeit, bis zum Entweichen des Ammoniaks, an der Luft stehen lässt. Das Cystin fällt dann wieder in sechsseitigen Tafeln aus. Harnsäure ist im Ammoniak schwer löslich und unterscheidet sich von Cystin auch durch ihre schwere Löslichkeit in Salzsäure.

Tyrosin, über dessen Auftreten man S. 510 vergleiche, erscheint nur sehr als Sediment. Es ist dann kenntlich an den charakteristischen Krystallen (vgl. S. 510 Fig. 131 b).

Leucin bildet noch seltener als Tyrosin Sedimente und kommt dann immer mit jenem zusammen vor (vgl. S. 510, Fig. 131 a).

Xanthin wird, obschon normaler Harnbestandtheil, sehr selten unter noch nicht näher bekannten Verhältnissen als Sediment beobachtet, wetzsteinförmige Krystalle bildend, die sich von der Harnsäure durch ihre leichte Löslichkeit in verdünnter Ammoniak und dadurch unterscheiden lassen, dass sie, mit massig concentrirter Salpetersäure auf dem Wasserbade abgedampft, einen gelblichweissen Rückstand hinterlassen, der sich bei vorsichtigem Weitererhitzen über einem kleinen Flämmchen ab-

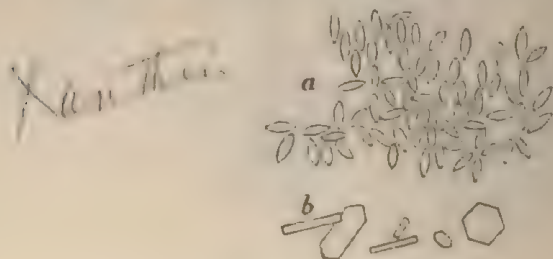


Fig. 148.

a Krystalle von Xanthin. b Krystalle aus der salzsauren Lösung desselben.  
(Nach Neubauer und Vogel.)

Wasserbad) intensiv gelb färbt, auf Zusatz von Kalilauge gelbroth wird, sich dann bei erneutem Erwärmen noch tiefer färbt und schliesslich beim Eindampfen der Kalilauge violettroth wird (Strecker). Mit der Murexidreaction (S. 555) ist dies nicht zu verwechseln.

Cholestearin. Cholestearinkrystalle (vgl. Fig. 165 b, S. 591) sind hier und da zuweilen sogar in sehr grossen Mengen (Cholestearinurie) bei Affectionen der Harnwege, Blasenkatarrhen, Pyelitis, Echinokokken der Harnwege, Chylurie sowie bei Nephritis im Harn gefunden worden. Jedoch sind diese Vorkommnisse sehr selten.\*) Man nimmt an, dass der Cholestearin den Epithelien entstammt.

Hämatoidinkrystalle (Bilirubin,\*\*) vgl. Fig. 165 d, S. 591) finden sich sehr selten bei hämorrhagischer Nephritis im Urin. Dagegen scheiden sich nicht selten Bilirubinkrystalle als Sediment eines stark icterischen Urines in der Kälte ab, besonders wenn derselbe stark sauer ist oder künstlich angesäuert wurde. Sie sind leicht kenntlich an ihrer gelbrothen Farbe und ihrer Löslichkeit in Alkalien und Chloroform und geben unter dem Mikroskop die Gmelin'sche Reaction (S. 487 f.).

Indigo. Bei vermehrtem Indigehalt des Urines kann sich Indigo in Form von spiessigen oder rhombischen Kryställchen ausscheiden, welche sich entweder als Sediment vorfinden oder an der Oberfläche des Harnes ein Häutchen bilden und sich leicht in Chloroform mit blauer Farbe lösen. (S. 492 und 469).

Melanin. In seltenen Fällen scheidet sich auch Melanin, das sonst im Harn gelöst bleibt, in Form feiner amorpher Körnchen als Sediment aus (S. 492 f.).

Hämoglobin kann als Sediment neben gelöstem Hämoglobin in amorphem { Schollen oder Cylindern im Harn erscheinen bei der Hämoglobinurie (vgl. S. 486 und 484 ff.).

Fett. Grössere Mengen von Fett im Urin (Lipurie) kommen namentlich bei der Chylurie vor. Der Harn ist hier eiweissaltig, von milchigweissem bis gelblichtrübem Aussehen, mitunter auch gleichzeitig etwas blutig gefärbt, neutral oder schwach sauer.

\*) Vgl. Hirschlaff, D. Arch. f. klin. Med., Bd. LXII, S. 531.

\*\*) Hämatoidin und Bilirubin werden meist als identisch betrachtet.

setzt eine Rahmschichte ab und enthält oft Gerinsel, die sich sowohl ausserhalb als innerhalb des Körpers bilden können (Gehalt des Harnes an Fibrin und Fibrinogen, vgl. S. 479). Die mikroskopische Untersuchung ergibt, dass das Fett viel feiner vertheilt in dem Urine enthalten ist als in der Milch. Es sind nicht deutliche Fettkügelchen, sondern ausserordentlich feine, an der Grenze der Sichtbarkeit stehende Fettkörnchen, welche die Trübung und die sich ausscheidende Rahmschicht bedingen. Die Chylurie ist bekanntlich eine Krankheit, welche fast nur in den Tropen vorkommt und dort durch einen Fadenwurm, die *Filaria sanguinis*, bedingt ist, der im Blute lebt und dessen Embryonen im Harn ausgeschieden werden (vgl. Fig. 159, S. 577). Das Zustandekommen der chylösen Beschaffenheit des Urines ist noch nicht sicher erklärt.

Ausser bei der Chylurie soll abnormer Fettgehalt des Harnes bei abnormem Fettgehalte des Blutes (Lipämie, vgl. Untersuchung des Blutes) vorkommen (Knochenbrüche, Fettembolien, Diabetes mellitus, Alkoholismus, acute Phosphorvergiftung). Jedoch handelt es sich bei diesem Zustande meist, im Gegensatz zur Chylurie, um wenig auffällige Beimengungen, die theils als leichte emulsive Trübungen, theils in Form von Tröpfchen an der Oberfläche des Harnes erscheinen.

Ein geringer Fettgehalt des Urines kommt ausserdem auch vor bei den Nephritiden, bei welchen Nierenelemente (Cylinder und Epithelien) in verfettetem Zustande ausgeschieden werden. Gewöhnlich ist allerdings das Fett hier in jenen morphotischen Elementen eingeschlossen und kommt nur ausnahmsweise durch den Zerfall derselben in Form grösserer, auf der Oberfläche des Harnes schwimmender Tröpfchen zur Ausscheidung.

In einigen Fällen wurde Fett im Harn auch in Form von Krystallnadeln gefunden (vgl. Fig. 165 a, S. 591), welche theils schon im Körper, theils erst ausserhalb desselben aus flüssigem Fett sich ausscheiden.

Man hüte sich davor, Fettverunreinigungen des Urines durch unsaubere Gefässe oder durch Katheterfett mit „Lipurie“ zu verwechseln.

Genügt für den Nachweis des Fettes nicht schon der mikro- oder makroskopische Anblick, so ist der Harn mit Aether zu extrahieren; nach Verdunstung des Aethers ist das Fett dann leicht erkennbar an seinen physikalischen Eigenschaften (Fettflecke), an dem beim Erhitzen auf dem Platinbleche entstehenden Geruch nach Akroleïn (nach glimmenden Talgkerzen) und, falls das Fett Oelsäure enthält, an der Schwärzung durch eine 1%ige Osmiumsäurelösung.

### Schleimsedimente.

Bei stärkerem Gehalte des Urines an Nucleoalbumin (vgl. S. 583 f.) scheidet sich dasselbe spontan als sogenanntes Schleimsediment aus, das durch diese Bezeichnung genügend charakterisiert ist. Mikroskopisch findet man ein solches Sediment aus wolkigen oder gerinselartigen, transparenten, schwer sichtbaren Massen bestehend, deren Contour durch Zusatz von verdünnter Essigsäure deutlicher wird und welche verschiedene morphotische Elemente, weisse Blutkörperchen, Epithelien, Krystalle etc. einschliessen können. Epitheliale Elemente und weisse Blutkörperchen fehlen selten in Schleimsedimenten, da das vermehrte Nucleoalbumin das Product eines desquamativen Schleimhautkatarrhs ist.

### Analytische Uebersicht der hauptsächlichsten nicht organisierten Harnsedimente.

Beim Erwärmen leicht löslich: Urate.

Beim Erwärmen unlöslich oder schwer löslich:

In Essigsäure löslich	{	Phosphate; ohne Gasentwicklung.	
		Kohlensaurer Kalk; mit Kohlensäureentwicklung.	
		Ammoniumurat; unter mikroskopischer Harnsäureausscheidung.	
In Essigsäure unlöslich	{	Calciumoxalat	} in Salzsäure löslich.
		Leucin, Tyrosin, Xanthin, Cystin	
		Harnsäure; in Salzsäure unlöslich.	



### Anhang zu den nicht organisierten Sedimenten: Die Harnsteine.

Viele der Substanzen, die wir unter den nicht organisierten Sedimenten angeführt haben, werden unter Umständen auch in der Form von grössern Concrementen oder Harnsteinen im Urine entleert.

Es seien hier nur die wichtigsten Erkennungsmerkmale der einzelnen Arten von Harnsteinen angegeben. Die aus phosphorsauren Erden bestehenden Steine zeichnen sich meist durch ihre Brüchigkeit aus. Die am häufigsten vorkommenden, aus Harnsäure und Uraten bestehenden Steine (sogenannte Uratsteine) sind viel fester. Am festesten sind die Concremente aus oxalsaurem Kalk (sogenannte Oxalatsteine). Die Cystinsteine sind meist gelblich, glatt und klein.

Für die qualitative Untersuchung erhitzt man zunächst eine fein gepulverte Probe des Steines auf einem Platinblech. Verbrennt dieselbe vollständig oder nahezu vollständig, so handelt es sich um Harnsäure, Cystin oder Xanthin. Cystin und Xanthin lösen sich in verdünnter Salzsäure, Harnsäure nicht. Harnsäure wird ausserdem durch die Murexidprobe (S. 555) erkannt und Xanthin auch nach S. 560 vander ersten unterschieden. Zur Identifizierung des Cystins digeriert man nach Salkowski das Pulver mit Ammoniak, filtriert und lässt das Filtrat auf einem Uhrglas verdunsten, wobei das Cystin in den charakteristischen sechseitigen Tafeln krystallisiert (Fig. 147, S. 559.).

Verbrennt das gepulverte Concrement auf dem Platinbleche nicht vollständig, so enthält dasselbe Kalk oder Magnesia. Löst sich in diesem Falle eine gepulverte Probe völlig in verdünnter Salzsäure, so enthält sie neben den Erden keine Harnsäure. Dasjenige, was sich löst, besteht aus Phosphaten, Carbonaten oder Calciumoxalat. Carbonate sind dabei an der Gasentwicklung kenntlich. Oxalsaurem Kalk ist daran kenntlich, dass er aus der mit Ammoniak neutralisierten Lösung in verdünnter Salzsäure durch Essigsäure als allmählig sich absetzende pulverige Trübung ausgefällt wird. Bleibt bei der Behandlung mit verdünnter Salzsäure ein Rückstand, so besteht derselbe im allgemeinen aus Harnsäure, die leicht mittelst der Murexidprobe (S. 555) identifiziert werden kann.

### Organisierte Beimengungen und Sedimente des Urines.

Ueber die Art der Isolierung derselben vgl. S. 550 ff. Es sei noch bemerkt, dass, wo es sich bloss um die Untersuchung organisierter Sedimente handelt, starke Urat- oder Phosphatsedimente zuweilen störend wirken. Man kann dann die ersteren durch leichte Alkalisierung des Harnes mit Soda- oder Boraxlösung, die letzteren umgekehrt durch leichtes Ansäuern zur Lösung bringen, oder falls sie sich erst während des Sedimentierens bilden, durch diese Zusätze ihre Entstehung verhindern. Uratsedimente werden, da das Alkalisieren organisierter Sedimente unter Umständen verändert, noch besser durch Erwärmung und Verdünnung des Harnes in Lösung gebracht. Bei der Anwendung der Centrifuge können Uratsedimente am einfachsten dadurch eliminiert werden, dass man sie durch Erwärmen löst und den Harn noch warm centrifugiert.

### Conservierung der organisierten Sedimente.

Wenn man organisierte Sedimente nach dem Absetzen oder Centrifugieren nicht sofort untersuchen kann, so kann man sie conservieren, indem man sie mehrfach mit physiologischer Kochsalzlösung auswäscht und in 1%iger Osmiumsäurelösung aufbewahrt. Die Fettkörnchen der zelligen Elemente werden hierbei, soweit sie enthalten, schwarz gefärbt. Statt dessen wurde neuerdings auch Härtung des mit physiologischer Kochsalzlösung ausgewaschenen Sedimentes mit wässriger Sublimatlösung 1:20 5 Minuten lang, und nachherige Aufbewahrung in 2–10%iger Formollösung empfohlen.\*) Falls es sich nicht um die Conservierung von rothen Blutkörperchen, welche ohne vorgängige Sublimathärtung durch Formol zerstört werden, handelt, so genügt die Aufbewahrung in Formol ohne Sublimathärtung. Jedoch macht May\*\*)

\*) Gumprecht, Centralbl. f. inn. Med., 1896, Nr. 30.

\*\*) Arch. f. klin. Med., Bd. LXVIII, S. 425.



darauf aufmerksam, dass auch in diesem Falle das Sediment zuvor ausgewaschen werden muss, weil sich sonst leicht ein mächtiges Sediment von kugeligen Krystalldrusen aus Diformaldehydharnstoff bildet.

### Färbung organisierter Sedimente.

Urin-sedimente gut zu färben, ist mit einigen Schwierigkeiten verbunden. Die meisten Farbstoffe geben nämlich, wenn man sie zum Urin giesst, mit demselben Niederschläge, so dass das gefärbte Sediment durch krümlige Massen verunstaltet erscheint. Ein ähnlicher Uebelstand macht sich bei der Aufertigung von Trockenpräparaten geltend; da der organisierte Sedimente führende Urin stets mehr oder weniger eiweissaltig ist und sich das getrocknete Eiweiss stark färbt, so werden die Trockenpräparate nie sauber. Man kann diese Nachteile bis zu einem gewissen Grade, aber in freilich etwas umständlicher Weise, dadurch vermeiden, dass man die Sedimente durch mehrmaliges Auswaschen mit physiologischer Kochsalzlösung unter wiederholtem Sedimentieren oder Centrifugieren und Abpipettieren der Flüssigkeit, möglichst von gelösten Harnbestandtheilen, speciell von Eiweiss befreit und dann erst die Farblösung zugiesst, resp. die Trockenpräparate anfertigt. Als färbende Substanzen, die namentlich die Erkennung der Cylinder erleichtern und bis zu einem gewissen Grade auch Kernfärbungen geben, sind am empfehlenswertesten 1%ige Lösungen von Methylenblau oder von alizarinsulfosaurem Natron, die in geringer Menge (so dass die Flüssigkeit noch durchsichtig bleibt) im Spitzglas dem Urin resp. dem in physiologischer Kochsalzlösung suspendierten Sediment zugesetzt oder auch zur Färbung des Trockenpräparates verwendet werden. Auch conservierte Sedimente (vgl. oben) können gefärbt werden.

Eine gute Methode zur Färbung der Harnsedimente ist die von Cohn\*) angegebene Sudanhämatoxylinfärbung, die folgendermassen ausgeführt wird: das Trockenpräparat wird in einer 10%igen Normallösung 10 Minuten gehärtet, kurz mit Wasser abgespült, hierauf während weiterer 10 Minuten in eine concentrirte Lösung von Sudanfarbstoff in 70%igen Alkohol\*\*) eingelegt, abgespült in 70%igen Alkohol während  $\frac{1}{2}$ —1 Minute. Hierauf kurze Nachfärbung in Hämatoxylin, Einschliessen in Glycerin. Das Fett erscheint schön roth, die Kerne violett gefärbt. May\*\*\*) rüht, auch bei dieser Methode das Sediment zur Vermeidung krystallinischer Niederschläge von Diformaldehydharnstoff vor der Formolbehandlung auszuwaschen.

### Epithelien.

Schon im normalen Urine werden, da es eine physiologische Eigenschaft der Epithelien ist, zu desquamieren, vereinzelte Epithelien gefunden. In grösserer Zahl kommen sie dagegen nur bei entzündlichen und destructiven Affectionen des Harnapparates vor.

Man kann unterscheiden:

1. Nierenepithelien. Sie sind im allgemeinen rundlich oder cubisch, etwas grösser als weisse Blutkörperchen und oft nur hierdurch sowie durch ihren leicht wahrnehmbaren einfachen grossen und besonders in gefärbtem Zustande (vgl. oben) deutlich bläschenförmig erscheinenden Kern von den letzteren zu unterscheiden (vgl. S. 566). Sie können alle Grade der Verfettung zeigen und schliesslich in ein Conglomerat von Fettkörnchen zerfallen. Sie kommen im normalen Urin nur sehr spärlich vor, reichlich dagegen bei manchen Formen von Nephritis (Fig. 149 a. f. S.).

2. Epithelien der Harnwege. Dieselben können äusserst verschiedene Formen darbieten. Die Zellen der oberflächlichen Schichten sind im allgemeinen platt, rundlich oder polygonal, die der tieferen länglich und mit Fortsätzen

\*) Zeitschr. f. klin. Med., Bd. XXXVIII, 1899, H. 1, 2, 3. Hier finden sich auch gute Abbildungen von nach dieser Methode gefärbten Harnsedimenten.

\*\*) Die Lösung ist fertig zu beziehen von Dr. Grubler, Leipzig, Bayrische Strasse 63.

\*\*\*) Arch. f. klin. Med., Bd. LXVIII, S. 425.

versehen. Fig. 150 erläutert eine Anzahl dieser Vorkommnisse. Epithelien der Harnwege kommen bei allen entzündlichen Affectionen derselben in grosser Menge zur Abstossung. Man glaubte früher, dass die mit Fortsätzen versehenen Zellen ihren Ursprung stets im Nierenbecken haben. So angenehm dies für

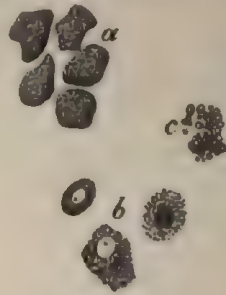


Fig. 149.

Nierenepithelien aus dem Harn bei Nephritis nach Bizzozero. (Vergrösserung 400 D.)  
*a* Polyedrische Nierenepithelien bei Scharlachnephritis; *b* und *c* in verschiedenem Grade sehr degenerierte Nierenepithelien bei chronischer Nephritis.

die Diagnose der Pyelitis gegenüber der Cystitis wäre, so trifft es leider doch nicht zu, und ein sicheres Unterscheidungsmerkmal der Nierenbeckenepithelien von denen der Blase ist bis jetzt nicht gefunden. Immerhin deutet ein sehr starkes Vorwiegen der geschwänzten Epithelien gegenüber den plattenförmigen



Fig. 150.

Epithelien der Harnwege nach Bizzozero. (Vergrösserung 370–400 D.)

*a b c d* Zellen in ihrer normalen Lage in Profilaussicht: *a* Zelle aus der tiefen Lage; *b* lange Zellen der zweiten Schichte; *c* einfach und doppelt geschwänzte Zellen; *d* platte oberflächliche Zelle. *e* oberflächliche platte Zelle in Flächenansicht mit drei Kernen; *f* oberflächliche platte Zelle in Flächenansicht mit einem Kerne und vier Eindrücken (Nischen); *g* oberflächliche platte Zelle in Flächenansicht mit vielen Kernen und vielen Eindrücken; *h k* Epithel der Harnblase, durch die Einwirkung des Harnes verändert; *h* aus alkalischem Harn, die eine Zelle gebläht, die beiden anderen mit Vacuolen; *i* oberflächliche Zellen; *k* geschwänzte Zellen; *l* Blasenepithel, körnig und durch Blattertoffel gelb gefärbt, in einem Falle von Cystitis und Nephritis; *m* Cylinderepithel der männlichen Urethra.

mit Wahrscheinlichkeit auf Pyelitis hin. Die Fig. 151 a. d. f. S. stellt ein bei der Section eines Pyelitiskranken direct aus dem Nierenbecken entnommenes, also reines Pyelitis sediment dar.

3. Vaginal- und Präputialepithelien stellen typische grosse Pflasterepithelien dar. Man muss ihre Gestalt kennen, da ihre zufällige Beimischung

zum Harne leicht zur irrthümlichen Annahme desquamierender Affectionen der Harnwege führen kann. Am besten wird übrigens der Verwechslung durch Untersuchung des vermittelst des Katheters entleerten Urines vorgebeugt.

### Eiterkörperchen.

Eiterkörperchen können im Harne ebenfalls bei allen entzündlichen Processen der Harnwege oder Nieren oder bei Durchbruch von Abscessen in die ersteren erscheinen. Ihre Menge kann sehr verschieden sein. Bald bilden sie die Hauptmasse eines reichlichen Sedimentes, bald werden sie nur ganz vereinzelt gefunden. Bei Affectionen der Harnwege ist der Gehalt des Harnes an Eiterkörperchen oft ein beträchtlicher; bei den Erkrankungen des Nierenparenchyms selbst sind sie meist spärlicher vorhanden.

Die Herkunft der Eiterkörperchen lässt sich nur dann mit Wahrscheinlichkeit bestimmen, wenn die Gegenwart anderer morphotischer Elemente

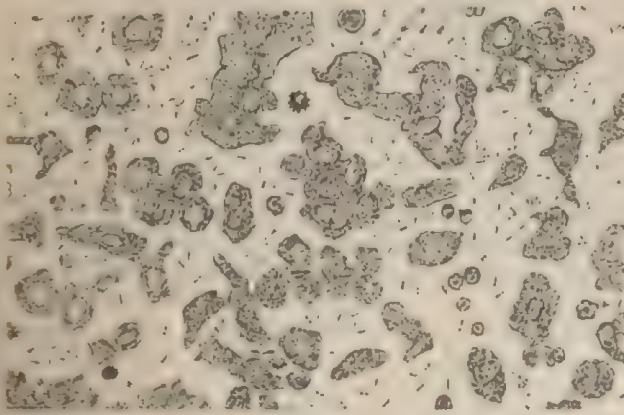


Fig. 151.

Pyelitisches Sediment, bei einer Section direct aus dem Nierenbecken gewonnen.

Epithelien, Cylinder) in dieser Richtung Fingerzeige gibt. Plötzliches reichliches Auftreten eines Eitersedimentes im Urine spricht für Durchbruch eines Abscesses in die Harnwege, vorausgesetzt, dass die übrigen klinischen Erscheinungen mit dieser Annahme stimmen. Sehr charakteristisch für Gonorrhöe und Gonorrhöeresiduen ist das Vorkommen von fadenartigen Gebilden im Harne (Tripperfäden, vgl. S. 572), welche aus durch Schleim verklebten Eiterkörperchen bestehen.

Bei Frauen kann ein eiteriges Sediment auch aus der Vagina stammen. Um diese Möglichkeit auszuschliessen, muss man vor der Urinentleerung die Scheide reinigen lassen oder den Urin durch den Katheter entleeren.

Bei alkalischer Harnsäuerung werden eiterige Sedimente durch Quellung der Eiterkörperchen oft in eine schleimige oder gallertige Masse verwandelt. Auch sonst sind eitrige Urinsedimente oft von schleimiger Beschaffenheit, weil der Harn bei entzündlichen Affectionen der Harnwege meist auch viel Nucleoalbumin (vgl. S. 483 f.) enthält.

Unter dem Mikroskope zeigen die im Harne entleerten Eiterkörperchen eine verschiedene Beschaffenheit, die theils von ihrem Alter seit der Auswanderung aus der Blutbahn, theils von der Beschaffenheit des Harnes oder



der Natur der vorliegenden Affection abhängig ist. Mitunter sind sie sehr trüb und geschrumpft, so dass man die (meist mehrfachen oder unregelmässig gefalteten) Kerne erst nach Zusatz von Essigsäure erkennt, mitunter (in alkalischem Harn) sind sie umgekehrt stark gequollen, wie glasig, und auch in diesem Falle sieht

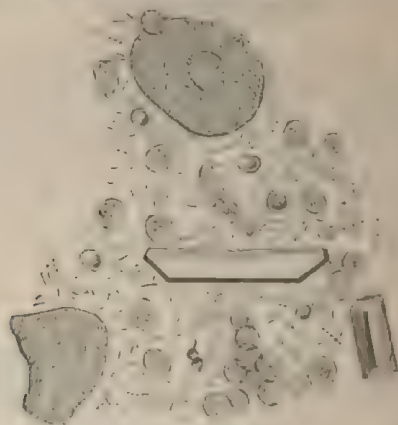


FIG. 152.

Sediment bei alkalischem Blasenkatarrh. Eiter, Epithelien und Tripolyphosphatkrystalle. (Nach Papanicolaou.)

man die Kerne nicht leicht. In schwach alkalischem, neutralem oder schwach saurem Urine sind die Eiterkörperchen oft so gut erhalten, dass sie, besonders bei leichter Erwärmung des Objectträgers, noch lebhafte amöboide Bewegungen zeigen. Das wichtigste Unterscheidungsmerkmal der Eiterkörperchen gegenüber

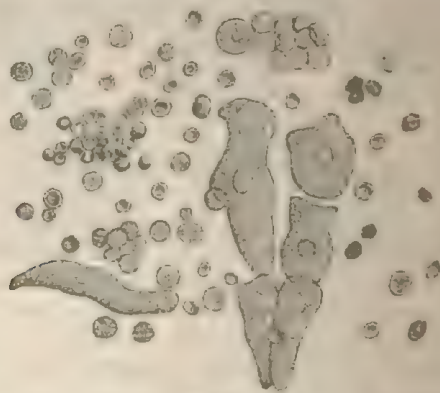


FIG. 153.

Sediment bei saurem Blasenkatarrh. Eiter, rothe Blutkörperchen und Epithelien. (Nach Papanicolaou.)

Epithelien (namentlich mit Nierenepithelien können sie leicht verwechselt werden) ist der meist multiple oder sehr unregelmässig geformte Kern, welcher blaschenförmig ist. Man erkennt dies am besten am gefärbten Präparate (vgl. S. 563). Auch die Grösse kommt zur Unterscheidung in Betracht. Die Eiterkörperchen haben, entsprechend der Beschaffenheit der polynucleären Leukozyten von denen sie stammen, gewöhnlich einen Durchmesser von  $7-10\ \mu$ , während die Epithelien meist wesentlich grösser sind. Fig. 152 und 153 stellen eiterige Sedimente bei alkalischem und saurem Blasenkatarrh resp. bei Pyelitis dar.

Der eiterhaltige Urin enthält natürlich immer gelöstes Eiweiss. Es ist Sache der quantitativen Abschätzung, zu entscheiden, ob eine Albuminurie bei vorhandenem Eitergehalte sich bloss aus der Beimengung des Eiterplasmas erklärt oder ob nebenbei noch eine echte reale Albuminurie angenommen werden muss. In letzterem Falle ist der Eiweissgehalt viel bedeutender. Nach Posner entspricht eine Menge von 100.000 Eiterkörperchen einem Eiweissgehalt von ungefähr 1<sup>0</sup>/<sub>100</sub>. Auch der eventuelle Gehalt des Urines an den charakteristischen Formelementen, welche bei renaler Albuminurie vorkommen (Cylinder, Nierenepithelien), hilft bei der Entscheidung der Frage. Ein merkwürdiger, weit verbreiteter Irrthum ist die Annahme, dass das Eiweiss des Eiters durch Filtration zurückgehalten werde, so dass, falls der Urin nach der Filtration noch Eiweissreaction gibt, daraus auf eine renale Albuminurie geschlossen werden müsse. Diese Anschauung ist unrichtig, weil auch das Eiweiss des Eiterplasmas im Harn gelöst ist und also das Filter passiert.

Zur Beurtheilung des Eitergehaltes eines Urines hat Posner früher empfohlen, die Zählung der Eiterkörperchen in einer Probe des umgeschüttelten 24stündigen Gesammturines in Analogie zur Zählung der Blutkörperchen (vgl. diese) mittelst des Thoma-Zeiss'schen Zählapparates vorzunehmen. Da dieses Verfahren jedoch für praktische Zwecke zu umständlich ist, so hat Posner neulich\*) eine andere Methode zur quantitativen Beurtheilung von Eiter-, resp. überhaupt von Sedimentbeimischungen angegeben. Das Verfahren besteht darin, dass die Durchsichtigkeit des Urines (die Probe muss natürlich ebenfalls vom durchgeschüttelten 24stündigen Gesammturine genommen werden) bestimmt wird, und zwar, indem man ein Becherglas mit flachem Boden auf ein mit gewöhnlicher starker Schrift bedrucktes Papier stellt und bei guter Tagesbeleuchtung bestimmt, bis zu welcher Centimeterhöhe man Urin auffüllen muss, bis die Schrift nicht mehr sichtbar ist. Die Transparenz wird durch die Schichthöhe in Centimetern angegeben. Normaler Harn gestattet das Lesen der Schrift bis mindestens zu 8 cm Schichthöhe. Posner hat gefunden, dass einer Transparenz von  $\frac{1}{2}$ —1 cm einer Menge von 40.000 Eiterkörperchen pro Cubikcentimeter entspricht, einer Transparenz von 6 cm eine solche von etwa 1000. Ausser zur Beurtheilung der Bedeutung des Eiweissgehaltes renaler oder nicht renaler Ursprung, vgl. oben, ist diese quantitative Bestimmung des Eitergehaltes wichtig zur Beurtheilung der Wirkung therapeutischer Eingriffe bei Cystitis und Pyelitis.

### Blut.

Rothe Blutkörperchen kommen im Harn vor bei hämorrhagischen Entzündungen und Tumoren der Harnwege und der Nieren, bei traumatischen Blutungen, bei Harnsteinen, bei Blutungen durch Stauung oder hämorrhagische Diathese u. s. w.

Die Blutkörperchen erscheinen im Urine theils intact wie im Blute, theils durch den Einfluss des Harnes in verschiedener Weise verändert. Besonders häufig sind sie gequollen und dabei ihres Farbstoffes verlustig gegangen, so dass nur noch das blassere, schattenähnliche Stroma zu erkennen ist, das mitunter in Form von blassen Plättchen erscheint, mitunter aber eigenthümliche, schwer sichtbare, ringförmig aussehende Gebilde darstellt. Manchmal sind die Blutkörperchen auch in kleine Klümpchen hämoglobinhaltiger Substanz zerfallen.

\* Deutsche med. Wochenschr., 1897, Nr. 40.

Bei der diagnostischen Verwertung des Blutkörperchengehaltes des Urines besteht die nämliche Schwierigkeit wie bei der Verwertung des Gehaltes an Eiterkörperchen, nämlich die Schwierigkeit, anzugeben, wo die Beimengung herkommt. In dieser Beziehung ist in erster Linie zu berücksichtigen, ob der Eiweissgehalt des Urines sich bloss aus der Blutbeimengung erklärt, oder ob er so stark ist, dass daneben noch eine renale Albuminurie angenommen werden muss. In letzterem Falle spricht alle Wahrscheinlichkeit dafür, dass auch die Blutung aus den Nieren stammt. Entscheidend für die Annahme einer Nierenblutung ist der Befund von mit Blutkörperchen besetzten oder aus solchen bestehenden Cylindern (vgl. unten). Blutungen, welche zur Ausscheidung grösserer Blutgerinnsel im Harn führen, stammen meist nicht aus dem Nierenparenchym, sondern aus tiefer gelegenen Theilen, sei es des Nierenbeckens oder der Blase. Jedoch ist hervorzuheben, dass auch bei parenchymatösen Nierenblutungen infolge von Nephritis zuweilen grössere Blutgerinnsel im Harn vorkommen können. Mitunter lassen sich aus der charakteristischen Form solcher Gerinnsel, die sich zuweilen als Ausgüsse des Nierenbeckens oder Ureters erweisen, Schlüsse auf den Ort der Blutung ziehen. Stärkerer Blutgehalt der am Schlusse der Urinentleerung die Blase verlassenden Harnportionen weist mit Wahrscheinlichkeit auf Blasenblutung hin.

Nach Gumprecht\*) spricht das Vorhandensein verhältnismässig reichlicher fragmentierter, d. h. in kleine Klümpchen zerfallener rother Blutkörperchen im Harn für Ursprung des ergossenen Blutes aus den Nieren, während bei Blasenblutungen nur wenige fragmentierte Blutkörperchen gefunden werden. Da concentrirte Harnstofflösungen (bis zu 8% herunter) Fragmentation der rothen Blutkörperchen hervorruft, so nimmt Gumprecht an, dass der erwähnte Unterschied auf der Einwirkung des Harnstoffgehaltes der Nierenepithelien auf das in der Niere extravasirte Blut beruhe. Der Harnstoffgehalt des fertigen Harnes genüge nicht, um die Veränderung hervor zu rufen.

### Harncylinder.

Die Harncylinder sind eigenthümliche, cylindrisch geformte mikroskopische Gebilde (Fig. 154 a. f. S.), welche in den Harnkanälchen sich bilden und im Urine ausgeschieden werden in all denjenigen Fällen, wo die Bedingungen für das Zustandekommen einer renalen Albuminurie gegeben sind. Dabei beobachtet man aber, wenn auch Cylinderausscheidung und renale Albuminurie im allgemeinen zusammengehören, mitunter doch sowohl Albuminurie ohne Cylinderbildung, als auch, wenn auch viel seltener, Cylinderausscheidung ohne Albuminurie. Am häufigsten kommen die Cylinder vor bei den verschiedenen Formen von Nephritis, jedoch findet man sie auch bei Stauungsalbuminurie und bei allen sonstigen renalen Albuminurien. In all diesen Fällen können aber Cylinder auch fehlen. Bei den nicht auf einer eigentlichen Nephritis beruhenden renalen Albuminurien ist dies sogar das Gewöhnliche. Bei Nephritis gehen zwar gewöhnlich Albuminurie und Cylinderausscheidung quantitativ parallel. Ausnahmsweise und vorübergehend können aber auch bei beträchtlicher nephritischer Albuminurie die Cylinder fehlen. Das seltene Vorkommen von Cylindern bei fehlender Albuminurie ist hauptsächlich bei ganz chronisch verlaufenden Nephritisformen (Schrumpfnieren) und bei Icterus beobachtet worden.

Man unterscheidet hauptsächlich folgende Arten von Cylindern (Fig. 154 a. f. S.):

1. epitheliale Cylinder (a), aus Epithelien zusammengesetzt;

\*) D. Arch. f. klin. Med., Bd. LIII, 1894.



2. körnige Cylinder (*b* und *b'*), die Körnchen zum Theile in Essigsäure sich lösend, zum Theile aus Fett bestehend;

3. wachsartige Cylinder, stark lichtbrechend, scharf contouriert, häufig etwas gelblich gefärbt (*c*);

4. hyaline Cylinder, blass, schwach contouriert, nur in schiefer Beleuchtung gut sichtbar (*d*);

5. Blutecylinder, aus rothen Blutkörperchen bestehend oder mit solchen besetzt, gelbroth bis bräunlich, zuweilen auch entfärbt (*e*);

6. Hämoglobinecylinder, aus schollenförmigem Blutfarbstoffe bestehend, bei Hämoglobinurie;

7. Cylinder aus weissen Blutkörperchen (*f*).



Fig. 154.

Harnecylinder bei Nephritis: *a* epithelialer, *b* und *b'* körnige, *c* wachsartiger, *d* hyaline, *e* Blutecylinder, *f* Cylinder aus weissen Blutkörperchen, *g* hyaliner Cylinder mit Epithelien und weissen Blutkörperchen besetzt, *h* wachsartiger Cylinder mit rothen Blutkörperchen besetzt. *a* und *b'* nach Bizzozzeri, die übrigen nach eigener Beobachtung.

Daneben gibt es eine Menge von Uebergangsformen, z. B. hyaline oder wachsartige Cylinder, denen Epithelien oder rothe oder weisse Blutkörperchen anhaften (*g* und *h*).

Von Fettecylindern spricht man, wenn die Cylinder Fett in deutlichen Tröpfchen enthalten, wobei mitunter die Grundsubstanz des Cylinders fast völlig verdeckt wird. Ganz aus Bakterien bestehende Cylinder kommen vor bei der eiterigen infectiösen Pyelonephritis und der pyämischen Niere, jedoch können auch andersgeartete Cylinder bei infectiösen Affectionen des Harnapparates in der Niere oder in den Harnwegen, ja sogar ausserhalb des Körpers in bakterienhaltigem Urin secundär von Bakterien durchwuchert werden. Beim Harnsäureinfarkt der Nieren der Nengehorenen hat man sogenannte Uratcylinder, bestehend aus Kugeln von harnsaurem Natron, beobachtet. Endlich sei erwähnt, dass die Cylinder jeder Art in concentrirtem Urin beim Stehen häufig mit Uraten incrustiert werden und dann ein eigenthümliches dunkles und gleichmässig körniges Aussehen annehmen. Diese incrustierten Cylinder unterscheiden sich von den echten körnigen Cylindern namentlich durch ihre unebene Begrenzung. Die Uratkörnchen verschwindet durch Erwärmen oder Alkalisieren des Harnes.

Die Länge der Cylinder und ihre Dicke ist äusserst verschieden. Man hat namentlich aus der Dicke derselben Schlüsse ziehen wollen auf den Ort in den Harncanälchen, an welchem sie entstehen. Jedoch ist dies unmöglich, da die Harncanälchen bei pathologischen Veränderungen des Nierenparenchyms ihren Durchmesser sehr verändern. Mitunter zeigen die Cylinder eigenthümliche korkzieherähnliche Windungen, ohne dass man daraus ohneweiters den Schluss ziehen darf, sie stammen aus den Tubuli contorti. Die Cylinder sind im allgemeinen nur mittelst des Mikroskops sicher zu erkennen. Dickere und lange Cylinder stehen jedoch an der Grenze des makroskopisch Sichtbaren und können unter Umständen im Urine flottierend mit Lupenvergrößerung oder sogar von blossem Auge erkannt werden. Ohne Mikroskop ist aber eine Verwechslung mit Pflanzenfäserchen leicht möglich, wie sie infolge des Reinigens der Gefässe mit Tüchern in den Urin gelangen können.

Die epithelialen Cylinder bestehen, wie das Aussehen derselben ohne weiters ergibt, aus desquamierten Epithelien der Harncanälchen, welche in Zusammenhänge, vielleicht durch eine mit dem eiweisshaltigen Urine ergossene Kittsubstanz verklebt, ausgestossen werden. Diese Cylinder haben mitunter noch ein Lumen, und man spricht dann von Epithelschläuchen. In ähnliche Weise bilden ausgetretene rothe Blutkörperchen die sogenannten Blutecylinder und weisse Blutkörperchen die weissen Blutkörperchencylinder. Bei allen diesen zweifellos als Conglomerate zelliger Elemente aufzufassenden Cylindern können nun durch coagulationsnekrotische Veränderungen, die sich während des Aufenthaltes in den Harncanälchen abspielen, die Zellgrenzen mehr und mehr verwischt werden, so dass die Entstehungsart der Cylinder nur noch andeutungsweise zu erkennen ist. Diese Zwischenformen, die noch den Stempel ihrer Herkunft an sich tragen, gehen ohne scharfe Grenze über in körnige und wachsartige Cylinder, bei denen von Zellgrenzen oder Kernen gar nichts mehr zu sehen ist. Die Existenz von Uebergangsformen macht es wahrscheinlich, dass in der That die körnigen und wachsartigen Cylinder aus Zellenconglomeraten durch Versinterung hervorgehen. Dabei scheinen hauptsächlich die Epithelien und weissen Blutkörperchen, viel weniger die rothen Blutkörperchen, eine Rolle zu spielen. Diese Auffassung von der Genese der körnigen und wachsartigen Cylinder ist durch vielfache Untersuchungen auch der kranken Nieren selbst am besten gestützt. Früher wurden die zellfreien Cylinder, und zwar die körnigen und wachsartigen ebensowohl wie die hyalinen, meist als geronnene Exsudatmassen aufgefasst. Ob diese Genese neben der erwähnten für die körnigen und wachsartigen Cylinder auch noch eine Rolle spielt, ist nicht mit Sicherheit zu entscheiden. Dagegen ist es nicht unwahrscheinlich, dass die hyalinen Cylinder wirklich durch Exsudation entstehen. Durch welchen Process bei der Hämoglobinurie das aus dem Blute in gelöstem Zustande ausgeschiedene Hämoglobin in den Harncanälchen die Form von festen Cylindern, sogenannten Hämoglobincylindern, annimmt, ist noch unbekannt; jedoch ist es denkbar, dass die sogenannten Hämoglobineylinder nicht ganz aus Hämoglobin bestehen, sondern bloss mit Hämoglobin imprägnirte hyaline oder wachsartige Cylinder darstellen.

Ueber die chemische Natur der Harncylinder weiss man noch wenig Genaues. Die frühere Bezeichnung der Harncylinder als Fibrincylinder ist insofern nicht gerechtfertigt, als dieselben weder die faserige Structur des Fibrins besitzen, noch auch die Weigert'sche Fibrinfärbung geben. Immerhin muss nach der Art der Entstehung der Cylinder, und zwar sowohl derjenigen durch Versinterung von Zellen (Coagulationsnekrose) als derjenigen durch Exsudation, die Substanz der Cylinder als dem Fibrin verwandt betrachtet werden.

Die verschiedenen Arten der Cylinder verhalten sich im übrigen gegen Reagentien ganz verschieden. An einzelnen, besonders wachsartigen Cylindern beobachtet man zuweilen Amyloidreaction, Rothfärbung mit Gentianaviolett und Braunfärbung mit Jod, ohne dass diese Erscheinung auf amyloide Degeneration der Nieren selbst hindeutet. Gerade bei den Amyloidnieren lassen die Cylinder diese Reaction gewöhnlich vermissen.

Die Bedeutung des Nachweises von Cylindern liegt darin, dass dieselben mit Sicherheit auf einen pathologischen Process in den Nieren hindeuten und somit bei einer bestehenden Albuminurie mit Sicherheit die Nieren als betheiligt erkennen lassen: dabei braucht es sich aber keineswegs um schwere anatomische Erkrankungen der Nieren zu handeln, sondern auch alle jene leichteren Schädigungen derselben, welche bloss vorübergehend Albuminurie bedingen, können, wie schon erwähnt, wenn auch in geringerem Maasse, Cylinderausscheidung hervorrufen.

Für die Unterscheidung nephritischer von febriler und Stauungsalbuminurie etc. kann man den Satz aufstellen, dass bei den letzteren Vorkommnissen Cylinder überhaupt in der Regel fehlen oder spärlich sind, und dass, wenn solche gefunden werden, es sich meist bloss um hyaline Exemplare handelt. Jedoch geht febrile und Stauungsalbuminurie ohne scharfe Grenze in Nephritis über.

Ueber die diagnostische Bedeutung der einzelnen Arten von Cylindern lässt sich im übrigen nur wenig sagen. Bei jeder Form von Nephritis können die sämtlichen Arten von Cylindern beobachtet werden und auch die Amyloidnieren hat (vgl. oben) in Betreff der Beschaffenheit der Cylinder nichts Charakteristisches. Im allgemeinen hat es viel Wahrscheinlichkeit, anzunehmen, dass die körnigen und wachsartigen Cylinder ihre eigenthümliche Beschaffenheit dann erlangen, wenn sie längere Zeit in den Harnkanälchen gelegen haben. Es wäre aber natürlich unrichtig, hieraus im gegebenen Falle eine chronische Nephritis zu diagnosticieren. Es ist ja sogar wahrscheinlich, dass gerade bei den acuten Nephritiden oder acuten Exacerbationen der chronischen Nephritiden die Cylinder besonders lange in den Nieren liegen bleiben, da hier die Harnsecretion am meisten gestört ist.

#### Cylindroide (Schleimcylinder).

Als Cylindroide oder Schleimcylinder bezeichnet man eigenthümliche Gebilde, welche von dem Ungeübten für Cylinder gehalten werden können, sich aber von



Fig. 156

Cylindroide (nach Peyer).



denselben durch ihre weniger scharfe Begrenzung, ihre viel unregelmässigeren, zuweilen platt handartige Form, meist auch durch grössere Länge und geringeren Durchmesser und das häufigere Vorkommen von Verzweigungen unterscheiden. Sie bestehen wahrscheinlich aus Schleim resp. aus ungelösten Antheilen des im Urin enthaltenen Nucleoalbumins und stammen nicht aus den Nieren. Die Cylindroide sind im allgemeinen blass, schwach contourniert und hyalin, sie können aber auch mit Crater bedeckt und incrustiert sein und dann granuliert erscheinen (vgl. S. 569). Eine bestimmte diagnostische Bedeutung kommt ihnen nicht zu.

### Hodencylinder.

Bei Spermatorrhöe findet man zuweilen im Urin Gebilde, welche nach ihrem Aussehen kaum mit Sicherheit von hyalinen Nierencylindern zu unterscheiden sind, die aber, wie man annimmt, aus den Hoden stammen. Das normale chemische Verhalten des Harnes sowie die Feststellung, dass diese Art von Cylindern nur in den ersten, die Urethra verlassenden Urinportionen und meist zusammen mit Spermatozoen vorkommen, dürfte genügen, um die Unterscheidung gegenüber Nierencylindern zu treffen.

### Tripperfäden.

In den späteren Stadien des acuten Trippers, wo das Secret mehr schleimige Beschaffenheit annimmt, und beim chronischen Tripper, bei manchen Menschen nach sogenannter Heilung eines Trippers auch zeitweilen, findet man im Urin flottirende eigenthümliche, von blossem Auge sichtbare, einige Millimeter bis ein Centimeter lange, gewöhnlich beidseitig spitz zulaufende fädige Gebilde von gelblicher bis weisslicher Farbe. Dieselben zeigen unter dem Mikroskop eine schleimige Grundsubstanz, welche wahrscheinlich aus Nucleoalbumin besteht, mit eingebetteten Eiterkörperchen und Epithelien.\*) Sie entstehen wohl durch die Ansammlung von Secret in den Längsfalten der Urethra, von wo sie durch den Harnstrom losgerissen werden.

### Spermatozoen

kommen nach dem Coitus, nach Pollutionen und Onanie, bei Spermatorrhöe, nach epileptischen und anderen Krampfanfällen im Harn vor.

### Bestandtheile von Neubildungen und elastische Fasern.

Von Papillomen sowohl wie von Carcinomen der Harnwege, namentlich der Blase, können sich Partikel ablösen und im Harn nachweisbar werden oder beim Katheterisiren im Fenster des Katheters hängen bleiben. Sicherer Aufschluss über die Natur derartiger Fragmente gibt die mikroskopische Untersuchung namentlich dann, wenn die Fragmente so gross sind, dass sich vermittelst des Gefriermikrotoms oder nach Härtung des Stückchens Schnitte davon anfertigen lassen (vgl. S. 442 Anm.).

Wichtig kann unter Umständen für die Diagnose ulcerativer Prozesse in den Harnwegen der Nachweis von elastischen Fasern (Fig. 164, S. 580) werden, der in ähnlicher Weise vorgenommen wird, wie bei der Untersuchung des Sputums (vgl. 589 f.): der Urin wird entweder centrifugiert oder, nachdem man ihn, um das Zustandekommen eines Phosphatsedimentes zu verhindern, angesäuert hat, sedimentiert, die Flüssigkeit vom Sedimente abgegossen und nun das letztere mit der gleichen Menge verdünnter (10<sup>0</sup> iger) Kalilauge gelinde erwärmt, wobei die meisten morphotischen Bestandtheile, mit Ausnahme der elastischen Fasern, zerstört werden. Man findet die letzteren, wenn man nach Verdünnung der Mischung mit Wasser diese wieder sedimentirt

\*) Abbildungen finden sich in Peyer, Atlas der Mikroskopie am Krankenbette, 1887, Tafel 62 und 63.

lässt oder centrifugiert. Bei reichlicherem Gehalte des Harnes an elastischen Fasern können dieselben auch ohneweiters im Sedimente mikroskopisch erkannt werden.

### Mikroorganismen.

Der Harn bietet ubiquistischen Bakterien nach seiner Entleerung, wenn er längere Zeit steht, besonders bei höherer Aussentemperatur, einen sehr günstigen Nährboden dar und zersetzt sich durch die Entwicklung dieser Organismen in der verschiedensten Weise. Die chemischen Veränderungen des Urines, die dabei vor sich gehen, können zu Täuschungen in Betreff seiner Zusammensetzung und ausserdem zur Zerstörung von organisierten Beimengungen führen. Es ist deshalb und um den zu untersuchenden Urin bakteriologisch nicht unrichtig zu beurtheilen wichtig, denselben in der Kühle aufzubewahren und die qualitativen Untersuchungen, zu denen man nicht der 24stündigen Urinmenge bedarf, ebenso wie bakterioskopische Untersuchungen, möglichst bald nach der Entleerung vorzunehmen. Man kann übrigens durch Zusatz von chemisch indifferenten antiseptischen Substanzen (z. B. von einigen Cubikcentimetern gröblich gepulvertem Kamphers oder  $\frac{1}{5}$  Volumen Chloroformwasser 1:200 oder ebensoviel 1%igen Thymollösung) die Haltbarkeit des Urines erhöhen. Wichtig ist es hierfür auch, dass die Uringefässe möglichst aseptisch gehalten werden. Am besten geschieht dies, indem man sie nach der Leerung jedesmal gut mit Wasser und dann mit 1%iger Sublimatlösung oder 2%iger warmer Sodalösung ausspülen lässt und sie bedeckt hält, so dass die in dem Staub der Luft enthaltenen Bakterien nicht hineinfallen.

Bakterien sind nach dem Gesagten ein sehr häufiger Befund im Urine. Hochgradige Trübungen und Sedimente können vorwiegend aus Bakterien bestehen. Am raschesten orientiert man sich über die Beschaffenheit eines derartigen Sedimentes durch das Mikroskop, allein in manchen Fällen kommt man auch bei der Anstellung der chemischen Reactionen zur Untersuchung der Harnsedimente per exclusionem zu der Annahme, dass Bakterien die Ursache einer Trübung sind. Eine Bakterientrübung wird weder durch Erwärmen noch durch Zusatz von Säuren oder Alkalien beeinflusst. Von einem Eiter-, Cylinder- oder Epithelsedimente unterscheidet sie sich theils durch die ausbleibende Klärung beim Sedimentieren, theils durch den Umstand, dass jene Sedimente meist nur bei Eiweissgehalt des Urines vorkommen. Wo Eiweiss vorhanden ist und in sonstigen zweifelhaften Fällen muss allerdings immer das Mikroskop zu Hilfe genommen werden. Charakteristisch ist es, dass beim Umschütteln ein durch Bakterien getrübler Urin oft eigenthümlich schillernde Wellenbewegungen der Trübung erkennen lässt, die sehr an das Verhalten cholestearinhaltiger Cystenflüssigkeiten erinnern. Auch die in der Farbe dünner Plättchen schillernden Häutchen an der Oberfläche eines längere Zeit aufbewahrten Harnes bestehen meist aus Bakterien.

Eine diagnostische Bedeutung hat der Nachweis von Bakterien im Harn nach dem Gesagten nur, wenn die letzteren schon im frisch gelassenen eventuell durch den Katheter entleerten Urine vorhanden sind. Es handelt sich dann entweder um jene massenhaft vorhandenen, schon ohne Färbung mit dem Mikroskop leicht sichtbaren saprophytischen Bakterien, welche bei Erkrankungen der Harnwege im Inneren der letzteren abnorme Zersetzungen des Urines hervorrufen (Bakterien der ammoniakalischen Harnsäure und Bakteriurie) oder um im engeren Sinne pathogene Bakterien, welche theils bei localen Erkrankungen des Harnapparates, wie Cystitiden und gewissen, besonders acuten Nephritisformen, theils auch bei Allgemeininfektionen im Harn gefunden werden.



Es sind dies namentlich Colonbacillen, Staphylokokken (Fig. 173, S. 601), Streptokokken (Fig. 172, S. 600), Gonokokken (Fig. 157, S. 576), Pneumokokken (Fig. 168, S. 598), Typhusbacillen und Tuberkelbacillen (Fig. 167, S. 593). Bei Allgemeininfektionen können alle möglichen Bakterien (Staphylokokken, Streptokokken, Pneumokokken u. a.) im Harn zur Ausscheidung gelangen, auch ohne dass die Nieren- oder Harnwege selbst erkrankt sind.

Der Nachweis aller dieser Bakterien kann sowohl auf mikroskopischem Wege als mittelst des Culturverfahrens geschehen. Jedoch ist die mikroskopische Untersuchung wertvoller als das Culturverfahren, weil sie einerseits die Fehlerquellen zufälliger Verunreinigung ziemlich sicher ausschliesst und weil sie bei Mischinfektionen einen zuverlässigeren Anhaltspunkt in Betreff der quantitativen Bedeutung der einzelnen Species gibt als die Cultur. Bei letzterer kann es vorkommen, dass Bakterien, welche pathologisch keine oder eine untergeordnete Bedeutung haben, überwuchern.

Der mikroskopische Nachweis der Bakterien geschieht in der nämlichen Weise und unter Anwendung der nämlichen Färbungsverfahren wie bei der Sputumuntersuchung (S. 591 ff. u. 598 ff.) an Trockenpräparaten. Bei reichlichem Gehalt des Harnes an Bakterien kann man einen Tropfen Urin ohne weiteres zur Herstellung aus Trockenpräparaten benützen. Sind die Bakterien dagegen sehr spärlich im Urin enthalten, so untersucht man besser das Sediment, das in diesem Falle am zweckmässigsten, um nachträgliche Verunreinigung auszuschliessen, von ganz frischem Urin mittelst der Centrifuge gewonnen wird. Da beim Fehlen anderweitiger morphotischer Bestandtheile Bakterien suspensionen nur schwer zu centrifugieren sind, so wird die Untersuchung erleichtert, wenn man den Harn durch Verdünnung mit Alkohol specifisch leichter macht. Enthält derselbe Eiweiss oder Albumosen, so begünstigt dabei der nach Zusatz des Alkohols auftretende Niederschlag die Isolierung der Bakterien, indem er die letzteren bei der Centrifugierung mitreisst. Nur darf der Niederschlag bloss feintrockig sein, da sich sonst keine guten Trockenpräparate herstellen lassen. Bedingt der Alkoholzusatz grobklockige Fällung, so muss deshalb der Harn zuerst verdünnt werden. Die Herstellung der Trockenpräparate geschieht dann durch Ausstreichen des Harnes resp. der Sedimente auf Deckgläschen in dünner Schichte, die man eintrocknen lässt und dann ähnlich wie bei der Sputumuntersuchung vermittelst Durchziehens durch die Flamme fixiert. Man stösst dabei mitunter auf Schwierigkeiten, indem es infolge des Harnstoffgehaltes der Substanz nicht recht gelingt, die Trockenpräparate zu fixieren, da der Harnstoff hygroskopisch ist. In diesem Falle hilft man sich entweder in der Weise, dass man das Sediment, falls es sich um ein solches handelt, mittelst der Centrifuge mehrfach mit destilliertem Wasser auswascht, bevor man die Trockenpräparate anfertigt, oder man kann in der Weise verfahren, dass man das Trockenpräparat längere Zeit über der Flamme mässig erhitzt, wodurch der Harnstoff in kohlensaures Ammoniak verwandelt und als solches schliesslich verflüchtigt wird. Die Färbung der Trockenpräparate geschieht dann genau so, wie es für die Sputumuntersuchungen auf S. 591 ff. u. 598 ff. beschrieben ist.

Will man Culturen anfertigen, so darf man hierzu natürlich nur den ganz frischen Urin benützen, der mittelst eines sterilisierten Katheters nach sorgfältiger Desinfection der Harnröhrenmündung in ein sterilisiertes Gefäss entleert wurde.

Wichtig für die Diagnose der Tuberculose der Harnwege ist besonders der Nachweis von Tuberkelbacillen (Fig. 167, S. 593) im Harn. Derselbe geschieht an Trockenpräparaten des Sedimentes in der nämlichen Weise wie bei der



Die Untersuchung des Sputums (S. 594 ff.). In schwierigen Fällen kann die Auf-  
findung von Tuberkelbacillen auch durch Behandlung des Sedimentes mit  
Nalange (vgl. S. 597) erleichtert werden oder der Nachweis der Tuberkel-  
bacillen kann durch den Impfvorschub an Meerschweinchen geschehen, wobei die  
als Sputum angegebene Technik zu befolgen ist (vgl. S. 579 f.).

Der Impfversuch stösst auch hier nicht selten auf Schwierigkeiten, indem mit Crimsediment neben den Tuberkelbacillen gleichzeitig auch andere pathogene Keime einverleibt werden, welche die Versuchsthiere tödten, bevor sich die Tuberkulose entwickeln kann. Es lässt sich diese Schwierigkeit zuweilen durch das für Impfungen angegebene Verfahren (S. 597 f.) oder dadurch umgehen, dass man sediment vor der Impfung mit Wasser auswäscht, wodurch infolge der Entfernung giftig wirkenden Substanzen des Harnes die Gefährlichkeit jener verunreinigenden Keime vermindert wird. In Betreff der Details der Ausführung der Impfung des Befundes bei den geimpften Thieren verweise ich auf S. 597 und auf die zoologischen Handbücher.

Wiederholt wurde auf die praktisch bedeutsame Verwechslung der sogenannten Smeigmabacillen (Fig. 156 a, f. S. mit Tuberkelbacillen aufmerksam gemacht, die häufiger Aufnahme von Urogenitaltuberculose führen kann. Die von Alvarez Favet beschriebenen Smeigmabacillen, welche sehr häufig beim männlichen Geschlecht in der Präputialfalte, beim weiblichen Geschlecht in den Falten der Clitoris vorkommen, bleiben nämlich bei der specifischen Färbung der Tuberkelbacillen (S. 594 ff.) als gefärbt. Sie können sich von jener Ansiedlungsstelle aus leicht dem Harnen zugehen, vielleicht auch sich in demselben ausserhalb des Körpers vermehren (S. 595) zu Tauschungen führen. Um die Verwechslung zu vermeiden, empfiehlt H. vor dem Auffangen des Urins die betreffenden Theile sorgfältig zu reinigen (eventuell den Urin durch den Katheter zu gewinnen. \*). Ausserdem unterscheiden sich Smeigmabacillen von den Tuberkelbacillen durch ihre schlankere Gestalt sowie durch Fehlen der charakteristischen Hütchen (vgl. Fig. 156 a, f. S. u. Fig. 167, S. 593, und besonders bei den Tuberkelbacillen zuweilen beobachteten raupenförmigen Anordnung, ferner durch das Fehlen bei den letzteren so häufigen körnigen Beschaffenheit sowie durch, dass nach Behandlung der gefärbten Präparate mit salzsäurehaltigem Alkohol erst etwa 5--10 Minuten die Smeigmabacillen, nicht aber die Tuberkelbacillen (f. S. 594) neuerdings empfiehlt Grethe, Fortschr. d. Medicin, 1896, Nr. 9, die umde Wirkung des Methylenblaus mit der entfärbenden des Alkohols zu kombinieren (f. S. 595) wie gewöhnlich mit Carbolnaphthol und behandelt dann nach dem Abspülen (f. S. 596) (Säurewirkung) das Präparat mit concentrirter alkoholischer Methylenblaulösung. Auf diese Weise bleiben die Tuberkelbacillen roth gefärbt, während das übrige Präparat sammt den Smeigmabacillen blau umgefärbt wird. G. schreibt in Verfahren wesentliche Vortheile vor der einfachen Alkoholentfärbung zu. Ein Merkmal ist, dass bei der Gram'schen Färbung wohl die Smeigmabacillen, (aber die Tuberkelbacillen) entfärbt werden. Schliesslich ist noch zu erwähnen, (f. S. 597) die Tuberkelbacillen, nicht aber die Smeigmabacillen, wenn man die Trockensubstanz vor der Färbung stark erhitzt, d. h. sie etwa zehnmal durch die Flamme (f. S. 598) in perlenschnurartige, an Streptokokken erinnernde Gebilde verwandelt werden. Man (f. S. 599) sieht auch die für das Sputum von Pappenheim angegebene, die Tuberkelbacillen von den Smeigmabacillen differenzierende Färbungsmethode S. 596 f.

Diagnostisches Interesse bietet auch der Gehalt eines Urinsedimentes an Kokken dar. Die bei Gonorrhöe zustande kommenden Blasenkatarrhe (Pyelitiden) beruhen zwar nie auf reinen Gonokokkeninfektionen, sondern Sekundärinfektionen der Harnwege durch andere Mikroorganismen. Gleich-  
 100 aber findet man in solchen Fällen, wenn die Gonorrhöe noch nicht ganz  
 101 ist, mitunter in dem Sedimente Eiterkörperchen, welche Gonokokken  
 102 alten und wohl meist aus der Urethra sich dem Harn beimischen. Fig. 157  
 103 die charakteristische Anordnung reichlicher Gonokokken im Inneren von  
 104 Körperchen. Nur bei Constatierung dieser charakteristischen intracellulären

\* Runge und Trantenroth haben gezeigt, dass der nach gründlicher Reinigung *Urethrum urethrae* ext. mittelst des Katheters gewonnene Urin stets frei von Tubacillen ist.

Anordnung dürfen Gonokokken diagnostiziert werden, da die häufig als charakteristisch hingestellte semmelartige Gruppierung zu Diplokokken in keine Weise beweisend ist, sondern in gleicher Weise auch gewissen Wachstumsformen der gewöhnlichen Staphylokokken zukommt. Es hat dieser vielen Forschern nicht bekannte Umstand zu theilweise durchaus falschen Angaben über das Vorkommen von Gonokokken in inneren Organen geführt. Als Charakteristikum des Gonococcus muss auch noch verlangt werden, dass derselbe auf den gewöhnlichen bakteriologischen Nährböden nicht wächst.

Ebenfalls von diagnostischer Wichtigkeit ist ferner der von Braatz\*) erhobene Befund von Actinomyceskörnern (Fig. 177 u. 178, S. 603 f. bei Actinomykose der Harnwege.

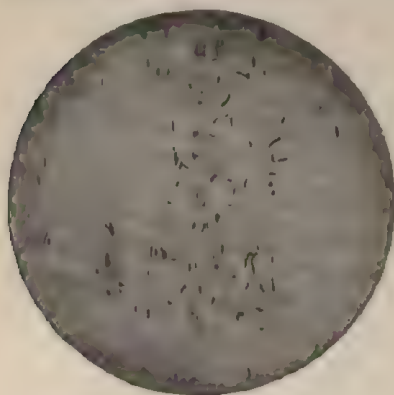


Fig. 156.

Smegethacillen nach Fränkel.  
Vergr. circa 800 : 1.

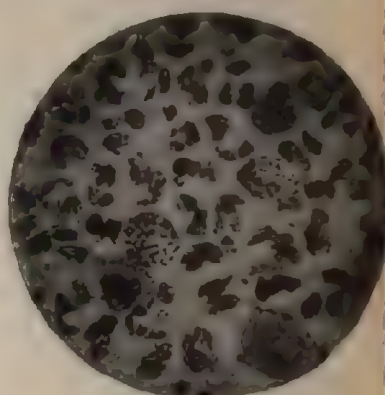


Fig. 157.

Gonococcus nach Fränkel.  
Vergr. circa 800 : 1.

Endlich sei noch erwähnt, dass in diabetischem Harne sich durch Ansiedlung von Hefepilzen in einzelnen Fällen rasch eine Hefewucherung entwickelt, welche unter Bildung von Kohlensäureblasen und unter Absetzung eines Hefesedimentes zur Zerstörung des Zuckers führt. Der Nachweis von Hefepilzen im Harne kann unter Umständen auf die Diagnose „Diabetes“ führen. Es kommen aber auch in nicht zuckerhaltigem Urine hefeartige Sprosspilze vor.

#### Thierische Parasiten.

Bei Echinokokken der Harnwege und Nieren können Bestandtheile von Echinococcusblasen oder ganze Tochterblasen sowie Echinococcushäkchen durch den Urin entleert werden. (Fig. 158 a. f. S. Vgl. auch die Abbildung bei Küchenmeister und Zürn, die Parasiten des Menschen, II. Aufl., Taf. III.)

Bei der tropischen Hämatochylurie findet man im Harne häufig Embryonen von *Filaria sanguinis* (Fig. 159), bei der ägyptischen Hämaturie die Eier des auch in Transvaal sehr häufigen *Distomum haematobium* (*Bilharzia haematobium*) (Fig. 160 a. f. S.).\*\*)

Endlich sei noch erwähnt, dass man in seltenen Fällen im Urine bei Affectionen der Harnwege Flagellaten von der Gattung *Trichomonas* gefunden hat. Die Species ist wahrscheinlich identisch mit der im Darminhalte vorkommenden (*Trich. intestinalis*, vgl. S. 445, Fig. 114).

\*) Petersburger med. Wochenschr., 1888, Nr. 13.

\*\*) Rüttimeyer, Mittheilungen aus Kliniken und medicinischen Instituten der Schweiz, 1894, Bd. I.



Fig. 158

Echinococcuseinstufung. 1. Proteoscolices, *a* ausgestülpt, *b* eingezogen; 2. Häkchen; 3. Membran (vergrößerter Querschnitt) nach Heller.

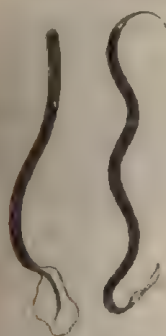


Fig. 159.

Embryonen von *Filaria sanguinis*  
(nach Schenker)  
Länge 0,21—0,0075 mm, Dicke 0,004—0,003 mm.



Fig. 160.

Eier von *Distomum haematobium* (Bilharzia  
haematobia) nach Bilharz.  
Länge 0,12 mm, Breite 0,05 mm.

## Untersuchung des Auswurfes.

Unter Auswurf oder Sputum versteht man diejenigen Massen, welche durch Husten und Räuspern entleert werden. Es handelt sich dabei zum Theile um Secrete oder Exsudate der Respirationsschleimhaut von der Nase und dem Pharynx hinunter bis zu den feinsten Bronchen und Alveolen, zum Theile aber auch um Substanzen, welche aus benachbarten Theilen in die Luftwege eingedrungen sind (Eiter aus Abscessen und Empyemen), um Blut, das an irgend-einer Stelle der Respirationsorgane in diese hinein ergossen wurde, um Beimengungen, die der Mundhöhle, überhaupt dem den Respirationsapparat kreuzenden Verdauungstractus, entstammen. Auch makro- und mikroskopische Fremdkörper, welche von aussen her in die Respirationswege gelangt sind, werden gewöhnlich mit dem Auswurfe entleert. Entsprechend dieser vielfachen Ursprungsquelle des Auswurfes ist derselbe auch sehr verschieden zusammengesetzt und gerade dadurch erlangt er eine grosse semiotische Bedeutung.

Nicht in allen Fällen, wo Material zur Bildung von Auswurf im Körper vorhanden ist, wird dasselbe nach aussen entleert. Kleine Kinder pflegen ihren Auswurf hinunterzuschlucken und das Nämliche beobachtet man auch bei manchen Erwachsenen infolge schlechter Gewohnheit, bei mangelhafter Uebung im Expectorieren und bei Störung des Bewusstseins. In diesen Fällen müssen



wir auf das wichtige Hilfsmittel der Sputumuntersuchung verzichten. Man kann aber mitunter Ältere Kinder und Erwachsene, welche den Auswurf verschlucken, dazu veranlassen, auszuwerfen.

Zur diagnostischen Verwertung des Auswurfes ist es wichtig, denselben in grösserer Quantität, womöglich in seiner ganzen Tagesmenge, sammeln zu lassen. Dies geschieht am besten in einem durchsichtigen Spuckglase.

### Menge des Auswurfes.

Die Menge des Auswurfes kann in hohem Grade verschieden sein, je nach dem zu Grunde liegenden Process. Während manche Lungenkranke trotz heftigsten Hustens bloss einige wenige, dann meist zähe Sputa herausbefördern (trockene Bronchitis, beginnende Phthise), entleeren andere Patienten im Verlaufe des Tages (ja mitunter selbst auf einmal) grosse Mengen von Auswurf. Diese Vorkommnisse von auffällig reichlichem Auswurfe beobachtet man bei gewissen Formen chronischer Bronchitis, die man auch wohl als Bronchorrhoe bezeichnet, bei hochgradiger Lungentuberculose, bei Bronchiektasie, bei Lungenödem, bei Lungenblutungen, bei Pertoration von Abscessen und Empyemen in die Luftwege. Die specielle Beschaffenheit dieser einzelnen Auswurfisformen soll nachher besprochen werden.

### Consistenz des Auswurfes.

Die Consistenz des Auswurfes steht in einer gewissen Beziehung zu der Menge desselben, indem im allgemeinen ein sehr reichlicher Auswurf weniger consistent ist als ein spärlicher. Die Consistenz des Auswurfes lässt sich im allgemeinen, ausser beim blutigen, eiterigen und serösen Auswurfe, nicht besser als durch den Ausdruck „schleimig“ bezeichnen, und in der That beruht die eigenthümliche Consistenz des Sputums zum grössten Theile auf dem Schleimgehalte desselben, indem von der Respirationsschleimhaut abgesonderte mucinähnliche Substanzen\*) meist einen wesentlichen Bestandtheil desselben ausmachen. Auch die Klebrigkeit des Auswurfes hängt zum Theile von dem Schleimgehalte ab, obschon auch andere zu den Eiweisskörpern gehörige Bestandtheile Klebrigkeit und Zähigkeit bedingen können. (Dies beweist namentlich das Sputum der croupösen Pneumonie, welches seine ganz auffallende Zähigkeit und Klebrigkeit hauptsächlich seinem Gehalte an Nucleïn verdanken soll.)

### Reaction des Auswurfes.

Die Reaction des frischen Auswurfes ist in den meisten Fällen eine alkalische, dagegen kann nach längerem Stehen im Spuckglase die Reaction durch bakterielle Zersetzungsprocesses, die sich ausserhalb des Körpers abspielen, sauer werden.

### Farbe und Transparenz des Auswurfes.

Die Farbe des Auswurfes kann eine sehr verschiedene sein. Es gibt vollkommen farblosen, dabei aber doch ziemlich consistenten und deshalb mit

\*) Es scheint sich bei dem Schleime des Respirationsapparates in der Hauptsache um echtes Mucin zu handeln. Cohnheim, Chemie der Eiweisskörper. Braunschweig. Vieweg, 1900 F. Müller, Beiträge zur Kenntnis des Mucins etc. Zeitschr. f. Biol. Bd. XLII.)

blossen Speichel nicht zu verwechselnden Auswurf, das rein schleimige oder glasige Sputum.

Je mehr sich dem schleimigen Secrete weisse Blutkörperchen beimengen, umso mehr nimmt der Auswurf die gelbliche bis grünliche Farbe von Eiter an und wird dabei trübe und undurchsichtig. Worauf es beruht, dass dabei in den einen Fällen mehr gelbe, in den anderen mehr grünliche Nuancen zustande kommen, ist für das Sputum ebensowenig wie für den Eiter bekannt. Jedoch liegt es, da wir grüne Derivate des Blutfarbstoffes kennen, nahe, anzunehmen, dass solche gewöhnlich die grünliche Eiterfarbe bedingen, da ja intensivere Entzündungen mit dem Austritte rother Blutkörperchen verbunden sind. Ueber andere Ursachen grüner Färbung des Sputums vgl. später.

Wenn in einem Auswurfe rein schleimige Massen mit stärker eiterig getrühten wechselnd vorkommen oder wenn die eiterige Beimengung zwar gleichmässig ist, aber bloss mässige Grade erreicht, so dass das Ganze nur leicht getrübt erscheint, so spricht man von einem schleimig-eiterigen Sputum. Dieses bildet den Uebergang zu dem rein eiterigen, welches sich vom blossen Eiter hauptsächlich nur noch durch die schleimige Consistenz unterscheidet, ausser in den Fällen, wo (bei Perforation eines Abscesses oder eines Pleuraempyems oder aus grossen Lungencaavernen) wirklich reiner, dünner oder dickflüssiger Eiter ohne Schleim expectoriert wird.

Neben dem rein schleimigen, glasigen Sputum gibt es noch eine andere Art farblosen Auswurfes. Es ist dies das seröse Sputum, das sich von jenem durch seine rein flüssige Consistenz und seine meist stark schaumige Beschaffenheit unterscheidet und beim Lungenödem sowie bei der selten vorkommenden Perforation seröser Pleuraexsudate in die Lunge beobachtet wird. Häufiger jedoch ist das seröse Sputum schwach blutig tingiert.

Eine rothe Farbe erhält das Sputum in allen Fällen, wo sich demselben aus irgendeiner Ursache Blut beimengt. In manchen Fällen besteht das Sputum aus reinem Blute, in anderen dagegen handelt es sich bloss um eine leichte, zu einer fleischrothen Nuance führende Beimengung und zwischen beiden Formen kommen alle möglichen Uebergangsstufen vor. Hämorrhagische Sputa beobachtet man bei der traumatischen und der tuberculösen Lungenblutung, bei den hämorrhagischen Lungeninfarcten und bei Pneumonien, namentlich bei der croupösen Pneumonie, ebenso auch bei der Lungengangrän, bei Lungen-tumoren, ferner bei blosser Stauung im Lungenkreisläufe. Die verschiedenen Nuancen gewisser Typen bluthaltiger Sputa werden wir bei der Beschreibung der einzelnen Auswurfsformen besprechen.

Eine der Färbung der eigentlichen blutigen Sputa ähnliche, mitunter aber auch wesentlich davon verschiedene Nuance erhält der Auswurf, wenn er gewisse Derivate des Blutfarbstoffes enthält. Dahin gehört vor allem eine sehr häufige, ja eigentlich die häufigste Form des pneumonischen Sputums, nämlich das rostfarbige Sputum. Der färbende Bestandtheil ist hier zum Theile allerdings unverändertes Blut, zum Theile aber ein noch nicht näher bekanntes, gelblichrothes Derivat des aus den Blutkörperchen ausgetretenen und in dem Sputum gelösten Blutfarbstoffes. Auf weiteren chemischen Umwandlungen des Blutfarbstoffes beruht die eigenthümliche, citronenfarbige und grasgrüne Nuance, welche man mitunter, wenn auch selten, ebenfalls bei der Pneumonie beobachtet. Es handelt sich in all diesen Fällen offenbar um analoge Umwandlungen des Blutfarbstoffes, wie man sie auch nach subcutanen Blutungen bei den bekannten Farbenveränderungen gequetschter Stellen wahrnimmt. Vielfach werden allerdings alle citronengelben und grünen Sputa bei



Pneumonie als icterische Sputa aufgefasst. Es erscheint dies aber offenbar nur dann gerechtfertigt, wenn allgemeiner Icterus oder wenigstens eine icterische Verfärbung der Conjunctiven oder Gallenfarbstoffgehalt des Urines vorhanden ist. In den übrigen Fällen kann man nicht von icterischem Sputum sprechen, wenn auch zugegeben werden muss, dass die Farbstoffe, welche in jenen Sputa enthalten sind, als Derivate des Blutfarbstoffes den Gallenfarbstoffen wohl verwandt oder damit identisch sind. Eine eigenthümliche, hellbräunliche Nuance zeigen mitunter Sputa, welche reich an Herzfehlerzellen sind (vgl. Tafel I, Fig. 1). Hier findet sich amorphes, von Blutfarbstoff stammendes Pigment in Lungenepithelien eingeschlossen. Auf einem Gehalte an Hämatoidin- oder Bilirubinkrystallen (vgl. Fig. 165d, S. 391), welche ebenfalls als Abkömmlinge des Blutfarbstoffes aufzufassen sind, beruht zuweilen die ähnliche Färbung des semmelbraunen oder ockerfarbigen Auswurfes, den man hie und da bei destructiven Processen der Lunge, besonders bei Lungenabscessen sowie bei in die Lunge perforierten Leberabscessen beobachtet. Im letzteren Falle entstammen die Hämatoidin- resp. Bilirubinkrystalle der Beimischung von Galle zum Eiter. Zur Charakterisierung dieses letzteren Vorkommnisses kann der bittere, von den Patienten bei der Expectoration wahrgenommene, auf der Gegenwart von Gallensalzen beruhende Geschmack verwertet werden, während die Gmelin'sche Gallenfarbstoffreaction deshalb keinen Entscheid geben kann, weil auch das nicht aus Galle stammende Hämatoidin resp. Bilirubin diese Reaction gibt.

Die eigentlich icterischen Sputa, wie sie nicht nur bei gewissen Pneumonien, die zu Icterus geführt haben (vgl. S. 27 f.), sondern auch bei Complication beliebiger anderer Lungenaffectionen mit Icterus vorkommen, können verschiedene Farbentöne des sich oxydierenden Bilirubins darbieten. Am häufigsten sind neben gelben schmutziggrüne Farbentöne.

Eine hievon verschiedene Art grüner Sputa wurde bei Lungentumoren beschrieben. Die Natur der betreffenden Farbstoffe ist noch unbekannt. Da es grüngelbte, zu den Sarkomen oder nach anderer Auffassung den Lymphadenomen gehörige Lungentumoren (Chlorome) gibt, so liegt im gegebenen Falle der Schluss nahe, aus der grünen Beschaffenheit des Sputums, falls ein Lungentumor überhaupt wahrscheinlich ist, ein Chlorom zu diagnosticiren. Jedoch erscheint dies nicht gestattet, weil man grüne Sputa auch bei Lymphomen gefunden hat. Der Farbstoff der Chlorome löst sich in Alkohol. Denkbar ist es, dass den Beobachtungen über grünes Sputum bei Lungentumoren insofern zu viel Gewicht beigelegt worden ist, als, wie wir sehen werden, eine nachträgliche Grünfärbung der Sputa durch Ansiedlung chromogener Bakterien ausserhalb des Körpers vorkommt.

Anderweitige auffällige Färbungen erhält das Sputum durch Beimengung von inhalirten, gefärbten Staubpartikelchen. Dahin gehört das schwarz pigmentierte Sputum, dessen Pigment eingeathmeter Kohlenstaub oder Russ ist, welcher letzterer bekanntlich auch das normale Lungenpigment darstellt. Die Kohle ist in dem Sputum dabei zum kleineren Theile frei, zum grösseren Theile im Innern von rundlichen oder ovalen Epithelien vgl. S. 387 und weissen Blutkörperchen enthalten. Die Russpartikelchen erscheinen als amorphe Körnchen; an grösseren Kohlenstäubchen, die jedoch dann meist nicht im Innern von Zellen, sondern frei vorkommen, kann man mitunter noch die pflanzliche Structur unter dem Mikroskop erkennen. Die graue bis schwarze Färbung solcher Sputa ist ebenso wie der stärkere oder schwächere Grad der Lungenpigmentierung wesentlich abhängig von der Beschaffenheit der betreffenden Individuen. So sind die Sputa in Kohlenrevieren, namentlich



bei den Kohlenarbeitern selbst, häufig intensiv schwarz gefärbt (Anthrakose der Lunge). Auch andere „Pneumokoniosen“, d. h. durch Inhalation von Staub hervorgerufene Lungenveränderungen, sind mit eigenthümlicher Färbung des Auswurfes verbunden. So findet man bei Arbeitern, welche Staub von Eisenoxyd (Englischroth, Caput mortuum) einathmen und davon eine „Siderosis“ der Lunge bekommen haben (z. B. bei den Spiegelpolierern), mitunter eine Ockerfarbe des Sputums. Auch hier sind die röthlichen Partikel zum grossen Theile in Zellen eingeschlossen. Der chemische Nachweis, dass ein siderotisches Sputum vorliegt, lässt sich dadurch erbringen, dass man den Auswurf mit Salzsäure und Ferrocyankaliumlösung versetzt, wobei sich Berliner Blau bildet. Bei Ultramarinarbeitern hat man blaue Sputa beobachtet.

In Betreff der diagnostischen Bedeutung dieser Färbungen des Sputums ist jedoch darauf hinzuweisen, dass dieselben nicht Folge der bestehenden Imprägnation der Lunge mit dem betreffenden Farbstoff sind, da die einmal in der Lunge abgelagerten gefärbten Partikelchen dieselbe wahrscheinlich nicht mehr verlassen, sondern vielmehr Coeffecte der nämlichen Ursache, nämlich der Staubinhalation. Expectorirt wird bloss der kurz vorher eingeathmete Staub, welcher noch nicht in das Innere des Lungengewebes eingedrungen ist. Infolge dessen verschwindet die charakteristische Färbung des Sputums trotz Fortbestehens der Pneumokoniose, falls der Kranke die betreffende Beschäftigung aufgibt. Das gefärbte Sputum ist also mehr ein Zeichen der Staubinhalation, als der Pneumokoniose, hat also mehr anamnestiche Bedeutung. Eine Ausnahme hiervon machen die Fälle, wo, nachdem der Betreffende längere Zeit der specifischen Staubatmosphäre entzogen war, die charakteristische Färbung des Sputums fortdauert oder wieder auftritt. Dieser Umstand beweist dann wohl immer, dass zu der Pneumokoniose ein destructiver Process, gewöhnlich Tuberculose hinzutreten ist.

Im Anschluss an diese Pneumokoniosensputa ist die bei Bäckern und Müllern vorkommende, von Gerhard<sup>\*)</sup> und Lublinski<sup>\*)</sup> beschriebene „Verkleisterung“ der Luftwege zu nennen, bei welcher infolge von Mehlstaubinhalation eigenthümliche weisse, kleisterähnliche Massen expectorirt werden.

Schliesslich sind noch zu erwähnen die sehr mannigfaltigen Färbungen des Auswurfes, welche auf fremden, nicht aus den Luftwegen stammenden Beimengungen beruhen. In dieser Beziehung sind die Färbungen anzuführen, welche die Sputa annehmen, wenn die Patienten kurz vor dem Expectoriren Milch, Eier, Rothwein, Kaffee, Chokolade, Lakrizensaft oder eine gefärbte Medicin eingenommen haben, indem sich in der Mundhöhle leicht die Färbung dieser Substanzen dem Auswurfe mittheilt. Kenntniss dieser Vorkommnisse schützt ohneweiters vor Verwechslungen. Ebenso auffällig können mitunter die Färbungen sein, welche das Sputum ausserhalb des Körpers annimmt, wenn sich gewisse chromogene Bakterien auf demselben ansiedeln. Am bekanntesten und in neuerer Zeit genauer studirt ist von diesen Vorkommnissen die Grünfärbung des Sputums durch Bakterien, speciell durch den *Bacillus virescens*.<sup>\*\*)</sup> Jedoch hat man auch schon gelbe, bläuliche und röthliche Sputa mit wahrscheinlich bakterieller Entstehung der Färbung beobachtet. Vermuthlich gedeiht auch der Pilz des blauen Eiters (*Bacillus pyocyaneus*) unter Umständen auf Sputum.

### Luftgehalt der Sputa.

Die Sputa zeigen häufig einen mehr oder weniger deutlichen Luftgehalt, der sich in einer schaumigen Beschaffenheit derselben äussert. Der Luftgehalt der Sputa ist unter sonst gleichen Verhältnissen umso beträchtlicher, aus je

<sup>\*)</sup> Gerhard, *Centrabl. f. inn. Med.*, 1896, Nr. 20.

Lublinski, *Centrabl. f. inn. Med.*, 1896, Nr. 28.

<sup>\*\*)</sup> Vgl. Frick, *Virchows Archiv*, 116, 1889, S. 226.

feineren Bronchen dieselben kommen, weil bei der am Uebergange von kleineren zu grösseren Bronchen stattfindenden Vereinigung kleiner Sputumpartikelehen zu grösseren Klümpchen am leichtesten Luft eingeschlossen wird. Natürlich ist auch die Consistenz der Sputa von Bedeutung für den Lufteinschluss. Dünndlüssiges Sputum ist meist stark schaumig, dickflüssiges, zähes Sputum viel weniger. Da zum Zwecke der leichteren Reinigung in die Spuckgläser gewöhnlich etwas Wasser gegossen wird, so erkennt man den Luftgehalt der Sputa leicht an ihrem specifischen Gewichte, indem lufthaltige Sputa schwimmen, luftleere untersinken. Man hat den untersinkenden Sputa (*Sputa fundum petentia*) eine besondere diagnostische Bedeutung für die Diagnose von Lungencavernen beigemessen, und in der That ist es klar, dass Sputa, welche in Lungencavernen gebildet werden, gewöhnlich nur schwachen Luftgehalt zeigen werden, da sie einer massigen Eiterung ihren Ursprung verdanken. Allein jedenfalls darf dieses Symptom nur zusammen mit anderen für die Diagnose von Cavernen verwertet werden, da auch ein rein katarrhalisches Secret grösserer Bronchen die erwähnte Eigenschaft zeigen kann.

### Schichtung der Sputa.

Sputa, welche im Spuckglase Schichtung zeigen, kommen namentlich bei Bronchorrhöe (d. h. bei chronischer Bronchitis mit sehr reichlicher Secretion), bei Bronchiektasie, putrider Bronchitis und Lungengangrän vor. Diesen Zuständen ist gemeinsam die Reichlichkeit und Dünndlüssigkeit des Auswurfes und daneben sein Reichthum an morphotischen Elementen, an Eiterkörperchen in den einen Fällen, an Parenchymsetzen in dem zuletzt erwähnten Falle der Gangrän. Wo diese Bedingungen erfüllt sind, da ist der Eintritt von Schichtenbildung in dem sich selbst überlassenen Auswurfe leicht verständlich. Es handelt sich gewöhnlich um drei Schichten: eine oberste, welche die lufteinschliessenden und darum schwimmenden Theile enthält, eine mittlere dünndlüssige, welche im wesentlichen aus Eiterserum oder schleimiger Flüssigkeit gebildet ist, und eine unterste, welche ein Sediment darstellt, bestehend aus Eiterkörperchen, gangränösen Lungensetzen oder moleculärem Lungendetritus.

### Geruch des Auswurfes.

Die meisten frischen Sputa haben keinen auffallenden Geruch, können jedoch nach der Entleerung durch die Wirkung von Fäulnisbakterien in kurzer Zeit einen üblen Geruch annehmen. In manchen Fällen ist jedoch schon das frisch entleerte Sputum stark übelriechend. Dies ist namentlich der Fall bei der putriden Bronchitis, bei manchen Lungentuberculosen und Bronchiektasien, bei der Lungengangrän und ganz gewöhnlich auch bei den Lungenabscessen und den in die Lunge perforierenden Pleuraempyemen. Der üble Geruch beruht auch hier auf der Thätigkeit von Fäulnisbakterien, die in diesen Fällen ihr Werk schon im Inneren des Körpers beginnen. Die Stagnation des Secretes in Höhlen ist hier dasjenige, was die Zersetzungsvorgänge begünstigt. Der üble Geruch des Inhaltes der Lungen theilt sich gewöhnlich auch der Athemluft mit. Ja, der Geruch kann sogar an der Athemluft deutlicher wahrnehmbar sein, als am Sputum selber. Dies beobachtet man z. B. häufig bei Phthisikern. Selbst Phthisiker, bei deren physikalischer Untersuchung man Mühe hat, den Process nachzuweisen, verräthen



sich mitunter dem Geruchsorgane durch den höchst eigenthümlichen und gerade für diese Krankheit charakteristischen aashaften Geruch ihrer Athemluft. Dabei können auffallenderweise die Sputa frei von Geruch gefunden werden. Man könnte deshalb daran denken, dass in diesen Fällen der Geruch mehr aus dem Munde stammt. Dies ist jedoch nicht immer der Fall. Es erscheint vielmehr nicht unwahrscheinlich, dass der Grund jenes paradoxen Verhaltens darin liegt, dass die erwärmte Lungenluft sich leichter mit den Riechstoffen beladet als die kalte Aussenluft über dem Spuckglase. Ausserdem können die Sputa durch Abdunsten der oberflächlichen Schichten beim Stehen sehr rasch ihren Geruch verlieren, wenn sie nicht umgerührt werden. Eine ähnliche Erfahrung macht man ja bekanntlich auch bei dem fäulenten Erbrechen des Ileus. So erscheint es mir wahrscheinlich und wird durch andere Erfahrungen bestätigt, dass jene Phthisiker mit dem charakteristischen Geruche meist schon Cavernen, wenn auch vielleicht ganz kleine, besitzen, in denen Secret stagniert. Durch die Erfolglosigkeit desodorisirender Ausspülungen des Mundes derartiger Patienten (mit Kali hypermanganicum) kann man sich leicht davon überzeugen, dass der Geruch aus der Tiefe der Respirationsorgane und nicht bloss aus dem Munde stammt.

Einen eigenthümlichen Geruch kann der Auswurf nach Einnahme von Myrthol, Terpentinöl, Aether, alkoholischen Getränken, Paraldehyd u. s. w. darbieten. Man nimmt an, dass diese Substanzen zum Theile in der Lunge ausgeschieden werden. Jedoch ist neuerdings für den Alkohol nachgewiesen worden, dass derselbe nicht in merklichen Mengen ausgeathmet wird und dass der Geruch, welchen die Athmungsluft nach Genuss alkoholischer Getränke annimmt, soweit er nicht von der Flüssigkeit selbst herrührt, welche noch der Mundschleimhaut anhaftet, nicht sowohl durch den Alkohol als vielmehr durch die demselben beigemengten Esterarten bedingt ist.

### **Besondere makroskopisch sichtbare morphologische Eigenthümlichkeiten und Beimengungen des Sputums.**

Manche Sputa erscheinen für das blosse Auge ganz homogen, so das rein schleimige das rein eiterige, das rein blutige Sputum u. s. w. Mitunter dagegen sind nicht nur die einzelnen Sputa von verschiedener Beschaffenheit, sondern auch innerhalb des auf einmal entleerten Sputumballens findet man verschieden aussehende Partien. So können namentlich in dem schleimig-eiterigen Sputum eiterige und schleimige Partien wechseln. Aus der Grösse dieser einzelnen Bestandtheile kann man mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit den Schluss ziehen, ob sie aus kleineren oder grösseren Bronchen stammen.

Sehr charakteristisch ist auch das eigenthümliche, kleinflockige zottenförmige Aussehen des eiterigen Sputums, wenn dasselbe durch langsame, Entleerung eines Pleuraempyems oder Abscesses in die Lunge zustande kommt. Man sieht jene Zotten am besten, wenn das Sputum in Wasser suspendiert wird. Dieselben rühren wahrscheinlich davon her, dass der Eiter bei seinem Durchtritte durch die enge Perforationsstelle in die Form von Fäden gepresst wird, welche sich mit einer Schleimhülle umgeben, so dass sie nachher nicht mehr vollständig confluieren.

Neben diesen, bloss auf der Anordnung eiteriger und schleimiger Bestandtheile beruhenden Eigenthümlichkeiten haben wir das Vorkommen



besonderer, von der Hauptmasse des Sputums sich unterscheidender, makroskopischer Beimengungen zu erwähnen. Zur Auffindung derselben empfiehlt es sich, ein nicht zu grosses Quantum des Auswurfes in einen Teller, den man zur Hälfte mit Asphaltlack geschwärzt hat, zu giessen, wo man ihn in dünner Schicht nach Belieben auf schwarzem oder weissem Grunde besichtigen kann.

Man sieht dann leicht in Form zäher, faseriger, gewöhnlich dunkel schmutzig gefärbter Partikelchen oder grösserer, grauschwarzer Fetzen nekrotisch abgestossenes Lungengewebe, wie es bei Gangrän und bei Lungenabscessen im Auswurfe vorkommt. Dasselbe lässt sich mikroskopisch durch seinen Gehalt an elastischen Fasern erkennen (vgl. Fig. 164, S. 589), die allerdings bei der Lungengangrän fehlen können (S. 590). Auch nekrotische Knorpelstückchen bei geschwürigen Processen der Bronchen, der Trachea und des Larynx sowie Tumorfragmente bei Tumoren der Lunge oder Bronchen kann man in der erwähnten Weise auffinden.

Sehr auffallend sind, auf schwarzem Grunde betrachtet, die sogenannten Dittrich'schen Pfröpfe, stark trübe, weissgelbe (hirse- bis senfkorngrösse) Bröckel, die man bei putriden Lungenaffectionen, besonders der putriden



Fig. 161

Curschmann'sche Spiralen: I in natürlicher Grösse, II und III vergrössert. a Centralfalte (nach Curschmann).

Bronchitis und der Lungengangrän, im Auswurfe findet und welche mikroskopisch aus Bakterienklumpen und eingelagerten Fettsäurekrystallen (vgl. Fig. 165 a, S. 591) bestehen. Diese Pfröpfe sind Ausfüllungsmassen feiner Bronchen und besitzen meist einen sehr intensiven üblen Geruch.

Aehnliche Pfröpfe können auch bei der Tonsillitis lacunaris und selbst ohne Erkrankung der Tonsillen aus den Krypten der letzteren sich dem Auswurfe beimengen.

Nicht zu verwechseln mit den Dittrich'schen Pfröpfen sind die von Curschmann beschriebenen und nach ihm benannten spiraligen Gebilde, welche in Fig. 161 I in natürlicher Grösse und in Fig. 161 II und III bei schwacher Vergrösserung dargestellt sind. Es sind wurmförmige, 1–2 cm lange oder auch kürzere, circa 1 mm dicke leicht oder intensiver getrübbte Gebilde, welche meist in glasiger Grundmasse suspendiert sind, eine schleimige oder zähe Consistenz haben und schon von blossen Auge, namentlich aber bei Lipenvergrösserung die unter dem Mikroskop noch deutlicher werdende

Zusammensetzung aus spirallig gedrehten Fäden zeigen. Selten sind diese Spiralen verzweigt. Einzelne zeigen in der Achse der Spirale einen stärker lichtbrechenden „Centralfaden“ (Fig. 161 IIa und IIIa). Gebilde, welche aussehen wie diese Centralfäden, kommen übrigens auch isoliert neben den Spiralen im Sputum vor. Dass die Curschmann'schen Spiralen sammt den Centralfäden aus einer mucinähnlichen Substanz und nicht, wie man früher vielfach annahm, aus Fibrin bestehen, ist durch die Untersuchungen von A. Schmidt\*) auf tinctoriellem Wege nachgewiesen worden. Sie sind viel weniger derb als Fibringerinsel, wie sie im Sputum auch vorkommen. Die Curschmann'schen Spiralen sind in den feinsten Bronchen sich bildende Secret- oder Exsudatmassen, das Product einer „Bronchiolitis exsudativa“. Da diese Affection häufig dem Bronchialasthma zu Grunde liegt oder secundär zu dem letzteren hinzutritt, so bilden die Curschmann'schen Spiralen einen charakteristischen Befund des Sputums mancher Asthmatiker. Namentlich nach dem Aufhören eines typischen Anfalles werden sie oft in ausserordentlich grosser Menge entleert. Man darf sich jedoch keineswegs den Zusammenhang zwischen Curschmann'schen Spiralen und Asthma als einen nothwendigen vorstellen. Vielmehr gibt es Fälle von Asthma ohne Curschmann'sche Spiralen und auch Curschmann'sche Spiralen in bronchitischem Auswurf ohne Asthma. Es ist übrigens zu bemerken, dass die Curschmann'schen Spiralen zuweilen auch bei der croupösen Pneumonie vorkommen, wo man sehr gut die Gelegenheit hat, diese Gebilde von den Fibringerinseln zu unterscheiden. Bei stärkerer Vergrösserung findet man die Curschmann'schen Spiralen häufig mit weissen Blutkörperchen und Charcot'schen Krystallen (Fig. 165 e, S. 591) durchsetzt.

Die Curschmann'schen Spiralen lassen sich in Glycerin aufbewahren. Die Genese derselben ist noch keineswegs klar. Zweifellos verdanken sie einer Schraubebewegung des Schleimes bei seiner Bewegung durch die Bronchen ihren Ursprung. Es liegt für mich nahe, als Ursache dieser Bewegung die Flimmerbewegungen der Bronchialepithelien zu betrachten. Ob die Flimmerhaare der menschlichen Bronchialschleimhaut in spiralliger Richtung schlagen, ist noch nicht bekannt, jedoch liesse sich die Zweckmässigkeit dieser Einrichtung verstehen. Es muss jedoch bemerkt werden, dass auch, falls es sich zeigen sollte, dass die Flimmerzellen in der Richtung der Achse des Bronchus schlagen, eine Drehbewegung der Sputumballen gleichwohl dadurch zustande kommen kann, dass von Zeit zu Zeit während der Wanderung des Sputums aus Seitenbronchen neue Zuflüsse kommen, welche eine tangential Kraft-componente liefern.

Aus Fibrin bestehende Gebilde können dem Sputum unter verschiedenen Verhältnissen beigemengt sein. Sie sind leicht kenntlich an ihrer weisslichen Farbe und zähen Consistenz, zuweilen auch an ihrer charakteristischen Form. Bei Diphtherie des Pharynx, Larynx und der Trachea bilden die expectorirten fibrinösen Pseudomembranen bald unförmliche Massen, bald Ausgüsse den Trachea oder des Larynx. Da die Diphtherie nicht selten bis in die Bronchen hinuntersteigt, so findet man bei dieser Krankheit in den ausgehusteter Massen auch verzweigte Ausgüsse der Bronchen, die als solche leicht zu erkennen und für die Diagnose einer Ausdehnung der Diphtherie auf die Lungen und somit auch für die Prognose von Bedeutung sind. Ebenso häufig wie bei Diphtherie findet man derartige verzweigte Bronchialgerinsel bei der croupösen Pneumonie, da bei dieser gewöhnlich die Bronchialschleimhaut an dem fibrinösen Entzündungsprocesse theilnimmt. Fig. 162 a. f. S. stellt ein solches Gerinsel dar. Dieselben sind in dem pneumonischen Sputum oft in grosser

\*) Zeitschr. f. kl. Med., Bd. XX, S. 476. 1892.

Menge enthalten und häufig schon ohneweiters als weissliche Stränge zu erkennen. Sie können, wenn man sich genauer von ihrer Natur überzeugen will, am leichtesten isoliert werden, wenn man den Theil des Sputums, der sie enthält, mit Wasser in einem Reagensgläschen ausschüttelt, wobei alles andere seine Cohäsion verliert, während die Gerinsel frei im Wasser schwimmen. Die baumförmigen Gerinsel können sowohl massiv als hohl sein. Die nämlichen Gebilde erscheinen auch im Auswurfe von Patienten, die an fibrinöser oder croupöser Bronchitis leiden. Der Auswurf bei dieser ätiologisch noch wenig erforschten, meist chronischen, sehr selten acut verlaufenden Krankheit ist dabei häufig blutig gefärbt. Gerade bei dieser Affection findet man oft prachtvoll verzweigte baumförmige Ausgüsse ganz grosser Bronchen. Unter dem Mikroskope zeigen diese Fibringerinsel die gewöhnliche grobfaserige Structur und das starke Lichtbrechungsvermögen des Fibrins. Wie die Curschmann'schen Spiralen, so enthalten auch sie nicht selten Charcot'sche Krystalle (Fig. 165 e, S. 591). Makroskopisch und mikroskopisch charakterisieren



Fig. 162.

Fibrinöse Bronchialgerinsel.

sich Fibringerinsel gegenüber den schleimigen Bestandtheilen des Sputums durch ihre Quellung und Aufhellung in Essigsäure. Auch hat das frische Fibrin die Eigenschaft, mit Wasserstoffsperoxyd übergossen, rascher als Schleim Gasentwicklung hervorzurufen (katalytische Wirkung).

Als seltene makroskopische Beimengungen zum Sputum haben wir noch aspirierte Fremdkörper zu erwähnen, welche mitunter, bevor sie expectorirt werden, jahrelang in einem Bronchus stecken bleiben können, ohne bedeutende Erscheinungen zu machen. Es sind Fälle bekannt, wo Fremdkörper, Zähne, Kirschkerne u. s. w. nach 10-, ja selbst nach 19jährigem Aufenthalte in den Lungen expectorirt wurden.)

Ausserst selten bilden sich in den Lungen bei chronischen Affectionen derselben kalkige Concretionen, welche schliesslich als sogenannte Lungensteine ausgehustet werden können.

Ebenfalls eine Seltenheit ist es, dass ganze Tochterblasen von Echinokokken aus der Lunge oder der Leber in die Bronchen gelangen und im Sputum neben mikroskopischen Echinococcusbestandtheilen (vgl. Fig. 158, S. 577) gefunden werden.)



## Die mikroskopische Untersuchung des Auswurfes.

Zur mikroskopischen Untersuchung des Sputums genügt es für viele Fälle, ein Partikelchen desselben mit dem Deckgläschen auf dem Objectträger etwas zu zerdrücken und ohne weitere Präparation unter das Mikroskop zu bringen. Zur Erkennung gewisser Bestandtheile ist allerdings eine besondere Behandlung mit Farben, Reagentien etc. nöthig, die wir im Verlaufe der Darstellung jeweilen erwähnen werden. Ich benütze jedoch die Gelegenheit, um auf die grosse Wichtigkeit der mikroskopischen Untersuchung des Sputums in frischem Zustande ohne alle Zusätze aufmerksam zu machen, da dieselbe gegenüber der Untersuchung der gefärbten Präparate, wie sie für den Nachweis besonders von Bakterien nothwendig ist, vielfach vernachlässigt wird. Manche Dinge, wie zum Beispiel der Gehalt des Sputums an Fadenpilzen, die Beschaffenheit der zelligen Elemente des Sputums, der Gehalt desselben an Krystallen u. s. w., lassen sich an frischen Präparaten besser oder sogar ausschliesslich erkennen.

Die Grundsubstanz der meisten Sputa besteht mikroskopisch aus einer schleimigen Masse von unbestimmter Structur, in welcher Eiterkörperchen eingebettet sind. Die Zahl der letzteren bedingt die mehr oder weniger eiterige Natur des Sputums. Die Eiterkörperchen können von sehr verschiedener Beschaffenheit sein. Ihre Grösse schwankt meist zwischen 7 und 10  $\mu$ . Sie sind bald mehr, bald weniger körnig. Die Körnchen selbst bestehen theils aus Eiweisspartikelchen (neutrophile Granulationen, vgl. Untersuchung des Blutes, Leukocyten), theils aus Fett, theils aus fremden Einlagerungen, welche identisch sind mit denjenigen der sogenannten Lungenepithelien (vgl. unten). Die Eiterkörperchen enthalten entweder einen unregelmässig zerschlitzten Kern wie die polymorphkernigen Leukocyten, von denen sie stammen, oder mehrere Kerne. Die Kernsubstanz erscheint an gefärbten Präparaten (Hämatoxylin) nie bläschenförmig, sondern compact. Eosinophile Zellen vgl. S. 591 f.

Neben den Eiterkörperchen findet man im Sputum auch Epithelien. Dieselben unterscheiden sich von den Eiterkörperchen ausser durch die beträchtlichere Grösse auch durch ihren bläschenförmigen Kern. Es kommen im Sputum die verschiedensten Epithelien vor. Ihr Nachweis und insbesondere die Unterscheidung der einzelnen Arten derselben ist für die Bestimmung der Herkunft eines katarrhalischen Sputums von Wichtigkeit. Zunächst handelt es sich um Pflasterepithelien, welche der Mundhöhle, dem Pharynx und einem Theile des Larynx, besonders den wahren Stimmbändern entstammen (Fig. 163 i a. f. S.). Ausserdem findet man Cylinderepithelien (Fig. 163 f u. h), welche aus den tieferen Theilen des Bronchialbaumes oder der Nase herrühren und zum Theile Becherzellen, zum Theile Flimmerzellen sind. Viele der letzteren haben jedoch ihren Flimmerbesatz eingebüsst. Die Zahl der Cylinderepithelien ist selten eine grosse; am reichlichsten finden sie sich noch bei frischen Bronchialkatarrhen; in späteren Stadien der Katarrhe werden sie fast ganz durch Leukocyten ersetzt.

Gegenüber diesen aus den oberen Theilen des Respirationsbaumes stammenden Epithelien beanspruchen eine besondere Bedeutung die sogenannten Lungen- oder Alveolarepithelien, wie sie in Fig. 163 a, b, c a. f. S. abgebildet sind. Es sind dies 20–50  $\mu$  grosse, ovale Zellen mit einem bis mehreren Kernen und verschiedenen Einschlüssen. Diese Einschlüsse sind, abgesehen von den normalen Protoplasmakörnchen: 1. Normales Lungenpigment, d. h. Kohle (Fig. 163 a); 2. Fett (b); 3. sogenannte Myelinkörner oder

Myelintropfen (c), blasse, unregelmässig geformte Gebilde von oft beträchtlicher Grösse, oft concentrisch geschichtet, an die Myelinkugeln des centralen Nervensystems erinnernd. Ueber ihre Natur vgl. unten; 4. Körnchen und Schollen von braunem oder gelbem Pigment, das jedenfalls als Derivat des Blutfarbstoffes gedeutet werden muss (Herzfehlerzellen, Tafel I, Fig. 1). Ausserdem können auch Hämatoidinkrystalle den Zellen eingelagert sein. Eine Zelle kann die verschiedensten Arten von Einlagerungen gleichzeitig enthalten. Ob diese Zellen wirklich, wie Bizzozero annimmt, ausschliesslich als Epithelien der Lungenalveolen aufzufassen sind und ob nicht auch Epithelien der oberen Luftwege sowie Leukocyten, die letzteren durch die Einlagerungen vergrössert, im Sputum ein ähnliches Aussehen annehmen können, erscheint fraglich.

Die erwähnten als Zelleinschlüsse beschriebene Myelintropfen oder Myelinkörner kommen im Sputum auch sehr häufig frei vor. Nach den Untersuchungen von Adolf

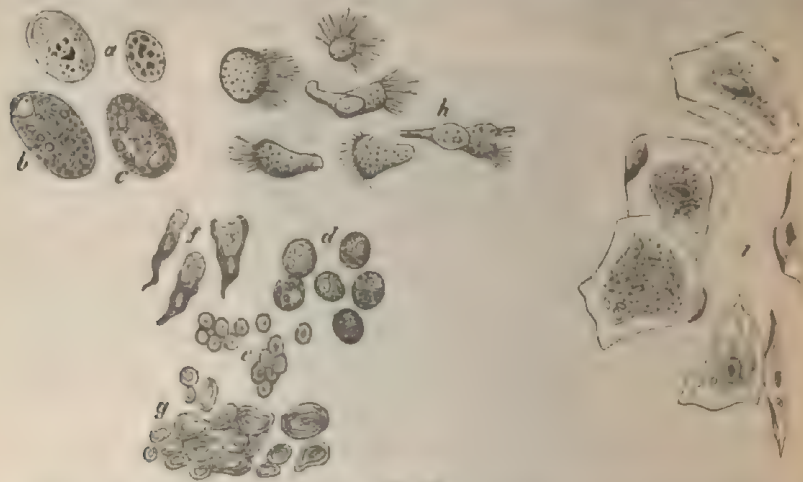


Fig 163.

Verschiedene morphologische Elemente des Sputums (nach Bizzozero zusammengestellt).

a b c Lungen- oder Alveolarepithelien, a mit normalem Lungepigment (Kohle), b mit Fettkörnchen, c mit sogenannten Myelinkörnchen, d Eiterkörperchen, e rothe Blutkörperchen, f Cylinder aus Bronchiepithelzellen aus den Bronchien, die ersteren haben ihren Flimmerbesatz verloren, g freie Myelinkörner, h Flimmerepithelien verschiedener Form aus der Nase durch Coryza verändert, i Pfaster-papillen aus dem Pharynx.

Schmidt\*) sind sie als normales Secretionsproduct der Schleimhaut des Respirationsapparates zu betrachten. Sie machen den wesentlichen Bestandtheil des sogenannten normalen „Morgensputums“ aus, das von den meisten Menschen hinuntergeschluckt wird. Chemische Untersuchungen von A. Schmidt und F. Müller\* haben ergeben, dass das „Myelin“ des Sputums in der Hauptsache aus Protagon besteht, welchem etwas Cholestearin und Lecithin beigemengt ist.

Nur eine bestimmte Art der soeben besprochenen grossen Zellen hat, wenn sie in grösserer Zahl im Auswurfe erscheint, eine einigermaassen charakteristische Bedeutung für eine ganz bestimmte anatomische Veränderung der Lungen. Es sind dies die mit braungelben Pigmentkörnchen angefüllten Zellen, welche man als Herzfehlerzellen (Tafel I, Fig. 1) bezeichnet, weil sie bei der braunen Lungeninduration der Herzfehler, insbesondere der Mitralfehler, fast regelmässig im Auswurfe gefunden werden. Sie sind in der That von diagnostischem

\*) Berliner klin. Wochenschr., 1898, Nr. 4.

Wert für die Erkennung jenes Zustandes, wenn sie in erheblicher Zahl während längerer Zeit gefunden werden, ohne dass pneumonische Vorgänge oder Infarete angenommen werden können. Bei den letzteren Zuständen sowie nach Hämoptöe kommen allerdings diese Zellen auch vor. Man erklärt die Entstehung derselben aus dem Zerfalle von in die Alveolen ausgetretenen rothen Blutkörperchen und aus der Aufnahme der Ueberbleibsel derselben in das Zelleninnere. Mitunter erkennt man den Gehalt des Sputums an Herzfehlerzellen schon an der leicht röthlichbraunen Färbung desselben (S. 580).

In bluthaltigem Sputum lässt sich da, wo die makroskopische Besichtigung Zweifel über die Natur der Färbung lässt, mittelst des Mikroskops das Vorhandensein rother Blutkörperchen nachweisen. Dieselben können ihre normale Beschaffenheit vollkommen erhalten haben, häufig sind sie aber auch in verschiedener Weise verändert, zerfallen in einzelne Hämoglobinklümpchen, die später in amorphes oder krystallinisches Hämatoidin übergehen, oder zum Theile ausgelaugt und ihres Farbstoffes beraubt.

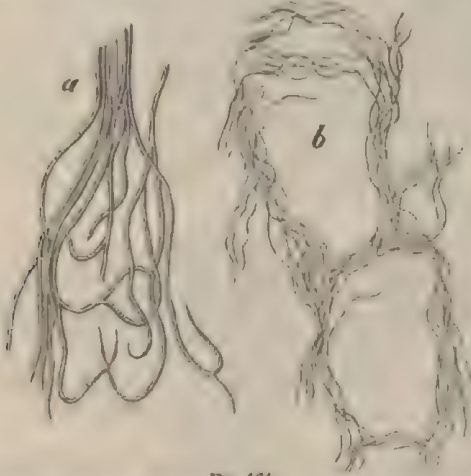


Fig. 164.

Elastische Fasern aus dem Sputum (nach Bizzozero).

Ueberall, wo Lungengewebe durch einen pathologischen Process in grösserer oder geringerer Ausdehnung zerstört wird, können in dem Sputum elastische Fasern (Fig. 164) als der resistenterer Theil des Lungenparenchyms nachweisbar werden. Gehalt des Sputums an elastischen Fasern beweist mit Sicherheit einen destructiven Process in den Lungen. Es war deshalb der Nachweis elastischer Fasern, bevor wir die Tuberkelbacillen kannten, von grösster Bedeutung für die frühzeitige Diagnose von Lungentuberculose, und es gibt auch jetzt noch Fälle, wo bei negativem Resultate der Untersuchung auf Tuberkelbacillen der Befund elastischer Fasern die Diagnose entscheiden kann. Man findet elastische Fasern ausser bei Lungentuberculose namentlich auch beim Lungenabscesse und bei der Lungengangrän, und zwar je nach der Rapidität des Zerfalles in grösseren oder kleineren Aggregaten.

Um elastische Fasern im Sputum zu suchen, genügt es meist, Partikelchen desselben in frischem Zustande ohne weitere Präparation unter das Mikroskop zu bringen und dabei, um eine recht dünne Schichte zu erhalten, das Deck-



gläschen kräftig gegen den Objectträger zu pressen. In dicker Sputumschicht werden die elastischen Fasern nicht gut gesehen. Wenn man so verfährt, so hat der zur Aufhellung gewöhnlich empfohlene Zusatz von Kalilauge und das Erwärmen des Präparates mit derselben keinen Nutzen. Dagegen kann man in Fällen, wo viel auf den Nachweis elastischer Fasern ankommt und dieselben nach dem gewöhnlichen Verfahren wegen ihrer Spärlichkeit nicht obendrein gefunden werden, folgendermaassen verfahren. Man kocht in einem Porzellanschälchen circa 10 cm<sup>3</sup> Sputum unter Umrühren mit der gleichen Menge 10%iger Kalilauge. Ist das Sputum hierdurch in eine homogene Masse verwandelt, so verdünnt man dieselbe mit der vierfachen Menge Wasser, schüttelt gut und lässt das Ganze in einem Spitzglase ruhig stehen. Dabei setzen sich nun allfällig vorhandene elastische Fasern zu Boden und können mittelst einer Pipette unter das Mikroskop gebracht werden. Statt dessen können die elastischen Fasern auch durch Centrifugierung des mit Kalilauge behandelten Sputums isoliert werden (vgl. S. 551 f.). Nach der Kalibehandlung erscheinen die elastischen Fasern etwas weniger scharf contourniert und gequollen.

Grössere Aggregate von elastischen Fasern können sich durch ihre Form noch deutlich als Alveolargerüste zu erkennen geben (Fig. 164 b). Isolierte Fasern können von Anfängern leicht mit pflanzlichen Verunreinigungen der Präparate verwechselt werden. Zur Unterscheidung dient die viel grössere Dicke der meisten Pflanzenfasern und die charakteristische wellige Form der elastischen Fasern. Namentlich wird es aber darauf ankommen, die Präparate mit allen Cautelen herzustellen, um die Verunreinigung mit Pflanzenfasern auszuschliessen.

Durch R. May ist kürzlich ein Verfahren angegeben worden, um in sehr hübscher Weise elastische Fasern mittelst Orcin zu färben. Es kann dieses Verfahren in zweifelhafte Fällen zur Identifizierung der elastischen Fasern benutzt werden. In Betreff der Ausführung der Methode muss ich auf die Originalmittheilung Mays im Deutschen Arch. f. klin. Med., Bd. LXVIII, H. 5 und 6, S. 427 verweisen.

Von diagnostischer Wichtigkeit ist es, dass selbst initiale Phthisen, die sich sonst noch kaum erkennen lassen, zur Exfoliation elastischer Fasern führen können.

Eine auffallende Erscheinung, auf welche aber früher ein zu grosses diagnostisches Gewicht gelegt wurde, ist es, dass bei manchen Fällen von Lungengangrän (aber durchaus nicht in allen) die elastischen Fasern sogar in makroskopisch erkennbaren, nekrotischen Lungenstückchen fehlen können. Man führt dies auf die Wirkung eines trypsinartigen, die elastischen Fasern zerstörenden Fermentes zurück, welches durch die in den gangränösen Partien wuchernden Bakterien gebildet wird.

Die nach S. 584 zuweilen im Sputum bei den Tumoren der Lunge vorkommenden, makroskopisch sichtbaren Tumorfragmente lassen sich am besten an mikroskopischen Schnitten als solche erkennen (vgl. S. 442 Anm.).

Neben all diesen organisierten mikroskopischen Bestandtheilen der Sputa haben wir noch die in denselben vorkommenden Krystallbildungen (Fig. 165) zu erwähnen. Sie finden sich fast ausschliesslich dann im Sputum, wenn dasselbe längere Zeit im Körper verweilt hat. Am häufigsten findet man Krystalle von Fett oder Fettsäuren. Dieselben bilden freie oder in Rosetten gruppierte Nadeln von oft beträchtlicher Länge (a). Da sie mitunter deutlich gebogen sind, so können sie von Ungeübten mit elastischen Fasern verwechselt werden. Die Löslichkeit der Fettkrystalle in Kalilauge oder Aether lässt aber beider leicht voneinander unterscheiden. Mit Fettkrystallen zusammen findet man in

seltenen Fällen Cholestearinkrystalle (*b*) sowie Leucin und Tyrosin (*c*). Alle diese Krystalle bilden sich vorwiegend in stagnierendem, putriden Sputum. Unter ähnlichen Verhältnissen findet man zuweilen im Auswurf auch Tripelphosphatkrystalle (vgl. Fig. 143 und 144, S. 557 f.). Hämatoidinkrystalle (Fig. 165 *d*) finden sich hauptsächlich im Abscesssputum und im Sputum perforierter Pleuraempyeme, während nach Lungenblutungen der Blutfarbstoff meist im Inneren von Zellen in amorphes Pigment umgewandelt wird (vgl. Herzfelderzellen, S. 588 f.). Selten kommen auch nach Lungenblutungen Hämatoidinkrystalle im Sputum vor. Wir haben endlich noch die Charcot-Leyden'schen Krystalle zu erwähnen, die man mitunter im Sputum findet. Es sind dies farblose, langgestreckte Doppelpyramiden (*e*) von sehr verschiedener



Fig. 165.

Krystalle des Sputums: *a* Fett, *b* Cholestearin, *c* Leucin (Kugeln) und Tyrosin (Nadeln), *d* Hämatoidin (Nadeln in Rhomben und Nadeln), *e* Charcot-Leyden'sche Krystalle.

Grösse, die auch unter anderen Verhältnissen vital und postmortal im Körper vorkommen (in Tumoren, im Stuhlgange, vgl. S. 447), im leukämischen Blute, im Knochenmarke und in der Milz.

Neuerdings sind (durch Fr. Müller und Gollasch) eigenthümliche, wenn auch noch nicht völlig klargelegte Beziehungen zwischen den Charcot'schen Krystallen und dem Befund eosinophiler Leucocyten im Sputum entdeckt worden. Nach Müller sind zuweilen 60% der Leucocyten im asthmatischen Sputum eosinophil. Die Annahme liegt nahe, dass die Charcot'schen Krystalle Krystallisationsproducte der eosinophilen Zellen sind, eine Annahme, die durch die Färbbarkeit der Krystalle mit Eosin und ihr Vorkommen im leukämischen Blute (vgl. S. 663) gestützt wird. In Betreff der chemischen Natur der Charcot'schen Krystalle ist noch nichts Sicheres bekannt. Als Schreiner nachwies, dass die sich im Sperma beim Eintrocknen bildenden, den Charcot'schen Krystallen ähnlich sehenden, sogenannten Böttcher'schen Sperma-

krystalle das phosphorsaure Salz einer organischen Base (Spermin Pöhl) darstellen wurde von Schreiner und seither ziemlich allgemein angenommen, dass mit denselben die Charcot'schen Krystalle identisch seien. Es ist jedoch durch Cohn<sup>\*)</sup> nachgewiesen worden, dass die beiden Krystallarten krystallographisch wesentlich verschieden sind und einem verschiedenen Krystallsystem angehören. Die Charcot'schen Krystalle gehören, wie sich auf Querschnitten zeigte, dem hexagonalen System an. Sie sind (wie übrigens auch die Böttcher'schen Krystalle) doppelbrechend und zeigen im Gegensatze zu letzteren einen sechseckigen Querschnitt.

Da diese Krystalle hauptsächlich, wenn auch nicht ausschliesslich, bei Bronchialasthma im Sputum vorkommen, so war man eine Zeit lang geneigt, anzunehmen, dass sie eine pathogenetische Bedeutung für das Zustandekommen des bronchialasthmatischen Anfalles haben, wobei man hauptsächlich an die Reizung der Bronchialnerven durch die spitzigen Krystalle dachte. Allein das gleichzeitige Vorkommen von Asthma und Krystallen ist doch zu wenig constant, um einen solchen Schluss zu rechtfertigen. Man findet häufig Asthma ohne Krystalle und Krystalle im Sputum ohne Asthma. Es liegt vielmehr die Erklärung näher, dass die Stagnation der Secretionsprodukte der Bronchialschleimhaut, zu denen auch die Curschmann'schen Spiralen gehören, während des asthmatischen Anfalles zur Bildung der Krystalle aus eosinophilen Zellen Anlass gibt. Es spricht vollkommen für diese Auffassung, dass man die Charcot'schen Krystalle hauptsächlich dann im asthmatischen Sputum findet, wenn der Auswurf zuvor längere Zeit gestockt hat, während an den Tagen mit freier Expectoration die Krystalle zu fehlen pflegen. Die erwähnte Deutung wird ferner auch dadurch gestützt, dass man die Charcot'schen Krystalle in grösster Zahl im Innern der Curschmann'schen Spiralen findet und dass sich beim Aufbewahren in der feuchten Kammer auch in Spiralen, welche vorher krystallfrei waren, Krystalle bilden können.



Fig. 166.

Distomum pulmonale mit Embryo nach Nakahama-Leuckart. Vergr. 225

Thierische Parasiten und Bestandtheile von solchen kommen bei uns zu Lande sehr selten im Sputum vor. Abgesehen von dem klinisch unwichtigen und seltenen Befunde von Infusorien im Sputum ist für die seltenen Fälle von in die Bronchen perforierenden Lungen- und Leberechinokokken der mikroskopische Nachweis von Echinococcusbestandtheilen, von Haken, Scolices und Membranfetzen im Sputum zu erwähnen (Fig. 158, S. 577). Ausserdem ist anzuführen, dass in den ostasiatischen Ländern sehr häufig eine sich wesentlich in dem Auftreten von Hämoptöe äussernde Erkrankung vorkommt, welche auf der Anwesenheit eines Wurmes, *Distomum pulmonale*, in den Lungen beruht, und bei welcher die Eier dieses Parasiten (Fig. 166) stets im Auswurf nachweisbar sind. Dieselben sind oval, bräunlichroth gefärbt, 0.08 mm lang und 0.056 mm breit, mit Deckel versehen und unter dem Mikroskop leicht zu erkennen.

Eine grössere Rolle dagegen spielen die pflanzlichen Parasiten, und zwar in erster Linie die Bakterien, und nur in untergeordneterer Weise auch höhere Pilze. Bei der Untersuchung eines Sputums auf pflanzliche Organismen hat man von vornherein sich mit dem Gedanken vertraut zu machen, dass weitaus die Mehrzahl der Organismen, welche man findet, saprophytischer Natur sind, d. h. dass sie sich entweder im Sputum erst ausserhalb des Körpers ansiedeln oder im Inneren der Luftwege bloss in den Secreten ein

\*) Deutsch. Arch. f. klin. Med., 54, 514, 1895.



mehr oder weniger unschädliches Dasein führen. Um in zweifelhaften Fällen zu bestimmen, ob die pflanzlichen Organismen überhaupt schon mit dem Sputum entleert wurden oder ob sie bloss eine ausserhalb des Körpers stattgefundene Verunreinigung darstellen, ist es nothwendig, den Auswurf ganz frisch nach der Entleerung zu untersuchen. Es gibt jedoch eine Anzahl von Bakterien, die man so sicher von zufälligen Verunreinigungen unterscheiden kann, dass ihr Nachweis selbst in älteren Sputa noch von diagnostischem Werte ist. Dies gilt namentlich für die Tuberkelbacillen und für die Pneumoniokokken.

### Nachweis von Tuberkelbacillen im Sputum.

Die tuberculösen Sputa enthalten oft die Tuberkelbacillen in so grosser Menge (Fig. 167), dass man sie in jedem beliebig herausgegriffenen Partikelchen nachweisen kann. Gerade in den klinisch zweifelhaften Fällen aber, wo man der Sputumuntersuchung das letzte Wort für die Diagnose gibt, da müssen

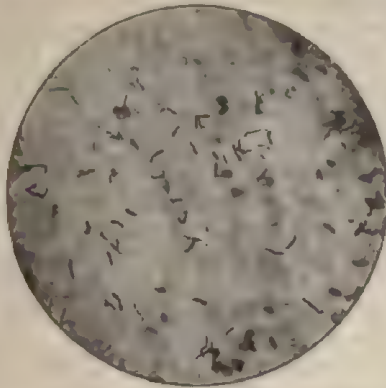


Fig. 167.

Tuberkelbacillen nach einem Photographum von Günther. Vergrösserung 500 1.

die Tuberkelbacillen häufig lange gesucht werden. Da, wo das Sputum vollkommen homogen ist, bleibt dann nichts anderes übrig, als aus demselben aufs Gerathewohl eine grosse Anzahl von Präparaten anzufertigen. Wo der Auswurf dagegen nicht homogen ist, da ist es zweckmässig, um sichere Resultate zu erhalten und Zeit zu sparen, das Sputum auf schwarzem Grunde (vgl. S. 584 oben) auszubreiten und die dabei sichtbar werdenden, stärker eiterigen Klümpchen, namentlich aber auch gewisse intensiv trübe, bröckelige käsige aussehende Partikelchen, wie man sie in tuberculösem Sputum mitunter findet, für die Untersuchung zu benützen. Geringer ist die Aussicht, auch in den weniger trüben und ganz glasigen Theilen Bacillen zu finden. Jedoch kommt es auch vor, dass ein fast ganz glasiges Sputum Tuberkelbacillen enthält. Die Erfahrung lehrt ferner, dass selbst bei der initialen Hämoptoe eines früher scheinbar ganz gesunden Menschen mitunter in dem blutigen Auswurfe Tuberkelbacillen gefunden werden können. Handelt es sich um diesen Nachweis, so thut man natürlich gut, womöglich solche Stellen des Sputums zu untersuchen, welche nicht blosses Blut, sondern ausserdem beigemengte schleimige und eiterige Bestandtheile enthalten. Die Aussicht, bei einer frischen Lungenblutung Tuberkelbacillen zu finden, ist natürlich umso

geringer, je profuser die Blutung ist. Glaubt man, ein für die Untersuchung geeignetes Theilchen des Sputums gefunden zu haben, so wird dasselbe mittelst zweier Pincetten oder mittelst Schere und Pincette zum Zwecke der weiteren Untersuchung isoliert.

Die Erkennung von Tuberkelbacillen beruht nun auf einem eigenthümlichen Verfahren, welches gestattet, die Tuberkelbacillen isoliert zu färben. Man kann sie zwar auch ungefärbt sehen, aber es ist dann nicht sicher möglich, sie von anderen Bakterien zu unterscheiden. Ebenso gestatten die gewöhnlichen Bakterienfärbungsmethoden keine sichere Unterscheidung. Die Ausführung des erwähnten specifischen Färbungsverfahrens geschieht an sogenannten Trockenpräparaten. Zu ihrer Herstellung wird das zu untersuchende Sputumpartikelchen etwas zerzupft und ein sehr kleines Fragment desselben resp. etwas von dem beim Sedimentierungsverfahren (vgl. S. 597) erhaltenen Bodensatz mit Präpariernadeln auf ein Deckgläschen gebracht und auf demselben verstrichen. Zur gleichmässigen Vertheilung legt man ein zweites Deckgläschen auf die bestrichene Seite des ersten und zieht beide Gläschen mit Pincetten parallel auseinander. Man erhält dann, vorausgesetzt, dass man nicht zu viel Substanz genommen hat, auf jedem der Deckgläschen eine dünne Schicht, die man in gelinder Wärme über einer Gas- oder Spiritusflamme trocknet. Die eingetrocknete Sputumschicht muss nun zunächst fixiert werden, damit sie sich in der Farbflüssigkeit nicht ablöst. Dies geschieht dadurch, dass man die Gläschen dreimal rasch durch die Flamme zieht, wobei man nur darauf zu achten hat, dass die Erhitzung nicht so stark wird, dass das Präparat verkohlt, was man sofort an einer bräunlichen Verfärbung desselben erkennt. Das Princip der isolierten Färbung der Tuberkelbacillen beruht im wesentlichen darauf, dass der Tuberkelbacillus die gewöhnlichen Anilinfarben nur schwer aufnimmt, sie aber, wenn er einmal gefärbt ist, auch wieder schwer abgibt. Um ihn also isoliert zu färben, handelt es sich zunächst darum, ihn mit einer besonders intensiv wirkenden Anilinfarbe zu behandeln. Es werden in dieser Absicht die gewöhnlichen basischen Anilinfarben (wie Fuchsin oder Gentanaviolett) mit Zusätzen versehen, unter denen vor allem das Anilin und die Carbonsäure zu nennen sind. Ich gebe unten (S. 596) die Vorschriften zu solchen Lösungen. Die betreffende Farbflüssigkeit wird auf das mittelst einer Pincette gehaltene fixierte Deckglastrockenpräparat in dicker Schicht aufgetropft und dann das Gläschen auf offener Flamme so lange zum Kochen der Farbflüssigkeit erhitzt, als es die drohende Eintrocknung der letzteren gestattet. Sind auf diese Weise die Tuberkelbacillen gefärbt, so besteht die zweite Procedur darin, die übrigen Mikroorganismen, überhaupt die sonstigen morphotischen Bestandtheile des Präparates möglichst vollständig zu entfärben, so dass nur die Tuberkelbacillen gefärbt bleiben. Dies gelingt nun vermöge der Eigenschaft der letzteren, die aufgenommene Farbe mit grosser Zähigkeit festzuhalten. Man benützt zur Entfärbung irgendeine Mineralsäure, am häufigsten die Salpetersäure in verschiedenen Verdünnungen, die wir unten angeben werden. Eine solche Säurelösung wird auf das gefärbte Präparat, ohne dass man dasselbe vorher abspült, aufgetropft, bis es für das blosse Auge vollkommen entfärbt erscheint. Dies ist je nach der Dicke des Präparates in einigen Sekunden bis Minuten der Fall. Wenn das Sputum stellenweise zu dick aufgestrichen ist, so haftet der Farbstoff an den dickeren Stellen so fest, dass er nur schwer sich ganz entfernen lässt. Man kann dann nur die dünneren Stellen zur mikroskopischen Durchsicht benützen. Ist die Entfärbung vollendet, so wird das Präparat in Wasser abgespült. Falls dabei die Färbung sich wieder herstellt,



so ist das Auftropfen von Säure zu wiederholen. So muss unter Umständen noch mehrmals zwischen Auftropfen von Säure und Auswaschen mit Wasser abgewechselt werden. Das Präparat wird dann in Wasser oder, wenn man es aufheben will, nach vorherigem Trocknen in Xylolbalsam mittelst Oelimmersion und des Abbé'schen Beleuchtungsapparates ohne Blendung angesehen. Findet man im ersten Präparate keine Bacillen, so muss man ein neues anfertigen und durchsuchen u. s. f. Erst wenn man mehrere (bis 10) Präparate durchforscht hat, darf man auf den negativen Befund Gewicht legen, da die Bacillen oft im Sputum sehr ungleichmässig vertheilt sind.

Man kann die Tuberkelbacillen zwar schon mit stärkeren Trockenlinsen sehen, allein wenn man die Untersuchung in diagnostischer Absicht vornimmt, wobei oft ein einziges Exemplar den Ausschlag geben muss, so sollte man sich die grosse Erleichterung und Sicherheit der Untersuchung, welche durch die jetzt so billig gewordenen Immersionssysteme geboten ist, nicht entgehen lassen. Gerade negative Befunde sind ohne Oelimmersion nie ganz sicher zu verwerten. Das Nämliche gilt für die Abbé'sche Beleuchtungsanordnung. Sie gewährt nicht nur für den Nachweis von Tuberkelbacillen, sondern überhaupt für die Bakterienmikroskopie so grosse Vortheile, dass sie eigentlich als unentbehrlich bezeichnet werden muss.

Die Unbequemlichkeit des Manipulirens mit Deckgläschen, die man stets mit der Pincette anfassen muss, wenn man nicht riskieren will, sich zu beschmutzen und zu inficieren, hat dazu geführt, dass man vielfach auch die Färbung auf dem Objectträger vornimmt. Die Schicht wird dann einfach durch Verstreichen eines Sputumpartikelchens mittelst einer Nadel hergestellt, und hierauf genau in der nämlichen Weise verfahren wie es oben für die Färbung von Deckglastrockenpräparaten beschrieben worden ist. Neben der schon erwähnten Annehmlichkeit hat dieses Verfahren den Vortheil, dass man eine sehr grosse Fläche des Objectträgers mit Sputum bestreichen kann, so dass man in einem Präparate ebensoviel überblickt, wie bei der Deckglasmethode in mehreren Präparaten. Zum Durchmustern einer solchen grossen Fläche hat man empfohlen, nach dem Trocknen des entfärbten Präparates einen grossen Tropfen des Immersionsöles direct auf dasselbe zu bringen und dann die Untersuchung ohne Deckglas mit der Immersionslinse vorzunehmen. Dieses an sich sehr bequeme Verfahren ist jedoch mit Rücksicht auf die Schonung der Objectivlinse nicht zu empfehlen: man riskiert nämlich, falls das Sputum mineralische Partikelchen enthält, dabei die Linse zu lädieren. Vielmehr ist es empfehlenswert, auch bei der Herstellung des Trockenpräparates auf dem Objectträger, Deckgläser zu verwenden, sei es dass man ein Deckgläschen von gewöhnlicher Grösse successive über das ganze Präparat verschiebt, oder dass man zur Bedeckung ein ganz grosses Deckglas verwendet.

Will man gleichzeitig nicht nur über den Gehalt des Sputums an Tuberkelbacillen, sondern auch über seine sonstige mikroskopische Beschaffenheit und speciell über seinen Gehalt an anderweitigen Mikroorganismen Aufschluss erhalten, so kann man die in der erwähnten Weise gefärbten und entfärbten Präparate mit einer anderen contrastirenden Farbe unterfärben. Hierzu eignet sich, falls die Tuberkelbacillen roth gefärbt sind, am besten Methylenblau, bei mit Gentianaviolett gefärbten Tuberkelbacillen dagegen Bismarckbraun oder Fuchsin. Diese Unterfärbung geschieht in der Kälte mit dünnen, wässerigen oder wässrig-alkoholischen Lösungen. Die Unterfärbung darf nicht zu stark sein, da sonst die Tuberkelbacillen unkenntlich werden.



### Lösungen zur Färbung der Tuberkelbacillen.

1. Lösung von Fuchsin oder Gentianaviolett in gesättigtem Anilinwasser (Ehrlich). Man stellt sich dieselbe am besten jedesmal frisch dadurch her, dass man in ein Reagensgläschen 2 cm hoch Anilinöl giesst, mit destilliertem Wasser zufüllt, gut umschüttelt, etwas von der Mischung in ein Uherschälchen filtriert und zu dem Filtrate tropfenweise von einer gesättigten alkoholischen Fuchsin- oder Gentianaviolettlösung so lange zusetzt, bis die Bildung eines schillernden Häutchens auf der Oberfläche der Mischung die Sättigung des Anilinwassers mit Farbe anzeigt.

2. Statt dieser Lösung kann man ebensogut auch eine Lösung von Fuchsin oder Gentianaviolett in Carbolwasser benutzen (Ziel-Neelsen). Man mischt 1.0 g Fuchsin- oder Gentianaviolett, 10.0 cm<sup>3</sup> Alcohol absolutus und 100.0 cm<sup>3</sup> 5%iges Carbolwasser. Statt dessen kann man auch eine gesättigte alkoholische Fuchsin oder Gentianaviolettlösung in 5%iges Carbolwasser bis zur Sättigung (Bildung des schillernden Oberflächenhäutchens vgl. oben) eintragen. Diese carbolhaltigen Lösungen haben den Vortheil, dass sie lange haltbar sind.

3. Czaplowsky\*) empfiehlt zu dem nämlichen Zwecke eine Lösung, die man herstellt, indem man 1 g Fuchsin mit 5 cm<sup>3</sup> Acid. carbol. liquefact. in einer Reibschale innig verreibt, dann unter Umrühren 50 cm<sup>3</sup> Glycerin zusetzt und nach erfolgter Mischung mit 100 cm<sup>3</sup> Wasser verdünnt. Die Lösung ist unbegrenzt haltbar und braucht nicht filtriert zu werden.

Es ist zu bemerken, dass auch gewöhnliche wässrige Lösungen durch Eingiessen einer concentrirten alkoholischen Farblösung in Wasser jedesmal frisch darzustellen) ohne Anilin- oder Carbolzusatz brauchbar sind. Die Färbung wird aber hierbei etwas weniger intensiv, und zu diagnostischen Zwecken sind deshalb die anderen Lösungen vorzuziehen.

4. Zur Entfärbung dienen 5—25%ige Mischungen von Schwefelsäure oder Salpetersäure mit Wasser. Je stärker sauer die Mischungen sind, umso rascher geht die Entfärbung vor sich.

Empfehlenswert und zuverlässig ist nach den Erfahrungen der hiesigen Klinik auch das von Gabbet angegebene Verfahren, welches Entfärbung und contrastierende Unterfärbung in einem Tempo miteinander verbindet. Zur Färbung benützt man dabei die oben angeführte Carbofuchsinlösung. Zur Entfärbung und gleichzeitigen Unterfärbung dient dann eine Lösung von 1.0—2.0 g Methylenblau in 100 Theilen 25%iger Schwefelsäure. In dieser Lösung bleiben die Präparate, bis aus denselben alles makroskopisch sichtbare Roth respective Violett verschwunden ist.

### Unterscheidung der Tuberkelbacillen von anderen säurefesten Bacillen des Sputums. Vorkommen von Smegmabacillen im Sputum.

In neuester Zeit sind in Betreff des Nachweises von Tuberkelbacillen im Sputum Schwierigkeiten dadurch erwachsen, dass Pappenheim\*\*) auf der Lichtheim'schen Klinik im Sputum einer nicht tuberculösen Lungenaffection Smegmabacillen oder ihnen nahe verwandte Bacillen gefunden hat, welche sich durch ihre Säurefestigkeit den Tuberkelbacillen finktoriell sehr ähnlich verhielten. Es dürfte vielleicht dieser Befund mit dem von Laub festgestellten Vorkommen ähnlicher Bacillen auf den Tonsillen, der Zunge und im Zahnbelag in Beziehung zu bringen sein. Solche Befunde können unter Umständen zu Verwechslungen führen, die wohl nur wegen ihrer Seltenheit bisher

\*) Hyg. Rundschau 1896, Nr. 21

\*\*) Berl. klin. Wochenschr., 1898, Nr. 37, S. 809.

keine erhebliche Rolle gespielt haben. Abgesehen von den Unterscheidungsmerkmalen, welche bei Untersuchung des Harnes auf Tuberkelbacillen, bei welcher Smegmabacillen eine grössere Rolle spielen, besprochen worden sind (S. 575), wird eine Verwechslung ausgeschlossen, wenn man sich zur Färbung der Tuberkelbacillen der von Pappenheim angegebenen Färbungsmethode bedient, welche Tuberkelbacillen roth, Smegmabacillen dagegen blau färbt. Pappenheim gibt die Vorschrift zu dieser Färbungsmethode folgendermaassen:

1. Färbung in bis zum Sieden erhitztem Carbolfuchsin während kurzer Zeit.
  2. Ablaufenlassen des überschüssigen Carbolfuchsin.
  3. Ohne abzuwaschen Entfärbung und Gegenfärbung durch 3—5maliges Aufgiessen und langsames Abfliessenlassen einer Lösung, die auf folgende Weise bereitet wird: In 100 Theilen absoluten Alkohols wird 1 Theil Corallin gelöst und dann Methyleneblau bis zur völligen Sättigung hinzugefügt, wozu recht beträchtliche Mengen erforderlich sind. Diese Lösung wird mit 20 Theilen Glycerin versetzt.
  4. Kurzes Abspülen im Wasser, Trocknen, Einbetten.
- Dauer des ganzen Verfahrens 8 Minuten.

### Sedimentierung der Tuberkelbacillen.

Bei spärlichem Gehalt des Sputums an Tuberkelbacillen kann man sich den Nachweis derselben wesentlich erleichtern, wenn man das Sputum so weit verflüssigt, dass eine Sedimentierung resp. Centrifugierung desselben möglich ist. Am einfachsten geschieht dies nach Biedert, wenn man eine geringe Menge (1—2  $\text{cm}^3$ ) Sputum im Reagensglas mit der 6—8fachen Menge 0.2% iger Natronlauge zunächst möglichst zerschüttelt und dann einigemal aufkocht. Der flockige Rückstand, den man nach ca. 2—24 stündigem Absetzenlassen oder sofort durch Centrifugierung gewinnt, wird unter Zusatz eines Partikelehens des ursprünglichen Sputums (damit die Schicht hält) zu Trockenpräparaten verarbeitet. Wenn man auch die übrigen in dem Sputum enthaltenen Mikroorganismen bei der Untersuchung berücksichtigen will, so muss man, falls man die Sedimentierung durch Absetzenlassen vornimmt, der Flüssigkeit während der Sedimentierung ein Antisepticum, z. B.  $\frac{1}{5}$  Volumen gesättigten Chloroformwassers, zusetzen, damit die Ansiedelung verunreinigender Bakterien verhindert wird. Wenn man die angegebene schwache Natronlauge verwendet, so halten die Tuberkelbacillen wie auch andere Bakterien die erwähnte Behandlung sehr gut aus, und man findet häufig durch dieselbe Tuberkelbacillen, auch wo man sie in den gewöhnlichen Trockenpräparaten vermisst hat. Das Verfahren, die Sputa nach C. Spengler\*) durch Pankreasverdauung oder, was zur Vermeidung von Fäulnis angenehmer ist, in saurer Mischung durch Pepsinverdauung zu homogenisieren, hat nach vielfachen Erfahrungen, die ich darüber sammelte, keine wesentlichen Vortheile vor dem ursprünglichen Biedert'schen Verfahren.

Ein anderes, wie es scheint sehr brauchbares Verfahren zur Sedimentierung der Tuberkelbacillen, das von Ilkewitsch\*\*) angegeben worden ist, besteht darin, dass man das Sputum längere Zeit mit der 20fachen Menge Wasser zerreibt und dann die abgessene Flüssigkeit mit Essigsäure fällt (Mucin resp. Nucleoalbumin) und centrifugiert.

### Thierexperiment zur Untersuchung des Sputums auf Tuberkelbacillen.\*\*\*)

Falls sich im Sputum mikroskopisch auch durch die Sedimentierungsmethode keine Tuberkelbacillen nachweisen lassen, kann das Thierexperiment zur Entscheidung benutzt werden. Man entnimmt dem Auswurf die verdächtigen Theile, wäscht sie wiederholt in physiologischer Kochsalzlösung ab, zerreibt sie mit physiologischer Kochsalzlösung und injiziert Meerschweinchen davon intraperitoneal Mengen von 0.5 bis 1.5  $\text{cm}^3$ . Dann controlirt man das Gewicht der Thiere, tötet sie je nach der Gewichtsabnahme nach 4—6—10 Wochen und sieht nach, ob sich Tuberculose der Abdominalorgane entwickelt hat. Zuweilen gehen die Thiere nach 24—72 Stunden zugrunde. Es liegt dann eine Pneumokokken- oder Streptokokkeninfection vor. In diesen Fällen wird der Versuch wiederholt, nachdem das zu verwendende zerriebene Sputum 10 Minuten

\*) Zeitschr. f. Hygiene, 1894, Bd. XVIII, H. 2.

\*\*) Baumgartens Jahresbericht, 1892, Bd. VIII, S. 664.

\*\*\*) Vgl. Levy und H. Bruno, D. med. Wochenschr., 1900, Nr. 9, S. 141.

auf 60° C. erhitzt worden ist, wodurch nach den Untersuchungen von Forster und seinen Schülern wohl jene Entzündungserreger, nicht aber die Tuberkelbacillen abgetödtet werden.

### Der Nachweis anderer Mikroorganismen

geschieht ebenfalls an Trockenpräparaten, die in ähnlicher Weise angetrocknet werden wie zur Färbung von Tuberkelbacillen (S. 594 f.). Die Färbung wird dann mit den nämlichen Farblösungen (S. 596) und in ähnlicher Weise vorgenommen wie für die Tuberkelbacillen, nur mit dem Unterschiede, dass die nachherige Säurebehandlung wegfällt. Die Präparate werden vielmehr nach der Färbung bloss mit Wasser abgespült. Bei intensiver Färbung ist nach dem Abspülen eine ganz kurz dauernde (momentane) Einwirkung von Alkohol zweckmässig, da hierdurch Farbniederschläge entfernt und die einzelnen Bakterien isolierter und sauberer sichtbar werden. Die meisten Bakterien haben zu Fuchsin und Gentianaviolett so grosse Affinität, dass das Erwärmen der Farbe ganz überflüssig ist und schon in der Kälte die Bakterien in wenigen Secunden bis einer Minute genügend gefärbt erscheinen.



Fig. 168.

Fränkel'sche Pneumokokken. Nach einem Photographum Fränkels. Vergrößerung circa 800 L.

Ganz besonders schön und intensiv treten manche Bakterien unter Entfärbung sonstiger Sputumbestandtheile hervor, wenn man die sogenannte Gram'sche Färbungsmethode anwendet. Dieselbe unterscheidet sich von der gewöhnlichen Methode bloss durch die Art der Entfärbung. Auf die mit Anilin-Gentianaviolett [S. 596]\*) gefärbten Deckgläschen wird nach ganz leichter Abspülung in Wasser eine Lugol'sche Lösung von 1 Theil Jod, 2 Theilen Jodkalium und 300 Theilen Wasser aufgetropft. In dieser Lösung werden die Präparate dunkel, und es tritt ein Niederschlag ein. Nachdem die Jodlösung auf das Präparat 1—3 Minuten lang eingewirkt hat, werden die Deckgläschen mit absolutem Alkohol abgespült, wodurch sie sich makroskopisch ganz entfärben. Wenn keine Farbe mehr abgeht, so wird die Untersuchung nach dem Trocknen des Präparates in Nelkenöl oder in Xylobalsam vorgenommen. Dabei erscheinen

\*) Dies ist die ursprüngliche Vorschrift, jedoch kann nach meiner Erfahrung auch eine Lösung von Gentianaviolett in 5% igem Carbolwasser, wie sie von Ziehl-Neelsen zur Färbung der Tuberkelbacillen empfohlen wurde (vgl. S. 596), benutzt werden.



die Kerne und die Grundsubstanz des Präparates ganz entfärbt oder schwach gelblich, während die Mikroorganismen äusserst intensiv blau, oft fast schwarz erscheinen. Auch hier kann man durch nachherige Unterfärbung (mit Bismarckbraun oder zehnfach verdünnter Ziel-Neelsen'scher oder Czaplewsky'scher Fuchsinlösung [S. 596]) schöne Doppelfärbungen erzielen. Mittelst der Gram'schen Methode färben sich die Staphylokokken, Streptokokken, Diphtheriebacillen, Tuberkelbacillen (hier Färbung in der Wärme), Milzbrandbacillen, Tetanusbacillen und die Fränkel'schen Pneumoniekokken. Dagegen entfärben sich durch die Jodbehandlung die Typhusbacillen, Colonbacillen, die Cholera-bacillen, die Friedländer'schen Pneumoniebacillen und die Influenzabacillen.

Jedoch ist dieses Characteristicum der Entfärbbarkeit bloss ein relatives, indem auch bei den sich in der Regel entfärbenden Bakterien einzelne Individuen gefärbt bleiben, während umgekehrt auch bei den gegen die Gram'sche Färbung resistenten Bakterien einzelne sich entfärben. Es kommt dabei auch viel darauf an, mit welcher

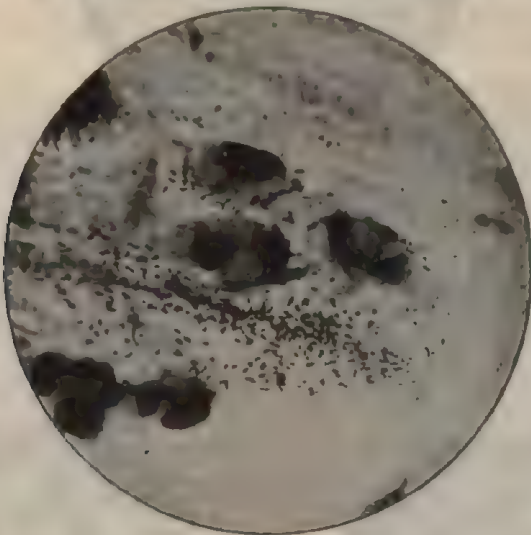


Fig. 169.

Influenzabacillen nach Pfeiffer. Vergrösserung 1000:1.

Intensität man die entfärbenden Prozeduren handhabt. In Fällen, wo es sich nicht um Reinculturen, sondern um Bakteriengemenge handelt, wie bei der directen Untersuchung von Sputumpräparaten, lässt sich die Frage, ob bestimmte Bakterien sich nach Gram entfärben, am besten in der Weise entscheiden, dass man das nach Gram entfärbte Präparat z. B. mit zehnfach verdünnter Carbolfuchsinlösung (S. 596) unterfärbt. Die nach Gram entfärbten Bakterien erscheinen dann rothgefärbt.

Neben den Tuberkelbacillen beanspruchen bei der Untersuchung des Sputums eine gewisse diagnostische Bedeutung die Fränkel'schen Pneumoniekokken. Dieselben charakterisieren sich als längliche, lanzettförmig gestaltete Kokken, die meist zu zweien als Diplokokken mit ihrem stumpferen Ende aneinander haften und einzeln oder zu zweien eine in den gefärbten Trockenpräparaten meist ungefärbt erscheinende, mitunter auch blass gefärbte kapselartige Hülle besitzen (Fig. 168). Die Fränkel'schen Pneumoniekokken, von denen man annimmt, dass sie die Erreger der eitrigen Pneumonie darstellen, sind nicht zu verwechseln mit anderen Diplokokken, welche im Sputum vorkommen können, namentlich den ebenfalls kapseltragenden Fried-

länder'schen sogenannten Diplokokken, welche zwar auch bei manchen Pneumonien gefunden werden, aber ätiologisch mit der croupösen Pneumonie als solcher nichts zu thun haben. Abgesehen von den culturellen Unterschieden und von dem Umstande, dass die Friedländer'schen Kokken bei starker Vergrößerung als kurze Bacillen erscheinen, sind die letzteren leicht von den

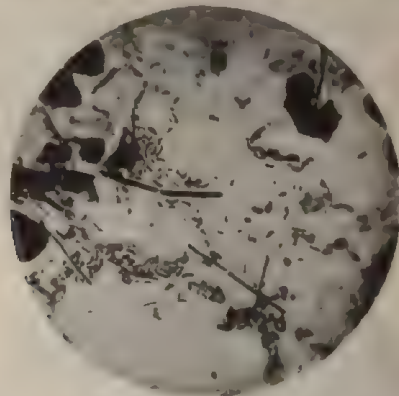


Fig. 170.

Saprophytische Mundbakterien der Zahnbeflage. Nach Fränkel.  
Die grossen Stäbchen sind *Leptothrix buccalis*. Vergrößerung circa 800:1

Fränkel'schen Mikroorganismen durch ihre Eigenschaft, sich bei Anwendung des Gram'schen Verfahrens (vgl. oben) zu entfärben, unterscheidbar, da die Fränkel'schen Kokken sich nach Gram sehr gut färben. Eine brauchbare und hübsche Doppelfärbung der Fränkel'schen Diplokokken ist die von W. Wolf angegebene. Die Trockenpräparate werden zunächst kurz in mit Fuchsin

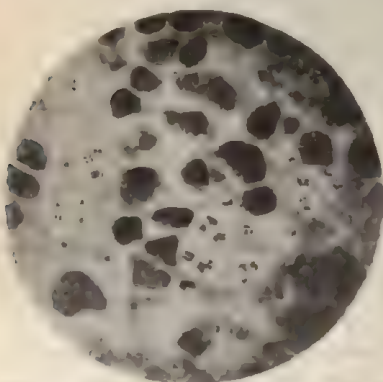


Fig. 171.

*Micrococcus tetragenus* nach Fränkel.  
Vergrößerung circa 800:1.

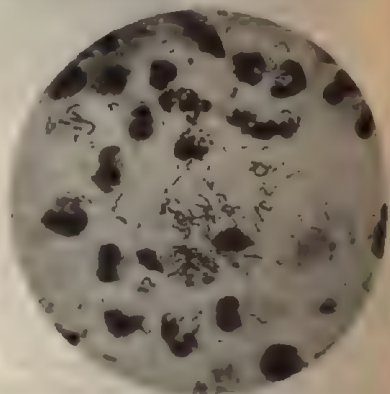


Fig. 172.

*Streptococcus pyogenes* nach Fränkel.  
Vergrößerung circa 800:1

gesättigtem Anilinwasser (S. 596) gefärbt und hierauf 1—2 Minuten in eine verdünnte, durchscheinende, wässrige Methylenblaulösung gebracht. Dabei färben sich die Kokken blau, die Hüllen rosafarbig und die Grundsubstanz des Präparates bläulich-roth. Was die diagnostische Bedeutung der Pneumokokken betrifft, so wird dieselbe dadurch beschränkt, dass man den nämlichen Mikro-

organismus, der auch identisch ist mit demjenigen der experimentellen Sputum-septikämie der Kaninchen, in der normalen Mundflüssigkeit und in nicht pneumonischem Sputum ebenfalls finden kann. Jedoch sind dann die Kokken meist nur spärlich vorhanden. Es sei bemerkt, dass nach der modernen Auffassung, wornach auch normal im Körper vorkommende Bakterien unter Umständen pathogene Eigenschaften erhalten können, dieser erwähnte Befund der ätiologischen Bedeutung der Fränkel'schen Kokken für die Pneumonie keinen Eintrag thut.

Diagnostische Bedeutung besitzt auch der bei Anlass der grossen Influenza-epidemie im Anfang der 90er Jahre durch R. Pfeiffer als Erreger der Influenza beschriebene Influenzabacillus\*) (Fig. 169). Derselbe ist ein sehr kleiner, mitunter zu Zweien angeordneter, schwer färbbarer Bacillus, der sich in frischen echten Influenzafällen constant und meist in ausserordentlich grosser Zahl nesterweise fast in Reincultur und zum Theile in Zellen liegend im Sputum vorfindet. Die besten Präparate erhielt Pfeiffer, wenn er die Trockenpräparate 5—10 Minuten auf einer ganz verdünnten blasseröthen Lösung von



Fig. 173.

*Staphylococcus pyogenes aureus* (Cultur).  
Nach Weichselbaum. Vergrösserung 1000:1.

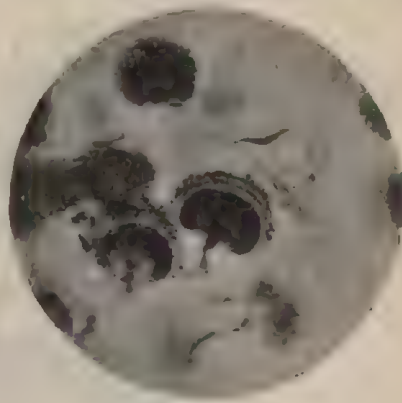


Fig. 174

*Aspergillus fumigatus* nach Fränkel.  
Vergrösserung circa 350:1.

Carbolfuchsin (S. 596) schwimmen liess. Die Influenzabacillen sind meist nur 2—3mal so lang wie breit, selten bilden sie kurze Scheinfäden. Die Enden sind abgerundet und bei schwacher Tingierung des Präparates häufig etwas stärker gefärbt als die Mitte, so dass der Anschein von Diplokokken entstehen kann. Dieser Anschein kann auch dadurch hervorgerufen werden, dass häufig zwei kurze Stäbchen aneinander gelegt erscheinen. Die Influenzabacillen haben keine Kapsel und entbehren der Eigenbewegung. Nach der Gram'schen Methode sind die Influenzabacillen nicht färbbar. Es sei noch bemerkt, dass bei den sogenannten Influenzafällen der letzten Jahre der Influenzabacillus wenigstens bei uns zu Lande nie mehr gefunden wurde. Dagegen schien in diesen Fällen der im Sputum häufig massenhaft nachweisbare Fränkel'sche Pneumonieococcus eine ätiologische Rolle zu spielen, auch wo keine pneumonische, sondern bloss bronchitische Erscheinungen vorlagen.

Die Züchtung der Influenzabacillen gelingt nur auf hämoglobinhaltigen Nährmedien. Auf den gewöhnlichen Nährböden wachsen sie nicht, ein Umstand, der zur

\*) R. Pfeiffer, Zeitsch. f. Hygiene, XIII, S. 357 ff., 1893.



Unterscheidung der Influenzabacillen, z. B. vom Colonbacillus, benutzt werden kann. Will man die Influenzabacillen züchten, so kann man sich einen geeigneten Nährboden leicht dadurch verschaffen, dass man mit dem Impfmateriel zusammen etwas Blut auf der Oberfläche von gewöhnlichem Agar ausstreicht. In Betreff des Charakters der Colonien und der Resultate der Thierimpfungen muss auf die angeführte Pfeiffersche Originalarbeit verwiesen werden.

Ein sehr gewöhnlicher Befund ist der Gehalt des frischen Sputums an *Leptothrix buccalis* und anderen saprophytischen Bakterien (Fig. 170, S. 600), welche in der normalen Mundhöhle gedeihen und von da dem Sputum beigemischt werden, sich aber unter pathologischen Verhältnissen auch in der Lunge vermehren können und dann, namentlich bei putriden Lungenaffectationen, massenhaft im Auswurf erscheinen. Eine eigentlich pathogene Bedeutung scheint diesen Organismen nicht zuzukommen, ausser dass sie an den putriden Zersetzungen des Secretes einen wesentlichen Antheil haben mögen. Der als *Leptothrix buccalis* oder *pulmonalis* bezeichnete Bacillus

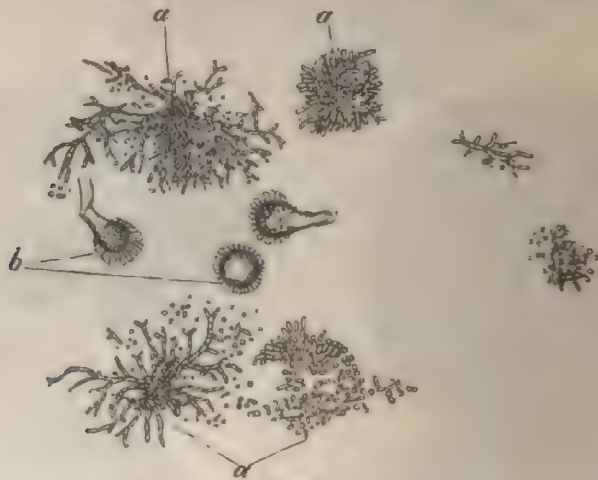


Fig. 175.

*Aspergillus fumigatus* der Lunge nach Weichselbaum. Halbschematisch. Vergrösserung 20:1  
a Mycelium des *Aspergillus* in Form rosettenartiger Rasen. b Fruchtköpfchen

(Fig. 170, S. 600) ist leicht kenntlich an seiner Grösse und Form sowie an seiner Eigenschaft, sich mit Lugol'scher Jodlösung häufig (nicht constant) blau zu färben. Die letztere Eigenschaft scheint von der Beschaffenheit des Nährmediums abhängig zu sein.

Den meist einfache isolierte Tetraden bildenden *Micrococcus tetragenus* (Fig. 171, S. 600) findet man im Sputum unter verschiedenen Verhältnissen bei Bronchitiden und namentlich bei Lungencavernen, mitunter allerdings aber auch im Speichel von gesunden Menschen. Er ist für Thiere pathogen und kann auch beim Menschen Eiterung erzeugen. Es ist nicht unwahrscheinlich, dass er bei der Lungentuberculose den Tuberkelbacillus in seiner zerstörenden Wirkung unterstützen kann.

Das Nämliche gilt auch für die bei dieser Krankheit nicht selten im Sputum in grosser Menge nachweisbaren Streptokokken und Staphylokokken (Fig. 172 und 173, S. 600 f.).

Ein gewisses Interesse verdient der Gehalt der Sputa an Sarcine. Dieselbe stellt einen dem *Micrococcus tetragenus* ähnlichen, aber viel grösseren Mikroorganismus dar. Ihr Vorkommen im Sputum ist ein sehr seltenes. Der *Micrococcus tetragenus* wird häufig mit ihr verwechselt. Am besten ist die echte Sarcine an ungeführten Präparaten sichtbar. Von ihrem Aussehen gibt Fig. 104c und d, S. 374 einen Begriff. Es ist noch nicht sicher festgestellt, ob die dort abgebildete Magensarcine mit der

Lungensarcine identisch ist. Man hat bisher die Sarcine im Sputum hauptsächlich bei Lungengangrän, aber auch bei Tuberculose, Bronchitis und Pneumonie gefunden. (*Pneumonomyces sarcinica*). Wahrscheinlich ist, schon mit Rücksicht auf dieses Vorkommen unter den verschiedensten Verhältnissen, die Sarcine im wesentlichen als ein Saprophyt aufzufassen. Die nämliche Art der Sarcine kann sich auch auf der Mund- und Pharynxschleimhaut geschwächter Patienten ansiedeln und dort die granlichen Flecken der Pharyngo- oder Stomatomyces *sarcinica* bedingen. Auch hierbei kann die Sarcine im Auswurf erscheinen.

In neuerer Zeit hat man gefunden, dass auch verschiedene Arten von Schimmelpilzen, die dem Genus *Aspergillus* (Fig. 174 und 175, S. 601 f.) und vielleicht



Fig. 176.

Schimmelpilz (*Oidium albicans*) nach Bizzozero. Vergrößerung 400: 1.

auch dem Genus *Mucor* angehören, sich in der Lunge ansiedeln können. Es geschieht dies aber (mit wenigen Ausnahmen) nur, wenn in der Lunge schon ein zerstörender, höhlenbildender Process vorhanden ist. Die Lungencavernen, in welchen diese Schimmelpilze fast ausschließlich gefunden wurden, waren immer vollkommen geruchlos. Das Verhältnis der Schimmelpilze zu den Fäulnisbakterien ausserhalb des Körpers macht es wahrscheinlich, dass der hier constatierte Antagonismus zwischen den beiden Kategorien von Organismen auch im Innern des Körpers sich geltend macht, so dass die *Aspergillen* eine Lungencaverne vor Fäulnisbakterien schützen

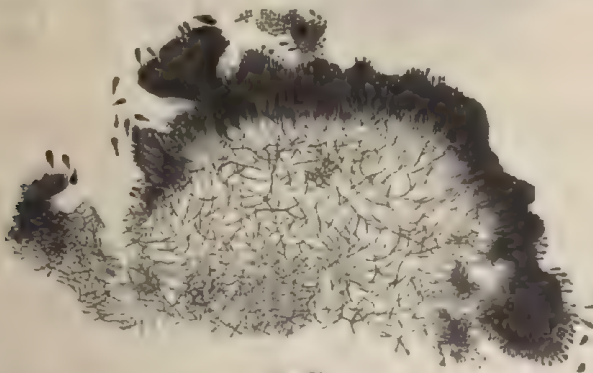


Fig. 177.

Junges Actinomyceskörnchen (Schmittpräparat) nach Weichselbaum. Vergrößerung 530: 1.  
In der Mitte das Mycel, am Rande die Kolben, welche im Alter bedeutend dicker werden.  
Nach einem mit der Gram'schen Färbung tingierten Präparat.

und dass umgekehrt die so selten fehlenden saprophytischen Bakterien in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle die Lungen vor der Verschimmelung bewahren. Wenn es auch nach allem nicht sehr wahrscheinlich ist, dass die Schimmelpilze eine sonst gesunde Lunge invadieren, so nehmen sie doch, wie sich aus den pathologisch-anatomischen Befunden mit Sicherheit ergibt, wenn sie sich einmal eingenistet haben, Theil an der Zerstörung, ja es scheint, dass sie sogar die primär vorhandenen pathogenen Bakterien allmählig aus dem Felde schlagen können, um die Alleinherrscher zu spielen. So erklären sich vielleicht die Fälle, bei denen die „*Pneumomycosis aspergillina*“ oder „*mucorina*“ scheinbar primär gefunden wurde. Ein wirklich primäres Vorkommen ist übrigens nicht mit Sicherheit ausgeschlossen, sondern

nur wegen der Ubiquität der Aspergillussporen und der grossen Seltenheit der Aspergillusmycosis nicht gerade wahrscheinlich. Das einzige diagnostische Kriterium, welches die Pneumonomycosis aspergillina oder mucorina diagnostizieren und von anderen Lungenaffectationen, gewöhnlichen Bronchitiden, Phthisen unterscheiden lässt, ist der Nachweis der betreffenden Pilzelemente (Mycelien, Sporen, ganzer Fruchtträger oder grösserer Stücke von fructificierenden Rasen) im Auswurfe (vgl. Fig. 174 und 175). Der Nachweis geschieht am besten am frischen, ungefärbten Präparate. Sichere Artenunterscheidungen sind meist nur mittelst des Culturverfahrens möglich. In dieser Beziehung muss auf die mykologischen Handbücher verwiesen werden.

Wir haben noch zu erwähnen, dass in seltenen Fällen auch ein anderer Fadenpilz, der Soor (*Oidium albicans*), sich in der Lunge entwickeln kann. Der Nachweis geschieht ebenfalls am ungefärbten, frischen Sputumpräparate. Häufiger als in der Lunge siedelt sich bekanntlich der Soor auf der Mundschleimhaut, im Pharynx und Oesophagus an. Auch von da kann er in den Auswurf gelangen. Fig. 176, S. 605, stellt den Soorpilz dar.

Endlich seien noch die seltenen Fälle von Actinomycosis oder Strahlenpilzkrankungen der menschlichen Lunge erwähnt, welche klinisch unter dem Bilde der Lungentuberculose verlaufen und bei denen man im Sputum nicht Tuberkelbacillen, wohl aber in der Regel die charakteristischen gelblichen oder graugrünlischen, sta-

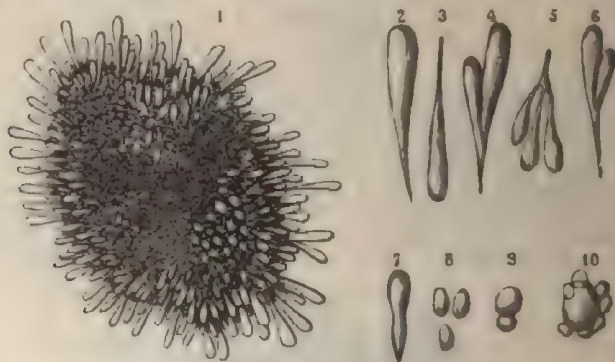


Fig. 178.

Actinomycosis von einer Unterkiefergeschwulst des Hundes nach Mucor.  
1 ganzes Korn (Vergrösserung 300:1); 2, 3, 4, 5, 6, 7 verschiedene Formen von Kolben; 8, 9, 10 runde, kugelförmige Elemente (Vergrösserung 1000:1).

mohnkorngrossen Actinomyceteskörnchen oder -Drusen schon mit blossen Auge wahr nimmt und mit dem Mikroskop identifizieren kann (Fig. 178). Es ist jedoch zu bemerken, dass nicht in allen Fällen von Actinomycose Körnchen mit blossen Auge erkennen sind. Auch die mikroskopische Untersuchung ist nicht immer entscheidend. Zwar ergibt dieselbe in manchen Fällen mikroskopische Strahlenpilzdrusen, in anderen Fällen dagegen bloss verzweigte, nach Gram sich färbende, lange dünne Fäden (vgl. Fig. 177) mit oder ohne kolbige Endanschwellungen und selbst kokkenartige Gebilde indem der Actinomycetozu der ausgesprochen pleomorphen Classe der Streptotricheen gehört. Wenn auch im allgemeinen derartige mikroskopische Befunde die Diagnose Actinomycose nahelegen, so ist es doch zweckmässig, in solchen Fällen nach dem Vorschlage von Silberschmidt\*) Culturen, und zwar aërobe und anaërois Bouillon- und Agarculturen anzulegen um die Entscheidung zu treffen.

Es muss noch angeführt werden, dass für den Nachweis von Mikroorganismen die directe Untersuchung des ganz frischen, unmittelbar vorher unter den Augen des Beobachters entleerten Sputums einen viel grösseren Wert hat, als das vielfach überschätzte Culturverfahren (vgl. Untersuchung auf Diphtheriebacillen, S. 673 ff.), da die meisten im Sputum vorkommenden pathogenen Mikroorganismen häufig bei Gesunden als harmlose Mundbewohner vorkommen. \*

\*) Zeitschr. f. Hygiene u. Infectiouskrankh., 1901, Bd. XXXVII, S. 345.



dass die Cultur schon durch die Verschiebung der Mengenverhältnisse zu Täuschungen führen kann und da anderseits manche pathogene Mikroorganismen nicht leicht ohneweiters sich aus Sputum züchten lassen.

## Die Hauptcharaktere der wichtigsten Sputumarten.

### Das katarrhalische oder bronchitische Sputum.

Das gewöhnliche katarrhalische Sputum ist im wesentlichen ein schleimig-eitriges Sputum ohne sonstige Beimengungen. Im allgemeinen überwiegt im Beginne eines acuten Katarrhs die Schleimsecretion, und das Sputum ist dabei spärlich. Nach einigen Tagen wird meist unter Besserung der Beschwerden der Auswurf reichlicher, weniger zäh und gleichzeitig stärker eitrig. Bei weiterer Besserung des Katarrhs nimmt unter allmählicher Verminderung der Menge des Sputums der Eitergehalt wieder ab, bis das Sputum ganz verschwindet. Bei der chronischen Bronchitis ist die Beschaffenheit des Auswurfes sehr wechselnd, bald mehr, bald weniger eitrig. Die Patienten fühlen sich meist besser zur Zeit, wo das Sputum in mittlerer Reichlichkeit entleert wird, während die Beschwerden zunehmen bei ganz stockender oder bei allzu starker Secretion.

### Das Sputum bei fibrinöser oder croupöser Bronchitis.

Das Sputum bei croupöser Bronchitis unterscheidet sich von dem gewöhnlichen bronchitischen Sputum dadurch, dass von Zeit zu Zeit in demselben die oben (S. 585 f.) beschriebenen und abgebildeten fibrinösen Gerinsel in Form von Ausgüssen der Bronchen meist gleichzeitig mit Blutbeimengungen gefunden werden. Sehr häufig sind in diesen Gerinseln Charcotsche Krystalle (Fig. 165, S. 591) enthalten. Die Expectoration grösserer Gerinsel geschieht oft unter gewaltigen Hustenanstrengungen, nachdem mehr oder weniger starke Athemnoth vorausgegangen ist.

### Das Sputum bei der gewöhnlichen Lungentuberculose.

Dasselbe lässt sich makroskopisch nicht mit Sicherheit von einem einfachen katarrhalischen Sputum unterscheiden. Alle Formen des letzteren vom rein schleimigen bis zum fast rein eitrigen Sputum kommen vor. In den vorerickten ulcerösen Formen der Phthise ist jedoch die eitrige Beimengung meist sehr stark. Für die Wahrscheinlichkeitsdiagnose Tuberculose kann unter Umständen die Beimengung bröckeliger, weisslicher Partikelchen, wie sie oben (S. 593) als geeignetes Object für die Aufsuchung von Tuberkelbacillen hingestellt wurden, verwertet werden. Häufig ist das Sputum tuberculöser, besonders wenn es sich um Cavernen mit stagnierendem Inhalte handelt, übelriechend. Die sichere Stellung der Diagnose ermöglicht der Befund von Tuberkelbacillen (S. 593 ff.) und (bei Ausschluss anderer destruierender Lungenaffectionen) von elastischen Fasern (S. 589 f.). Dabei ist es klinisch wichtig, zu wissen, dass der grössere oder geringere Gehalt an diesen beiden morphologischen Elementen keineswegs sich direct für die Beurtheilung der Schwere des Falles verwerten lässt. Es gibt sehr schwere Lungentuberculosen, bei denen keine Bacillen und keine elastischen Fasern gefunden werden. Es sind dies oft gerade sehr bösartig und acut verlaufende Formen, bei denen der Bestand des Körpers untergraben wird, bevor es zu einem ausgedehnten Zerfall der Infiltrate kommt, oder auch Fälle, bei denen miliäre Tuberkelaussaaten die Hauptursache der schweren Krankheitserscheinungen sind. Auch muss berücksichtigt werden, dass bei starker katarrhalischer Secretion, wie sie gerade bei ungünstigen Fällen vorkommt, der Tuberkelbacillengehalt des Sputums durch Verdünnung scheinbar vermindert erscheinen kann. Anderseits findet man nicht selten Tuberkelbacillen und elastische Fasern im Sputum beginnender Lungentuberculosen, wo bei der physikalischen Untersuchung der Lungen noch gar nichts oder sehr wenig nachzuweisen ist. Gerade hierin liegt die Bedeutung des Bacillenbefundes. Nach dem Gesagten dürfen Schwankungen des Gehaltes an elastischen Fasern und Tuberkelbacillen bei ein und demselben Individuum jedenfalls nicht ohneweiters auf wesentliche Aenderungen des Verlaufes bezogen werden, wie es namentlich

bei der Beurtheilung des Wertes therapeutischer Verfahren vielfach mit Unrecht geschehen ist.

### Das Sputum bei der acuten Miliartuberculose.

zeigt die Charaktere eines gewöhnlichen katarrhalischen Sputums und enthält, wenn nicht gleichzeitig ulceröse Phthise vorhanden ist, keine Tuberkelbacillen. Der Auswurf kann aber auch ganz fehlen.

### Das Sputum der croupösen Pneumonie.

Charakteristisch für das Sputum der croupösen Pneumonie ist der Blutgehalt desselben. Das Blut ist meist der glasigen Grundsubstanz gleichmässig beigemengt und dann erscheint das Sputum transparent und ziemlich homogen. Es kommt aber nicht selten auch vor, dass blutfreie Sputumpartikelchen wechseln mit stärker hämorrhagischen Streifen und Flecken, ja mit grösseren Mengen fast reinen Blutes. In manchen Fällen ist die ursprüngliche Blutfarbe vollkommen erhalten, in anderen dagegen, und zwar namentlich da, wo das Blut der glasigen Grundsubstanz gleichmässig beigemengt ist, hat der Blutfarbstoff die früher (S. 579) erwähnte eigenthümliche Modification ins Gelbrothe oder Gelbbraune erfahren. Dies sind dann die eigentlichen rostfarbigen Sputa (Sputa crocea). Die Blutkörperchen sind mikroskopisch in jedem pneumonischen Sputum, wenn auch mitunter ausgelaugt, noch zu erkennen. Die eigenthümlichen Umwandlungen des Blutfarbstoffes, durch welche bei Pneumonie grüne und gelbe Sputa entstehen können, haben wir ebenfalls schon früher erwähnt (S. 579 f.). Nicht ganz selten führt die Pneumonie zu Icterus S. 27 f. und dann zeigt auch das Sputum icterische gelbe oder grünliche Verfärbung und gibt dann die Gmelin'sche Reaction (S. 485 f.). Sehr häufig findet man im pneumonischen Sputum Fibringerinse), deren Eigenschaften und Nachweis wir oben (S. 585 f.) besprochen haben. Besetzt neben der croupösen Pneumonie und der damit fast stets verbundenen fibrinösen Bronchitis kleinerer Bronchen eine katarrhalische Bronchitis grösserer Bronchen, so äussert sich dies darin, dass rein pneumonische Sputa mit katarrhalischen gemischt erscheinen. Die Consistenz der pneumonischen Sputa ist (infolge ihres Nuclein Gehaltes im allgemeinen eine ungemein zähe, so dass das Spuckglas oft vollkommen umgedreht werden kann, ohne dass der Inhalt ausfliesst. Dünnflüssiges Sputum ist bei Pneumonie oft eine ungünstige Erscheinung, indem es häufig das Zeichen eines beginnenden Lungenleidens darstellt. Besonders berichtigt ist in dieser Beziehung das reichliche dünnflüssige, dunkelbraunroth gefärbte pneumonische Sputum, das wegen seines Aussehens als pflaumenbrühartiges Sputum bezeichnet wurde. Jedoch hätte man sich, bloss aus der Sputumbeschaffenheit bei Pneumonie die Prognose zu stellen. Ungünstig ist das dünnflüssige Sputum nur dann, wenn die übrigen Erscheinungen schwerer Art sind. Ungünstig bedeutet die Verflüssigung des Sputums auch die beginnende Lösung. Mikroskopisch lässt sich im croupös-pneumonischen Sputum der Fränkel'sche Pneumoniecocci (Fig. 168, S. 598) constant nachweisen.

### Das Sputum der Bronchopneumonie.

zu der wir auch die Schnupfpneumonie und die hypostatische Pneumonie rechnen, zeigt bald mehr die Charaktere des bronchitischen Sputums, bald auch gewisse Merkmale, namentlich den Blutgehalt des Sputums der croupösen Pneumonie. Die letztere ist verständlich, wenn man sich daran erinnert, dass die Bronchopneumonie, abgesehen von ihrer makroskopischen Ausbreitung, histologisch oft schwer von der croupösen Pneumonie zu unterscheiden ist und mit der letzteren namentlich die hämorrhagische Beschaffenheit und einen mehr oder weniger beträchtlichen Fibrin Gehalt des Exsudates theilen kann. Bakteriologisch kann sich das Sputum bei der Bronchopneumonie verschieden verhalten. Nicht selten findet man auch hier den Fränkel'schen Pneumoniecocci, häufig aber auch alle möglichen anderen entzündungserregenden Mikroorganismen.

### Das Sputum der Lungengangrän

charakterisiert sich meist vor allem durch seinen üblen Geruch, dann aber auch durch seine Reichlichkeit, Dünnflüssigkeit und seine dunkle, schmutzig-grünbraune Färbung.



Makroskopisch findet man in dem Gangränsputum Partikelchen nekrotischen Lungengewebes, daneben hämorrhagische resp. pneumonische, katarrhalische und rein eiterige Bestandtheile. Sehr selten sind die Fälle von geruchloser Gangrän. Ich habe bei einem solchen Falle in den nekrotischen Theilen massenhaft Sarcine nachweisen können. Das Sputum der Lungengangrän pflegt, wenn man es stehen lässt, sich zu schichten. Die oberste Schichte enthält schleimige und nekrotische, durch ihren Luftgehalt schwimmend erhaltene Bestandtheile, in der zweiten Schichte finden sich die dünnflüssigen Elemente und in dem Bodensatz theils Eiterkörperchen, theils nekrotischer Detritus. Mikroskopisch findet man meist als besonders charakteristisch neben den gewöhnlichen Sputumbestandtheilen massenhafte Fäulnisbakterien, Fettkrystalle, Cholestearin-, Leucin- und Tyrosinkrystalle (Fig. 165, S. 591, Pigment und morphotische Bestandtheile des zerstörten Lungengewebes, wobei aber die elastischen Fasern fehlen können (vgl. S. 590).

### Das Sputum beim Lungenabscesse

ist wesentlich ein eiteriges Sputum, häufig von üblem Geruche. Der Eiter charakterisiert sich dabei, wenn man ihn mit Wasser mischt, oft durch seine feinfaserige, zottige Beschaffenheit (vgl. S. 583). Durch begleitenden Katarrh kann dem Eiter mehr oder weniger reichlich katarrhalisches Sputum beigemischt sein. Dies ist jedoch nur dann der Fall, wenn die Perforation des Abscesses langsam erfolgt. Bei acuter Perforation werden plötzlich grosse Mengen reinen Eiters entleert. Der letztere enthält mikroskopisch häufig neben Bakterien elastische Fasern, Hämatoidin-, Cholestearin- und Fettkrystalle (Fig. 165, S. 591), Lungenpigment.

### Das Sputum bei perforierten Empyemen

verhält sich im ganzen dem Abscesssputum gleich. Nur werden elastische Fasern dabei entweder ganz vermisst oder kommen doch viel spärlicher vor. Auch hier werden Hämatoidin- und andere Krystalle beobachtet. Das Sputum wird auch bei anfänglich geruchlosen Empyemen nach der Perforation häufig überriechend, weil die Empyemhöhle von der Lunge aus mit saprophytischen Bakterien inficirt wird.

### Das Sputum bei der putriden Bronchitis

ist ein mehr oder weniger rein eiteriges überriechendes Sputum mit reichlichen Bakterien aber ohne elastische Fasern.

### Das Sputum bei Bronchiektasie.

Das Sputum der sackförmigen Bronchiektasie hat den Charakter eines schleimig-eiterigen Sputums und unterscheidet sich von einem einfachen katarrhalischen Sputum erstens dadurch, dass es oft profus („manuvoll“) und periodisch entleert wird, wobei die Entleerung am leichtesten in bestimmten Körperstellungen, die von der Lage des bronchiektatischen Sackes abhängig sind, vor sich geht, und zweitens häufig durch den üblen Geruch. In letzterer Beziehung und in Betreff seiner mikroskopischen Beschaffenheit ist es nicht zu unterscheiden von dem Sputum der putriden Bronchitis. Bei der diffusen Bronchiektasie gleicht das Sputum bald mehr demjenigen der sackförmigen Bronchiektasie, bald mehr einem einfachen katarrhalischen Sputum. Uebler Geruch kann fehlen oder vorhanden sein.

### Das seröse Sputum bei Lungenödem und perforierter seröser Pleuritis.

Das Lungenödemsputum ist eine farblose oder leicht blutig tingierte, etwas trübe, schaumige, meist in grosser Menge entleerte Flüssigkeit, die sich nach dem Stehen in eine untere dünnflüssige Schicht und reichlichen darauf schwimmenden Schaum theilt. Zu unterm können sich in dünner Lage morphotische Bestandtheile ansammeln, die theils aus weissen Blutkörperchen bestehen, die mit der Oedem-



flüssigkeit transsudirt sind, theils aus den Producten einer sonst vorhandenen Lungenaffection (Bronchitis, Pneumonie). Im übrigen besteht das Sputum des Lungenödems im wesentlichen aus reinem oder leicht blutigem Serum und charakterisirt sich als solches durch seinen mittelstarken Eiweissgehalt, der durch Kochen und Ansäuern nachgewiesen werden kann. Die sämmtlichen Merkmale des Lungenödemsputums zeigt der Auswurf, den man mitunter im Anschlusse an Pleuritispuccionen beobachtet. Die Franzosen bezeichnen denselben als Expectoration albumineuse; er ist nichts anderes als das Product eines acuten Lungenödems, das sich an die zu plötzliche Entlastung der Lungengefässe durch die Punction anschliesst und glücklicherweise nicht immer von schweren Erscheinungen begleitet zu sein braucht. Ganz ähnlich wie das Gedeisputum ist das Sputum beschaffen, wenn sich der allerdings seltene, aber doch nicht constatirte Fall ereignet, dass ein seröses Pleuraexsudat in die Lunge perforirt und ausgehustet wird.\* (Differentialdiagnostisch ist darauf hinzuweisen, dass bei der serösen Pleuritis die Flüssigkeit viel bedeutenderen Eiweissgehalt zeigt als beim Lungenödem.) Dasselbe erstarrt im ersteren Falle beim Kochen und Ansäuern gewöhnlich zu einer compacten Masse.

### Das Sputum bei den verschiedenen Arten von Lungenblutungen und dem hämorrhagischen Lungeninfarkt.

Bei starken eigentlichen Lungenblutungen, wie sie nach Traumen und bei Arrosion von Lungengefässen durch Tuberculose oder Neubildungen zustande kommen, finden wir das Sputum vorwiegend aus Blut bestehend. Dasselbe erscheint meist hellroth, mag es aus einer Lungenarterie oder aus einer Lungenvene stammen, weil auch das dunkle Blut der Lungenarterie während seines Durchganges durch den Bronchialbaum gewöhnlich hinlänglich mit Luft in Berührung kommt, um arteriell zu werden. Die innige Mischung des Blutes mit der Lungenluft hat auch zur Folge, dass dasselbe meist schaumig entleert wird. Diese schaumige und hellrothe Beschaffenheit des Blutes ist bei stärkeren Lungenblutungen, zusammengehalten mit dem Umstand, dass die Entleerung unter Husten erfolgt, meist charakteristisch genug für die Diagnose der Herkunft des Blutes aus der Lunge.

Nun gibt es aber doch Fälle, wo man zunächst darüber in Zweifel sein kann, ob eine Blutung der Lunge oder dem Verdauungstractus, speciell dem Magen, entspringt. Es erscheint zwar eine derartige Verwechslung schwierig, wenn man berücksichtigt, dass das Blut bei einer Magen- oder Oesophagusblutung durch Erbrechen oder Würgen bei einer Lungenblutung unter Husten entleert wird. Allein, so leicht nach dieser Richtung hin die Unterscheidung sein mag, wenn der Arzt selbst die Blutung, während sie stattfindet, beobachtet, so schwierig ist oft die Entscheidung da, wo sie nachträglich, gestützt auf die Angaben des Patienten, getroffen werden muss. Ersten nämlich beobachten sich die Patienten während ihrer sehr begreiflichen Anreizung nicht sehr genau, und zweitens kann auch eine Lungenblutung durch die heftigen Hustenanstrengungen secundär zum Erbrechen, und umgekehrt eine durch Erbrechen entleerte Magenblutung durch Aspiration von Blut in den Kehlkopf zu Husten führen.

In diesem Falle ist man zunächst auf die objective Untersuchung des entleerten Blutes angewiesen und da spricht, wie gesagt, schaumige und hellrothe Beschaffenheit für Lungenblut. Dem gegenüber ist häufig das aus dem Magen entleerte Blut, weil es schon der Wirkung der Verdauung ausgesetzt war, dunkel (von Methämoglobin und Hämatin) und theilweise geronnen, dabei nicht schaumig. Es wäre jedoch ein Irrthum, anzunehmen, dass eine Magenblutung nie hellrothes, flüssiges Blut fürchte. Vielmehr wird in denjenigen Fällen, wo durch ein Magengeschwür eine Arterie arrodirt wird, das Blut oft so profus ergossen, dass es hellroth zutage tritt, ohne zuvor Veränderungen einzugehen; und umgekehrt kann ausnahmsweise, wenn es sich bei einer Lungenblutung um Arrosion eines grösseren Astes der Lungenarterie handelt, die bekanntlich dunkles Blut führt, das Blut so rasch entleert werden, dass es wenig schaumig und noch dunkel-venös erscheint.

Vielfach wird als ein Kriterium zwischen Lungen- und Magenblut auch die Verschiedenheit der Reaction angegeben: Lungenblut soll alkalisch, Magenblut durch beigemengten Magensaft sauer reagieren. Es braucht kaum gesagt zu werden, dass dies nur dann zutrifft, wenn der Magen zur Zeit der Entleerung saures Secret in grosser Menge enthält.

\*) Sahli, Ueber die Perforation seröser Exsudate etc. Mittheilungen an klinisch. und med. Instituten der Schweiz, 1894, Bd. I, H. 9.

Man sieht, dass der Aufstellung eines für alle Fälle brauchbaren Unterscheidungsmerkmales zwischen Lungen- und Magenblutung sich unüberwindliche Schwierigkeiten entgegenstellen. Gleichwohl ist im gegebenen Falle die Unterscheidung meist nicht sehr schwierig. Man hält sich eben weniger an die Beschaffenheit des Blutes, als an die Resultate der Untersuchung des Patienten selbst, namentlich aber an die Erscheinungen, welche der Blutung vorausgingen oder ihr folgten. Ein Patient mit einer Magenblutung pflegt entweder schon zuvor Magenbeschwerden gehabt zu haben oder dieselben sind doch nach der Blutung zu constatieren. Besonders charakteristisch aber ist es, dass die Patienten nach einer Magenblutung auch im Stuhlstange gewöhnlich Blutreste entleeren. Umgekehrt leidet ein Patient mit Lungenblutung entweder schon vor dem Beginne der Blutung oder doch nachher an Husten und Auswurf, und fast immer zeigt der letztere noch tagelang nach der Hauptblutung deutliche blutigrothe oder bräunliche Beimengungen. Unter Berücksichtigung aller dieser Merkmale wird man mit der Diagnose selten in Verlegenheit kommen.

Geringere Lungenblutungen äussern sich im Gegensatze zu der eigentlichen Hämoptoe bloss in der mehr oder weniger blutigen Färbung der katarrhalischen Sputa. Das Blut ist dabei im Gegensatze zum pneumonischen Sputum nicht innig mit dem Auswurfe gemischt, sondern bildet in demselben isolierte Streifen. Derartige Sputa pflegen vielen Patienten ganz unnötige Sorgen zu machen, da solches Blut nicht immer aus der Lunge stammt. Denn so selten es auch vorkommen dürfte, dass eine eigentliche profuse Hämoptoe aus Larynx und Trachea erfolgt (aus dem einfachen Grunde, weil sich dort keine grösseren Gefässe befinden), so ist es doch andererseits klar, dass jene kleinen streifenförmigen Blutungen sehr gut auch aus den Schleimhautgefässen der grösseren Bronchien, der Trachea, des Larynx und selbst des Pharynx stammen können. Dass es eine hämorrhagische Bronchitis gibt, dürfte namentlich bei Anlass der letzten Influenza-Epidemie, bei welcher einzelne Patienten während Wochen blutig tingiertes katarrhalisches Sputum ohne erhebliche Störung des Allgemeinbefindens expectorierten, festgestellt worden sein. Die Unterscheidung zwischen diesen verschiedenen Vorkommnissen ist nicht immer möglich. Ausserdem ist darauf hinzuweisen, dass auch die Residuen einer Nasenblutung, die während des Schlutes ganz latent verlaufen sein kann, indem das Blut verschluckt wurde, sich im Pharynx dem Sputum beimengen und dann irrtümlich als schwache Lungenblutung imponieren können. In diesem letzteren Falle wird eine sorgfältige rhinoskopische Untersuchung von vorne und hinten die Unterscheidung ermöglichen.

Ein eigenthümliches Sputumbild geben in den meisten Fällen die hämorrhagischen Infarete. Das typische Infaretsputum ist intensiv dunkelblutig gefärbt und gleicht reinen Blute. Es unterscheidet sich aber von diesem durch seine Zähigkeit, an das pneumonische Sputum erinnernde Consistenz, und in Wirklichkeit handelt es sich, wie namentlich diejenigen Fälle, in welchen die blutige Färbung weniger stark ist, zeigen, um ein Sputum, das aus einer innigen Mischung von Blut und zähem Exsudat besteht. Neben diesem typischen Infaretsputum kommen nun noch alle möglichen Varietäten desselben vor, die bald mehr dem Sputum der tuberculösen Hämoptoe, bald mehr dem pneumonischen Auswurfe gleichen.

## Untersuchung des Blutes.

Die Untersuchung des Blutes gibt eine Reihe der wichtigsten Anhaltspunkte für die Diagnose von Krankheiten. Eine Anzahl der dabei zur Anwendung kommenden Untersuchungsmethoden ist einfach genug, um am Krankenbette in der täglichen Praxis benützt zu werden, während andere wegen ihrer Complicirtheit sich dazu nicht eignen.

### Zweckmässigste Art der Entnahme des Blutes zu Untersuchungszwecken.

In denjenigen Fällen, wo man (für mikroskopische Untersuchungen) bloss sehr geringer Blutmengen, eines einzigen Blutstropfens, bedarf, kann die



Blutentnahme einfach dadurch geschehen, dass man den Patienten mittelst einer Nadel oder besser einer scharfen Lanzette in die Fingerkuppe sticht. Da man aber dabei leicht zu tief oder zu wenig tief sticht und dann entweder zuviel oder zu wenig Blut erhält, so ist die Anwendung des von Francke angegebenen schnapperartigen Instrumentes (Fig. 179) vortheilhaft.\*) Dasselbe gestattet, eine schmale, nadelähnliche Lanzette mit Federkraft stets bis zu einer bestimmt regulierbaren Tiefe, dabei sehr rasch und deshalb fast schmerzlos in die Haut zu schnellen. Durch Druck auf den kleinen Hebel *a* wird eine Spiralfeder im Inneren des Instrumentes, welche durch Zurückziehen der Lanzette *c* mittelst des Knopfes *b* gespannt wurde, plötzlich entspannt und sie treibt nun die Lanzettenspitze bis zu einer durch Vorschrauben der Hülse *d* regulierbaren Tiefe in die Haut. Zum Reinigen kann die Klinge leicht herausgeschraubt werden. Das Instrument lässt sich so stellen, dass



Fig. 179.

Francke'sche  
Nadel zur Blut-  
entnahme für  
Untersuchungs-  
zwecke. Circu-  
lar, mit Grönze.

man auch für diejenigen Untersuchungen (wie Alkalitätsbestimmungen), für welche man etwas mehr Blut braucht, eine genügende Menge des letzteren erhält. Ich kann dieses auf den ersten Blick vielleicht überflüssig erscheinende Instrument für die Praxis sehr empfehlen.

Wichtig ist es, bei den Blutentziehungen aus der Fingerspitze die Haut vorher auf das sorgfältigste abzutrocknen, da sonst der hervorquellende Blutstropfen auf der Haut sich zu sehr ausbreitet, was die Aufsaugung mittelst der Pipette erschwert.

In denjenigen Fällen, wo man zur Untersuchung mehrerer Cubikcentimeter Blut bedarf, kann man sich blutiger Schröpfköpfe bedienen. Empfehlenswerter aber ist es, das Blut in diesem Falle mittelst einer Pravaz'schen Spritze mit nicht zu enger Canüle aus einer Armvene zu entziehen, die man zuvor durch Anlegung einer Aderlassbinde zum Anschwellen gebracht hat. Die Canüle muss dann in der Richtung nach der Peripherie und möglichst parallel der Hautoberfläche in die Vene eingeführt werden. Zu quantitativen Blutuntersuchungen eignet sich dieses Verfahren, wie ich mich überzeuge, insofern nicht, als durch die infolge des Anlegens der Aderlassbinde hervorgerufene Stauung, welche das Einführen der Canüle allerdings sehr erleichtert, die Zusammensetzung des Blutes, namentlich in Betreff seines Gehaltes an festen Bestandtheilen und Wasser, rasch in hohem Maasse verändert wird. Man kann diesen Uebelstand dadurch vermeiden, dass man nach der Einführung der Canüle die Stauung durch Beseitigung der Aderlassbinde zunächst aufhebt, bevor man das Blut der Vene entnimmt.

### Die Menge des Blutes.

Es gibt bis zur Stunde noch keine ganz zuverlässige Methode, um selbst bei Thieren, geschweige denn beim lebenden Menschen die Blutmenge zu bestimmen. Man schätzt dieselbe beim Menschen auf ungefähr ein Dreizehntel des Körpergewichtes. Obschon es durchaus wahrscheinlich ist, dass dieses Verhältniss pathologischer Weise geändert werden kann, und die sichere Kenntnis derartiger Thatsachen klinisch von dem grössten Interesse wäre, so fehlen uns doch hierüber fast alle positiven Kenntnisse. Es sei nur erwähnt, dass nach acuten Blutverlusten die Blutmenge ohne Zweifel, wenn auch nur während kurzer Zeit, vermindert bleibt, und dass bei abnormen Wasser-

\*) Vgl. Deutsche medicinische Wochenschrift, 1889, Nr. 2, S. 27. — Das Instrument ist zu beziehen vom Instrumentenfabrikanten Katsch in München.



verlusten des Körpers das Wasser zum Theil vom Blute abgegeben wird, so dass eine gewisse Eindickung und damit auch eine Verminderung des Blutes eintritt. So verhält es sich wahrscheinlich bei der Cholera und beim Brechdurchfall der Kinder, wie sich nicht nur aus der Grösse der Wasserverluste, sondern auch aus der nachweisbar geringen Füllung der Gefässe und aus dem vermehrten Hämoglobingehalte des Blutes schliessen lässt. Neuerdings wurde durch Hämoglobinbestimmungen und quantitative spectroscopische Untersuchungen auch nachgewiesen, dass bei starker Schweissproduction und bei der Anwendung salinischer Abführmittel und diuretischer Substanzen die Concentration des Blutes in einer Weise zunimmt, die sich nur als eine Folge der Verminderung der Blutmenge durch Abgabe von Wasser deuten lässt.

Es muss speciell bemerkt werden, dass die Zustände von sogenannter Blutarmut, die verschiedenen Formen von Anämie, keineswegs, wie man früher dachte und wie das Wort Anämie glauben lässt, auf einer Verminderung der Blutmenge beruhen, dass vielmehr das einzige constante Merkmal der Anämien die Oligochromämie, die Blässe des Blutes, beruhend auf einer procentischen Verminderung des Blutfarbstoffes, ist. Selbst die traumatische Anämie infolge von Blutverlusten, die im Anfang ja in einer Verminderung der Blutmenge besteht, geht sehr bald ebenfalls über in eine blosse Oligochromämie, indem das Blutvolumen durch Resorption von Gewebslymphe ergänzt wird.

### Das specifische Gewicht des Blutes.

Das specifische Gewicht des Blutes kann nach zwei Principien selbst unter Benützung sehr kleiner Blutmengen bestimmt werden. Das eine dieser Principien kann man als aräometrisches, das andere als piknometrisches bezeichnen.

Bei der aräometrischen Methode (Roy, v. Jaksch, Devoto u. a.)\*) wird je ein Tropfen aus dem Finger entzogenen Blutes der Reihe nach in Flüssigkeiten von verschiedenem, aber bekanntem specifischem Gewichte, z. B. in verschiedene Glycerinwassermischungen, gebracht und diejenige Flüssigkeit, in welcher sich der Tropfen gerade schwebend erhält, gibt dann direct durch ihre eigene Dichte das specifische Gewicht des Blutes an. Die Methode hat zu kämpfen mit dem Einflusse der Gerinnung und Diffusion und mit der Schwierigkeit, von einem Patienten unmittelbar nacheinander eine grössere Anzahl Tropfen Blutes zu erhalten. Daneben besitzt sie aber den Vortheil, dass sie ohne analytische Wage am Krankenbette ausführbar ist.

Durch Hammerschlag\*\*) wurde die Methode dahin modificiert, dass man sich in einem Reagensglas eine Benzolchloroformmischung mittleren specifischen Gewichtes (1050—1060) herstellt, den Blutstropfen hineinbringt und je nachdem er schwimmt oder untersinkt, Benzol oder Chloroform unter vorsichtigem Mischen durch Hin- und Herneigung des Röhrchens zugiesst, bis der Tropfen gerade in der Schwebe gehalten wird. Der Blutstropfen kann dann leicht durch Filtration durch ein Stück Leinwand entfernt, das specifische Gewicht der Benzolchloroformmischung mittelst des Aräometers bestimmt und die letztere zur weiteren Verwendung aufgehoben werden.

Bei der piknometrischen Methode (Schmalz,\*\*\*), wird eine Glascapillare (Capillarpiknometer) von 1½ mm inneren Durchmesser und 12 cm Länge, die an den beiden Enden leicht verengt ist, damit sie ihren Inhalt gut zurückhält, zunächst trocken, dann mit destilliertem Wasser gefüllt gewogen, hierauf sorgfältig mit Alkohol und Aether getrocknet, mit dem zu untersuchenden Blute aus der Fingerspitze gefüllt und wieder gewogen. Wenn  $c$  = Gewicht der leeren Capillare,  $c'$  = Gewicht der Capillare + Wasser,  $c''$  = Gewicht der Capillare + Blut, so ist

$$c' - c = \text{Gewicht des Wassers,}$$

$$c'' - c = \text{Gewicht des gleichen Volumens Blut,}$$

$$\text{folglich specifisches Gewicht des Blutes} = \frac{c'' - c}{c' - c}$$

Diese Methode ist, falls man eine bis auf 1<sub>10</sub> mg genaue analytische Wage anwendet, genau und leicht auszuführen, wie die auf hiesiger Klinik angestellten Untersuchungen ergaben.

\*) Roy, Proc. Physiol. soc., 1884. Devoto, Zeitschr. f. Heilk., Nr. 11, S. 175, 1889. v. Jaksch, Klin. Diagnostik, 1892.

\*\*) Zeitschr. für klin. Med., Bd. XX, S. 444, 1892.

\*\*\*), D. Arch. f. klin. Medicin, Bd. 47, S. 145, 1890 und D. med. Wochenschr., 1891, Nr. 17, S. 555.

Das wesentlichste Resultat der bisherigen Bestimmungen des specifischen Gewichtes des Blutes geht dahin, dass bei allen anämischen Zuständen (Oligochromämien), ausserdem aber auch bei manchen anderen kachektischen Zuständen (Nephritis, Verdauungsstörungen), bei welchen der Hämoglobingehalt nicht vermindert zu sein braucht, das specifische Gewicht des Blutes abnimmt. Die normale Dichtigkeit schwankt zwischen 1.0455 und 1.0665. Sie ist im Durchschnitt bei Männern 1.055, bei Frauen 1.0535, bei Kindern 1.0512 (Peiper).

Hammerschlag\*) hat eine Methode angegeben, um das specifische Gewicht des Blutplasmas für sich zu bestimmen. Das Princip ist das oben dargestellte aräometrische. Das Blut wird in einer  $\frac{3}{4}$  cm (? soll wohl heissen 3—4 cm) langen Glascapillare von 1—2 mm Lumen aufgefangen, welche zuvor mit einer 3%igen Lösung von oxalsaurem Natrium (zur Verhinderung der Gerinnung) ausgespült und dann ausgeblasen wurde. Nachdem man die Capillare an beiden Enden mit Wachs verschlossen hat, wird das Blut bei aufrechter Stellung derselben sedimentiert. Nachdem sich die Blutkörperchen von dem Plasma getrennt haben, wird die Capillare an der Grenze der beiden Schichten mit der Feile getrennt und das Plasma in ähnlicher Weise nach der Hammerschlag'schen Methode aräometrisch untersucht, wie wir es für das Gesamtblut geschildert haben. Freilich bedingt hier die Beimischung der Lösung von oxalsaurem Natrium einen Fehler des Resultates. Derselbe ist aber nach Hammerschlag so gering, dass er nicht in Betracht kommt (?). Auch das specifische Gewicht des Serums kann in ähnlicher Weise bestimmt werden. Es fällt dann der Zusatz des oxalsauren Ammoniaks weg und man lässt das Blut in der Capillare gerinnen und so lange stehen, bis das Gerinnsel eine genügende Menge Serum ausgepresst hat. Das specifische Gewicht des Serums weicht nach Hammerschlag nur sehr unwesentlich von demjenigen des Plasmas ab. Das specifische Gewicht des Plasmas beim gesunden Menschen schwankt zwischen 1029 und 1032. Das specifische Gewicht des Plasmas ist namentlich vermindert bei hydropischen Zuständen, insbesondere bei Nephritiden.

## Die Reaction des Blutes.

Die Reaction des Blutes ist normalerweise alkalisch. Der Grad der Alkalität schwankt aber unter pathologischen Verhältnissen. Nach Cantani soll das Blut bei der Cholera sauer werden können.

Bei der Schwierigkeit, das Blut wegen der ihm anhaftenden Eigenfarbe zu titrieren, hat man in neuerer Zeit versucht, aus Bestimmungen des Kohlensäuregehaltes des Blutes, welcher wesentlich von dem Alkaligehalte desselben abhängt, einen Schluss zu ziehen auf seinen Alkalitätsgrad. Allein die theoretische Basis der diesem Schlusse zu Grunde liegenden Auffassung ist keineswegs unanfechtbar und ausserdem ist die Methode der Kohlensäurebestimmung für klinische Zwecke zu compliciert und bedarf namentlich einer zu grossen Menge Blutes.

Titration von deckfarbigem Blute nach Landois - v. Jaksch.\*\*)

Die Methode besteht im Princip in einer modificierten Titration minimaler Blutmengen. Der Gedanke dabei ist folgender: Man halt eine Anzahl Weinsäure-Lösungen von genau bekannter steigender Acidität vorrathig und setzt nun ein abgemessenes kleines Quantum Blut, z. B.  $0.1 \text{ cm}^3$ , der Reihe nach zu je  $1 \text{ cm}^3$  jener einzelnen Lösungen, mischt rasch und prüft die Reaction der Mischungen mittelst eines sehr empfindlichen Lackmuspapieres. Diejenige Weinsäurelösung, welche durch das Blut gerade neutralisiert wird, ergibt ohneweiters durch ihren Aciditätsgrad die Alkaleszenz des Blutes.

Man bedarf zu dieser Untersuchung nach v. Jaksch folgender 18 Versuchsfüssigkeiten von verschiedenem Säuregehalt:

Lösung	1 enthält in	1 $\text{cm}^3$	0.9 $\text{cm}^3$	1/1000		und 0.1 conc. Glaubersalzlösung
"	II	"	1	0.8	Normalweinsäure	" 0.2
"	III	"	1	0.7		" 0.3
"	etc.	"	"	etc.		" etc.
"	IX	"	1	0.1		" 0.9
"	X	"	1	0.9		" 0.1
"	XI	"	1	0.8		" 0.2
"	etc.	"	"	etc.		" etc.
"	XVIII	"	1	0.1		" 0.9
"		"	"	"		" "

\*. Zeitschr. f. kl. Med., Bd. XXI, S. 475, 1892.

\*\* Landois, Eulenburs Realencyklopädie, Bd. 3, S. 161, 2. Aufl., 1895; v. Jaksch, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 13, S. 350, 1887.



Der Zusatz von Glaubersalzlösung an der Stelle des destillierten Wassers dazu, die rothen Blutkörperchen zu conservieren und die Lösungen haltbarer machen.

Hundertstel- und Tausendstel-Normalweinsäure erhält man durch entsprechende Verdünnung einer Zehntel-Normalweinsäurelösung, welche 7.5 g reiner Weinsäure in 100 ccm Wasser enthält. v. Jaksch entzieht das Blut mittelst Schröpfköpfen, Klein Freundberg, welche auf hiesiger Klinik Alkalitätsbestimmungen des Blutes abgab, bediente sich statt dessen der auf S. 610 abgebildeten Francke'schen Bl. und benützte, da aus der kleinen Stichwunde 0.1 cm<sup>3</sup> Blut schwer aufzufangen ist, bloss 0.05 cm<sup>3</sup> Blut, welche mittelst einer Capillarpipette aus der Fingerspitze entquellenden Blutstropfen entnommen wurden. Die 0.05 cm<sup>3</sup> werden sofort nach der Entziehung in ein Uherschälchen geblasen, in welches vorher 0.1 cm<sup>3</sup> einer der Weinsäurelösungen von mittlerem Säuregrad gebracht worden sind. Wird dann rasch mittelst eines Glasstäbchens gemischt und mit Lackmuspapier geprüft. Reagiert die Mischung sauer, so wird der Versuch mit einer anderen, sonst mit einer stärkeren Säurelösung wiederholt, so lange, bis man eine neutrale Lösung trifft, welche die entnommene Blutmenge gerade neutralisiert. Man beachtet dabei das Verfahren dadurch ab, dass man nicht von einer Lösung zur nächsten, sondern sprungweise weiter geht, so dass man bald Grenzwerte erhält, zwischen denen die zu erwartende Alkaleszenz liegen muss. Es ist zu beachten, dass die Entnahme des Blutes möglichst rasch zu geschehen hat, da das Blut ausserhalb der Gefässbahn chemische Umsetzungen sehr rasch einen Theil seiner Alkalität einbüsst. Eine besondere Aufmerksamkeit muss bei diesem Verfahren der Herstellung eines sehr feinen Lackmuspapieres geschenkt werden, worüber man die chemischen Anweisungen (s. Bucher\*) consultiere. Das Lackmuspapier wird in der Weise verwendet, dass mittelst eines Glasstabes ein Tröpfchen der Blutsäuremischung auf dasselbe gebracht und nun die Flüssigkeit sofort mittelst weissen Filtrierpapiers, von dessen Alkalität man sich zuvor überzeugt hat, wegsaugt. Der störende Blutfarbstoff tritt in das Filtrierpapier über und es bleibt bei nicht gelungener Neutralisation auf dem Lackmuspapier ein unverkennbarer Fleck zurück. Es hat sich dabei gezeigt, dass sich nur das neutrale Lackmuspapier zur Prüfung eignet, indem bei der Anwendung des durch Säure gerötheten Lackmuspapiers der Blutfarbstoff die Wahrnehmung der Reaction trotz des Absaugens mit Filtrierpapier erschwert und meist unmöglich macht. Man prüft also mit blauem Lackmuspapier so lange successiv verschiedene Weinsäuremischungen, bis der rothe Fleck ausbleibt.

Ob diese Methode der Bluttitration mittelst Lackmus in Anbetracht der bekannten Unmöglichkeit des Lackmusfarbstoffes, auf Mischungen der beiden im Blute enthaltenen Alkaliphosphate (primäres und secundäres) amphoter zu reagieren, vom chemischen Standpunkte aus wirklich zuverlässige Resultate gibt, ist noch nicht exact geprüft worden.

Das wichtigste von v. Jaksch gefundene und von Fräulein Freundberg bestätigte Resultat der Alkalitätsbestimmungen nach dieser Methode ist, dass bei Anämien die Alkaleszenz des Blutes abnimmt. Dasselbe fand v. Jaksch auch bei Diabetes mellitus, bei Urämie und im Fieber.

Die normale Alkaleszenz des Blutes, nach der mitgetheilten Methode bestimmt, beträgt nach v. Jaksch 0.26—0.3 Natriumhydroxyd pro 100 cm<sup>3</sup> Blut.

#### Titration von lackfarbigem Blut nach Löwy und Engel.

Bei der soeben beschriebenen Methode der Titration erscheint es fraglich, inwieweit die rothen Blutkörperchen, die dabei durch den Salzzusatz erhalten bleiben, in die Reaction eintreten. Deshalb wurde von Löwy\*\*) lackfarbig gemachtes Blut titriert.

In ein 50 cm<sup>3</sup> fassendes, mit einem langen, engen, theilweise graduirten Halse versehenes Kölbchen werden 45 cm<sup>3</sup> 1/4%iger Ammoniumoxalatlösung gefüllt und dann (bis zur Marke 50 d. h. 5 cm<sup>3</sup> Blut) zugefügt. Die Ammoniumoxalatlösung macht das Blut sofort lackfarbig und verhindert gleichzeitig die Gerinnung. Die Titration geschieht mit 1/25-Normalweinsäurelösung (vgl. oben auf dieser Seite) unter Anwendung von Lackmoildpapier,\*\*\*) das mit concentrirter Magnesiumsulfatlösung getränkt ist. Die Blut können für die Bestimmung aus der Vene entzogen werden (vgl. S. 610).

\*) Vgl. Fresenius, Qualitative Analyse, 1895, 16. Aufl., S. 100, Anmerkung.

\*\*) Pflügers Archiv. Bd. 58, Centralbl. f. d. med. Wissensch., 1894, Nr. 45.

\*\*\*) Vgl. Böckmann, Chem.-techn. Untersuchungsmethoden, Berlin 1893.



Löwy fand für frisches Menschenblut Werte, welche zwischen 400 und 600 mgr NaHo auf 100 cm<sup>3</sup> Blut berechnet schwankten, also wesentlich höhere Werte, als v. Jaksch für das deckfarbige Blut. H. Strauss\*) fand dagegen nach der nämlichen Methode mittlere Werte von 300—350 mgr NaHo auf 100 cm<sup>3</sup> Blut.

S. Engel\*\*), hat diese Methode dahin modifiziert, dass er mittelst eines Mélangeurs (S. 621) von 0.05 Blut eine 100fache Verdünnung mittelst destillierten Wassers, das vorher auf seine Neutralität geprüft sein muss, herstellt und in einem kleinen Becherglas diese Mischung aus einer in Zwanzigstel-Cubikcentimeter getheilten Bürette vorsichtig tropfenweise mit  $\frac{1}{75}$ -Normalweinsäure (1 Gramm Weinsäure in 1 Liter Wasser) titriert. Die Endreaction wird bestimmt, indem man nach Zusatz jedes Tropfens mittelst eines Glasstabes einen Tropfen der Mischung auf helles Lackmoidpapier\*\*\*) bringt und den Moment bestimmt, in welchem der von Hämoglobin gelbliche Tropfen an seinem Rande eine deutliche scharfe rothe Linie zeigt. Engel fand nach dieser Methode mit Löwy übereinstimmende Werte.

Auch der Lackmoidfarbstoff sollte in seinem Verhalten zu Mischungen primärer und secundärer Alkaliphosphate noch genauer geprüft werden, bevor sich über die chemische Zuverlässigkeit der Löwy-Engel'schen Methode ein Urtheil fällen lässt. Die nahe Uebereinstimmung der gefundenen Alkalitätswerte mit der durch die Salkowski'sche Methode erhaltenen (vgl. unten), spricht übrigens für die Richtigkeit des Löwy-Engel'schen Verfahrens.

#### Alkalitätsbestimmung des Blutes nach Salkowski.

Salkowski†) hat neuerdings eine Methode zur Bestimmung der Alkalität des Blutes angegeben, welche den Vortheil hat, dass sie eine directe Titration des Blutes mit allen ihren Schwierigkeiten (Eigenfarbe des Blutes, Unsicherheit der Indicationen bei der Titration in Phosphatmischungen) vermeidet. Man bedient sich dabei des Schlösing'schen Apparates, welcher zur Ammoniakbestimmung des Harnes dient (S. 546). Das Princip der Methode besteht darin, dass man dem Blute, dessen Alkalität man bestimmen will, eine bekannte Menge Ammoniumsulfat zufügt und das hierbei durch das Alkali des Blutes freiwerdende Ammoniak nach der Schlösing'schen Methode bestimmt.

Man verfährt folgendermaassen: In das grosse untere Schälchen des Schlösing'schen Apparates bringt man 20 g fein zerriebenes Ammoniumsulfat und lässt dasselbe in 20 cm<sup>3</sup> Wasser auf. In das obere Schälchen bringt man 10 cm<sup>3</sup>  $\frac{1}{10}$ -Normal-schwefelsäure. Dann giesst man in das untere Schälchen zu dem Ammoniumsulfat 10 cm<sup>3</sup> Blut. Es dürfte zweckmässig sein, den Messcylinder, in welchem man das Blut auffängt, mit einer 1%igen Natriumoxalatlösung auszuspielen, um die Gerinnung zu verhindern. Das Blut wird mit der Ammoniumsulfatlösung gemischt und die Glocke rasch aufgesetzt. Nach 5—6 Tagen ist das sämmtliche frei gewordene Ammoniak in die Schwefelsäure abgedunstet und wird hier durch Titration bestimmt. Man muss dabei die ganze Schwefelsäuremenge zur Titration verwenden, da, wie Waldvogel (l. c.) hervorgehoben hat, das Volumen der Säure sich durch Wasserabgabe an die Ammoniumsulfatlösung verändern kann.

Als Normalwerte gibt Waldvogel für Männer 350—400, für Frauen 300—350 mgr NaHo pro 100 cm<sup>3</sup> Blut. Bei Fiebernden fand er niedrigere Werte, ebenso bei anämischen Zuständen. Zweifellos treten bei dem Verfahren auch die Blutkörperchen in Reaction. Es spricht hierfür auch die Annäherung der von Waldvogel gefundenen Werte an diejenigen der Löwy'schen Methode, ein Umstand, der übrigens auch gleichzeitig zu Gunsten der Löwy-Engel'schen Methode spricht (vgl. oben).

### Die Gerinnungszeit des Blutes.

Die Gerinnungszeit des Blutes wechselt unter pathologischen Verhältnissen in hohem Maasse. Normen für dieselbe anzugeben ist schwierig, weil es dabei sehr viel auf die äusseren Umstände, auf die Temperatur, die Form des Gefässes, in welcher

\* Zeitsehr. f. klin. Med., 1896, Bd. XXX.

\*\* Berl. klin. Wochenschr., 1898, Bd. XIV, p. 308.

\*\*\* Nach Löwy'scher Vorschrift von Dr. Wartenberg, Falkenapotheke, Berlin SO., Reichensbergerstrasse 63, zu beziehen.

† Centralblatt für die med. Wissenschaften 1898. Ref. in Maly's Jahresbericht 1898 und Waldvogel, d. med. Wochenschr. 1900, Nr. 43.

die Gerinnung erfolgt, die Menge des verwendeten Blutes, die Beschaffenheit der heilenden Wunde ankommt. Dies ist der Grund, weshalb über die pathologischen Veränderungen des Gerinnungsvermögens noch sehr wenig bekannt ist.

Eine klinische Methode zur Bestimmung der Gerinnungszeit des menschlichen Blutes, die schon mit ganz geringen Blutmengen ausführbar ist, wurde durch H. Vierordt\*) angegeben. Sie wird folgendermaassen ausgeführt: Aus dem einer kleinen Stichwunde in der Fingerkuppe entquellenden Blutstropfen wird eine circa  $\frac{1}{2}$  cm hohe Blutsäule in eine circa 1 mm im inneren Durchmesser haltende und 5 cm lange Glascapillare (Tupfcapillare) aufgesogen und in dieselbe, von der anderen Seite her, das Blut durchdringend, ein vorher sorgfältig gereinigtes, mit Alkohol und Aether ausgekochtes, mindestens 10 cm langes, weisses Pferdehaar eingeführt. Dasselbe darf nur an seinem hinteren Ende, welches mit dem Blute nicht in Berührung kommt, angefasst werden. Die Capillare darf zur Vermeidung von Erwärmung nicht an der Stelle gehalten werden, wo sich das Blut befindet. Jede halbe Minute wird das Pferdehaar um  $\frac{1}{2}$  cm durch die Blutsäule aus der Capillare herausgeschoben. Anfangs haftet an demselben kein Blut. Der Moment, wo die Gerinnung beginnt, kennzeichnet sich durch das Auftreten einer röthlichen Verfärbung des Pferdehaares. Sobald das Blut völlig geronnen ist, kommt das Pferdehaar bei weiteren Vorschieben wieder weiss zum Vorschein. Als mittlere Gerinnungszeit des normalen Blutes fand Vierordt nach dieser Methode 9 Minuten. Die Gerinnungszeit war verkürzt durch Stauung des Blutes, nach der Transfusion, nach Blutverlusten, im Hunger, bei den meisten Krankheiten. Die Angabe über die rasche Gerinnung des Blutes bei Stauung steht allerdings im auffälligen Widerspruche zu der Thatsache, dass das Erstickungsblut in der Leiche angeronnen gefunden wird.

### Bestimmung des Hämoglobingehaltes des Blutes.

Zu diesem wichtigsten Theile der Blutdiagnostik ist eine grosse Anzahl von Methoden angegeben worden.

Die für klinische Zwecke benützten Verfahren geben meist zunächst nur den relativen Hämoglobingehalt des untersuchten Blutes im Verhältnisse zur Norm in Procenten (die Norm = 100 gesetzt). Diese relativen Werte sind klinisch in erster Linie von Interesse. Es ist aber leicht, daraus auch absolute Zahlen zu berechnen, wenn man den normalen Gehalt des Blutes an Hämoglobin kennt. Derselbe beträgt für den Erwachsenen 13–14 g Hämoglobin auf 100.0 cm<sup>3</sup> Blut. 100% Hämoglobin der klinischen Hämoglobinometer bedeuten also 12–14.0 g Hämoglobin in 100.0 cm<sup>3</sup> Blut. Da das Hämoglobin 0.4% Eisen enthält, so entspricht dies einem Eisengehalte von circa 0.5%.

Leichtenstern fand für die verschiedenen Lebensalter folgenden Hämoglobin-gehalt in Grammen pro 100 cm<sup>3</sup> Blut.

33 Stunden . . . . .	19:329	3 Jahre . . . . .	10:971
2 Tage . . . . .	21:160	4 " . . . . .	11:341
3 " . . . . .	20:451	5 " . . . . .	11:151
4 " . . . . .	19:488	6–10 Jahre . . . . .	11:796
8 " . . . . .	17:869	11–15 " . . . . .	11:701
10 " . . . . .	17:129	16–20 " . . . . .	13:034
14 " . . . . .	16:124	21–25 " . . . . .	13:870
3 Wochen . . . . .	15:023	26–30 " . . . . .	14:727
4 " . . . . .	15:362	31–35 " . . . . .	15:013
10 " . . . . .	14:293	36–40 " . . . . .	14:685
12 " . . . . .	13:828	41–45 " . . . . .	14:420
14 " . . . . .	14:338	46–50 " . . . . .	12:484
20 " . . . . .	12:928	51–55 " . . . . .	12:696
1–1 Jahr . . . . .	11:373	56–60 " . . . . .	13:150
2 Jahre . . . . .	11:151	Ueber 60 Jahre . . . . .	14:790

Obwohl in dieser Tabelle nur die den mittleren und höheren Altersklassen angehörenden Zahlen aus einer grösseren Anzahl von Beobachtungen als Durchschnittszahlen gewonnen wurden, während es sich für die niedrigeren Altersstufen bloss um Einzelbeobachtungen handelt, so lässt sich doch aus denselben der Schluss

\*) Vierordt, Archiv der Heilkunde, 1878, 19, 193.



ziehen, dass, wenn man den Hämoglobingehalt des dritten und vierten Lebensdecenniums als Mittel bezeichnet, der Hämoglobingehalt des Blutes in der ersten Lebenswoche um  $\frac{1}{3}$  oder noch mehr vergrössert erscheint, im Verlaufe der folgenden Wochen allmählig sinkt, um von der zweiten Hälfte des ersten Lebensjahres bis gegen die Pubertät um  $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{5}$  unter dem Mittel zu bleiben, von der Pubertät bis zum 45. Jahre sich dann ungefähr auf dem Mittel zu halten und nach dem 45. Jahre wieder etwas unter dasselbe zu sinken. Es sind diese Schwankungen ähnlich denjenigen der Blutkörperchenzahl (vgl. S. 626), nur viel erheblicher.

Die den obigen absoluten Zahlen entsprechenden procentischen Zahlen für die Gradierungsart der klinischen Hämoglobinometer lassen sich aus der vorhergehenden Tabelle leicht finden, wenn man einen Hämoglobingehalt von 13—14 g auf 100 cm<sup>3</sup> Blut mit 100% bezeichnet. Stierlin\*) hat diese Berechnung ausgeführt und als Normen gefunden:

Neugeborene (1—3 Tage) . . . . .	138.88	
1—5 Jahre . . . . .	76.58	78.44
5—15 " . . . . .	80.5	
15—25 " . . . . .	88.88	
25—45 " . . . . .	100.0	
45—60 " . . . . .	87.5	

Hämoglobinbestimmungen haben am Krankenbette einen sehr grossen Wert. Sie können und sollten von jedem praktischen Arzte mittelst des so handlichen Gowers'schen Instrumentes (vgl. unten) ausgeführt werden. Erst seitdem wir den Hämoglobingehalt des Blutes bei Kranken bestimmen, ist es bekannt, dass selbst sehr blass ausschende Menschen keineswegs immer anämisch zu sein brauchen, dass vielmehr Blässe der Gesichtshaut auch von Undurchsichtigkeit der Epidermis oder von geringem Blutgehalte der Haut herrühren kann (vgl. S. 20 f.). Erst seitdem man die Eisentherapie auf Krankheiten mit wirklichem Hämoglobinmangel beschränkt, hat dieselbe wirklich rationelle Indicationen erhalten.

Procentischer Hämoglobinmangel (Oligochromämie) charakterisiert diejenigen Zustände, welche man klinisch als Anämien oder Blutarmut bezeichnet. (Vgl. S. 611).

Procentische Vermehrung des Hämoglobingehaltes bis auf 110 und 120% der Norm kommt bei sogenannten vollblütigen, gesunden Individuen nicht selten vor.

Bemerkenswert ist die durch zahlreiche Beobachtungen festgestellte Thatsache, dass der Hämoglobingehalt des Blutes im Höhenklima, ähnlich wie die Blutkörperchenzahl (vgl. S. 627), erheblich ansteigt.

### Das Gowers'sche Hämoglobinometer.\*\*)

Dieses, für den Praktiker zur Hämoglobinbestimmung empfehlenswerteste Instrument (Fig. 180) besteht zunächst aus zwei innen und aussen genau gleich calibrierten Glasröhrchen von circa 11 cm Länge und 0.8 cm Dicke (a und b). Das eine derselben (a) enthält 2 cm<sup>3</sup> einer gefärbten Standardlösung, welche in ihrer Nuance möglichst genau einer 1%igen Lösung normalen Blutes entspricht. Das andere Röhrchen ist nur auf der einen Seite geschlossen und in der Weise graduirt, dass zunächst die Höhe, bis zu welcher 2 cm<sup>3</sup> Flüssigkeit reichen, mit 100 bezeichnet ist. Diese Höhe soll, wenn die Calibrierung richtig ist, genau gleich sein wie die Höhe des Niveaus der Farbflüssigkeit in dem anderen Röhrchen. Der dadurch abgegrenzte Inhalt ist in 100 gleiche Theile getheilt, die von 10 zu 10 Strichen mit Zahlen bezeichnet sind. Jeder dieser Theile muss also 20 mm<sup>3</sup> abgrenzen. Diese beiden Röhrchen lassen sich in einem mit Oeffnungen versehenen Kork- oder Kautschukpföckchen c senkrecht aufpflauen. Es gehört ferner zu dem Instrumente eine 20 mm<sup>3</sup> fassende Capillarpipette r zum Abmessen des Blutes,

\*) Blutkörperchenzählungen und Hämoglobinbestimmungen bei Kindern, Arch f. kl. Med., Bd XLV, 1889.

\*\*) Erhältlich bei Glasbläser Hotz und Optiker Bütchi in Bern.



zu Zwecke des bequemeren Ansaugens mit einem kleinen Gummischlauche versehen ist. Ferner bedarf man noch einer kleinen, circa  $2\text{ cm}^3$  fassenden, graduierten Pipette *d*, deren Oeffnung so eng ist, dass aufgesaugenes Blut langsam tropfenweise aus derselben abfließt. Die Hämoglobinbestimmung wird nun in der Weise ausgeführt, dass zunächst mittelst einer Lanzette oder besser mit der früher erwähnten Huke'schen Nadel (Fig. 179, S. 610) dem zu Untersuchenden eine kleine Wunde an der Fingerknuppe beibringt, aus welcher ein genügend grosser Blutropfen hervorquillt. Aus diesem Blutropfen werden möglichst rasch (um Gerinnung zu vermeiden) mittelst der Capillarpipette  $20\text{ mm}^3$  Blut aufgenommen. Die Pipette wird an der Spitze leicht abgewischt, indem man dabei

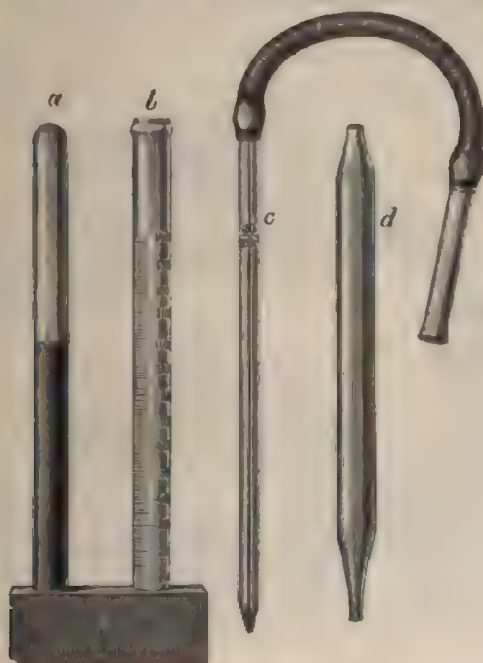


Fig. 180.

Gowers'sches Hämoglobinometer Circa  $\frac{2}{3}$  natürl. Grösse.

zurücksaugung des Blutes aus dem Lumen vermeidet. Der Inhalt der Capillarpipette wird nun rasch in das graduierte Röhrchen *b*, in welches schon einige Theilstriche Wasser gebracht worden sind, durch Ausblasen entleert und mit dem Wasser durch Umrühren, leichtes Aspirieren und Abblasen innig gemischt. Man pflanzt nun das Röhrchen *b* mit der Blutung und dasjenige mit der Farblösung *a* senkrecht nebeneinander in die Oeffnungen des Pflockchens *c* auf. Indem man ein dünnes, weisses Seidenband hinter die beiden Röhrchen hält und das Ganze in durchfallendem Lichte betrachtet, fügt man zu der Blutlösung unter wiederholtem Umschütteln allmählich soviel Wasser mittelst der grösseren Pipette hinzu, bis die Färbung in beiden Gläsern bei durchfallendem Lichte eine möglichst gleiche ist. Man theilt sich, bis zu welchem in diesem Momente die Blutlösung reicht, ab und bemerkt an, wieviel Procent Hämoglobin das untersuchte Blut ent-

hält, wenn man die Norm als 100% bezeichnet. Dass sich dies so verhalten muss, ergibt die einfache Ueberlegung, dass, falls das Blut normalen Hämoglobingehalt hat, man entsprechend den Normen, nach welchen die Masse des Instrumentes bestimmt sind, bis zum Theilstriche 100 mit Wasser auffüllen muss, dass somit, falls das Blut bloss die Hälfte des normalen Hämoglobingehaltes besitzt, man auch bloss die Hälfte, d. h. 50 Theilstriche, Wasser zusetzen muss, um dieselbe Nuance zu erhalten u. s. w. Die Methode ist von allen colorimetrischen Methoden zur Hämoglobinbestimmung die denkbar einfachste und für praktische Zwecke hinlänglich, d. h. bis auf 5–10% genau. Das Instrument wird von den oben angeführten Firmen zu dem bescheidenen Preise von Fres. 8.50 geliefert. Ich führe dies deshalb an, weil es mir scheint, dass das Instrument bei dem praktischen Arzte nicht diejenige Verbreitung gefunden hat, welche es verdient. Wie ich in meiner ersten Mittheilung über den praktischen Wert der Hämoglobinbestimmungen für Diagnose und Therapie anämischer Zustände\*) und seither bei jeder Gelegenheit in Wort und Schrift betont habe, ist das einfache Instrument geeignet, dem Praktiker wie dem Patienten manche therapeutischen Fehlgriffe durch zwecklose Eisenbehandlungen in dafür ungeeigneten Fällen zu ersparen (vgl. S. 20 f.). Ich rathe, bei der Anschaffung eines Hämoglobinometers sich an die erwähnten Bezugsquellen zu halten, da mehrere Fabriken vollkommen gewissenlos angefertigte und unbrauchbare Instrumente, welche sowohl in Betreff der Calibrierung, als auch in Betreff der Qualität der Farblösung auch den bescheidensten Ansprüchen nicht entsprechen, in den Handel bringen.

Die Richtigkeit der Farblösung und auch der Graduierung kann jeden Augenblick an Blutarten, die man als normal zu betrachten Ursache hat, geprüft werden. Ich habe das Instrument dadurch ergänzt, dass ich eine zweite Farblösung ausprobierte, welche bei künstlichem Lichte anwendbar ist. Eine Standardlösung nämlich, welche am Tage mit einer Blutlösung zur Farbenübereinstimmung gebracht ist, sieht bei künstlichem Lichte infolge des starken Gehaltes des letzteren an gelben Strahlen ganz anders aus als die Blutlösung. Um bei künstlicher Beleuchtung verwendbar zu sein, muss die Standardlösung bedeutend röthlicher sein. Ein zweites Röhrchen mit einer solchen Flüssigkeit für künstliche Beleuchtung wird von den Fabrikanten des Instrumentes dem letzteren auf Wunsch beigelegt. Die Farblösungen sind nicht absolut haltbar und müssen deshalb von Zeit zu Zeit an der Hand normalen Blutes controlirt und eventuell ersetzt werden. Bei Bestellungen eines Ersatzröhrchens muss zum Zwecke der richtigen Calibrierung das graduierte Röhrchen dem Fabrikanten eingesandt werden. Zur Conservierung der Färbung ist es wichtig, die Lösung im Dunkeln aufzubewahren.

### Das Fleisch'sche Hämometer in seiner durch Miescher verbesserten Form.\*\*)

Fig. 181 stellt das von Fleischl zur klinischen Hämoglobinbestimmung angegebene Instrument sammt Zubehör in seiner durch Miescher verbesserten Form dar. Das Princip der Fleischl'schen Instrumente ist folgendes: Auf den Tisch des nach Art des Statives einer Mikroskopierlupe construirten Gestelles wird über einer centralen Oefnung die durch eine senkrechte Scheidewand in zwei Hälften getheilte Kammer *M* aufgesetzt. Diese Kammer besitzt einen Boden aus plattparallelem Glas und ist in *M'* offen dargestellt. Die eine Hälfte *a* wird mit einer Lösung des zu untersuchenden Blutes von bestimmter Verdünnung (vgl. später), die andere Hälfte *a'* mit Wasser gefüllt. Unter der mit Wasser gefüllten Hälfte der Kammer lässt sich vermittelst des Getriebes *TR* in der Richtung der Scheidewand ein Keil aus mit

\*) Correspondenzbl. f. Schw. Aerzte, 1886.

\*\*) Zu beziehen durch C. Reichert, optisches Institut, Wien, Benuogasse.

Goldpurpur gefärbtem Glas verschieben. Glaskeil und Kammer werden von unten mittels der das Licht einer Petroleum- oder Gaslampe reflectierenden weissen Gipsplatte PS beleuchtet und die beiden durch die Scheidewand getrennten Hälften der Kammer von oben her in durchfallendem Lichte betrachtet und in Betreff ihrer Färbung verglichen. Der Glaskeil wird nun so weit verschoben, bis die beiden Theile der Kammer die gleiche Farbe zeigen, resp. bis sich unter der mit Wasser gefüllten Hälfte der Kammer ein Theil des Glaskeiles befindet, der vermöge seiner Dicke die nämliche Farbnuance zeigt, wie die zur Untersuchung benützte Blutlösung. In diesem Momente wird an der im Ausschnitte *m* sichtbar werdenden Scala die Stellung des Keiles resp. der Hämoglobingehalt des Blutes abgelesen. Es ist dabei zu bemerken, dass die Bestimmung nur bei künstlicher Beleuchtung geschehen kann (Gas- oder Petroleumlicht; Auerlicht oder elektrische Beleuchtung ist ungeeignet), da die Färbung des Glaskeiles nur bei dieser Beleuchtungsart der Färbung der Blutlösung entspricht. Es ist der Nachtheil dieses Umstandes deshalb nicht hoch anzuschlagen, weil genaue colorimetrische Bestimmungen im Interesse der Farben- und Lichtempfindlichkeit des Auges ohnehin im Dunkelmutter vorgenommen werden müssen.

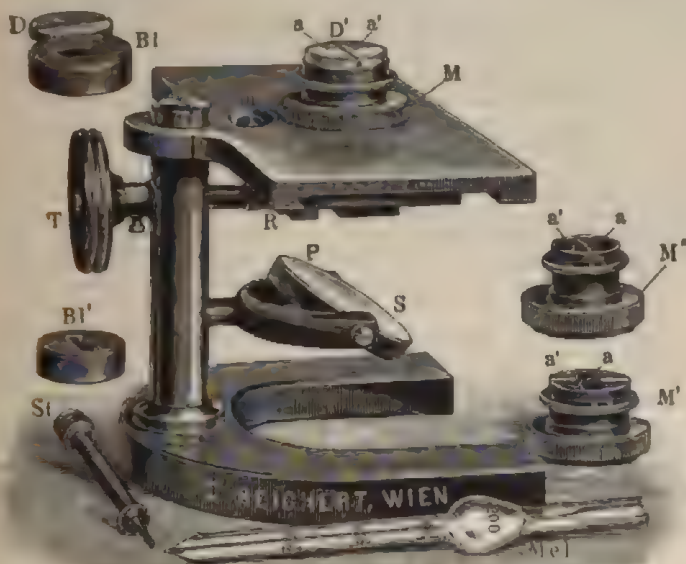


Fig. 181.

Das neue Fleischl-Miescher'sche Hämometer

Die Neuerungen, welche die Miescher'sche Modification gegenüber dem älteren Fleischl'schen Instrumente zur Realisierung des beschriebenen Untersuchungsprinzips darbietet, sind folgende: 1. Lässt sich die zur Untersuchung benützte Blutmenge mittels einer eigens construierten und unten näher zu beschreibenden Mischpipette (Melangeur) weit genauer abmessen, als mittelst der hier nicht näher zu besprechenden Einrichtung des alten Fleischl'schen Instrumentes. 2. Können mittelst diese Melangeurs verschiedene Blutconcentrationen hergestellt und zur Untersuchung benützt werden, was den Vortheil hat, dass in einfacher Weise eine Controlle über die Richtigkeit der einzelnen Bestimmung sowohl, als auch über die Gleichmässigkeit der Färbung des Keiles ausgeübt werden kann. 3. Die Scala des neuen Hämometers ist für jedes Instrument mit einer empirischen „Calibrierungstabelle“ versehen, die sich auf absolute Hämoglobinwerte (in Milligrammen) bezieht, während die Scala des alten Instrumentes sich auf Procente des mehr oder weniger willkürlich gewählten normalen mittleren Hämoglobingehaltes bezog und mit keiner empirischen Calibrierung versehen war. Infolge des letzteren Mangels kamen bei der Anwendung des alten Fleischl'schen Instrumentes wegen der nicht immer vermeidbaren Ungleichmässigkeiten der Färbung des Keiles erhebliche Fehler vor, welche die meisten Forscher



sogar das einfache, für rein praktische Zwecke bestimmte Gowers'sche Instrument dem ursprünglichen Fleischl'schen vorziehen liessen. 4. Die Kammer wird zur Vor-  
nahme der Ablesung mittelst einer planparallelen Glasplatte *D* (bei *D'* aufgesetzt ge-  
zeichnet) und ausserdem mit einem Diaphragma *Bl* bedeckt, so dass überall genau  
planparallele Schichtdicken ohne Meniscus und jederseits scharf linear begrenzte  
Felder betrachtet werden. 5. Die Färbung des Glaskalles ist technisch vollkommen  
und gleichmässiger als bei dem alten Fleischl'schen Instrument.

Die oben erwähnte Mischpipette (*Mélangeur*, in Fig. 181 mit *Mel.* bezeichnet) ist ähnlich eingerichtet wie der auf S. 621 beschriebene, zur Zählung der Blutkörperchen dienende Zeiss-Thomas'sche *Mélangeur*. Er besteht aus einem capillaren Theil mit daran sich anschliessender Ampulle von 200mal grösserer Capacität, welche eine beweglich eingeschmolzene Glasperle zum Schütteln enthält. Zum Gebrauche wird der *Mélangeur* mit einem Schlauch versehen. Zur Gewinnung des zu untersuchenden Blutes wird gleich und mit den nümlichen Vorsichtsmassregeln verfahren wie bei den Blutkörperchenzählungen (vgl. S. 623). Zur Herstellung einer 20-maligen Verdünnung wird das zu untersuchende Blut in den capillaren Theil des *Mélangeurs* bis zur angebrachten Marke 1 aspirirt, hierauf die Verdünnungsflüssigkeit (1%ige Sodaauslösung) bis zur Füllung der Ampulle nachgesogen und durch Schütteln eine gleichmässige Lösung des Blutes bewirkt. Um die Bildung von Luftblasen zu verhindern, wodurch der Verdünnungsgrad ungenau würde, empfiehlt es sich, während des Ansaugens der Verdünnungsflüssigkeit den *Mélangeur* senkrecht zu halten und zwischen den Fingern leicht zu drehen, damit die Glasperle sich etwas bewegt und von den anhaftenden Luftblasen befreit wird. Die Mischpipette ist ausser mit der Marke 1 noch mit zwei anderen Marken (mit  $\frac{2}{5}$  und  $\frac{1}{5}$  bezeichnet) versehen, von welchen die eine einer Verdünnung des Blutes von  $\frac{1}{500}$ , die andere einer solchen von  $\frac{1}{100}$  entspricht. Für den Fall, dass die Abmessung des aufgesogenen Blutes bis zu der Marke nicht rasch genug gelingt, bevor Gerinnung zu befürchten ist, hat Miescher noch die in der Figur sichtbaren kleinen Nebenmarken oberhalb und unterhalb der Hauptmarken anbringen lassen zur Abschätzung der Blutmenge, welche man zu viel oder zu wenig aspirirt hat. Diese Hilfsmarken entsprechen nämlich dem 100sten Theil der gesamten Blutsäule (bis zur Marke 1 gerechnet) und das Plus oder Minus des aspirirten Blutes kann dann leicht bei der Ausrechnung berücksichtigt werden. Auf einige andere Neuerungen der Miescher'schen Mischpipette kann hier nicht eingegangen werden. Ganz wesentlich für die Möglichkeit einer sicheren Vergleichung der Farbnancen ist es, dass die Blutlösung vollkommen klar ist, da sonst die Nuance des Blutes stets etwas schwärzlicher erscheint als die Farbe des Glaskalles. Dies ist der Grund weshalb zur Herstellung der Verdünnung eine Sodaauslösung verwendet wird, welche auch die Stromate der Blutkörperchen löst. Die Sodaauslösung darf jedoch nicht zu alt sein, da dieselbe sonst infolge der Bildung von Bicarbonat das Blut nicht mehr ganz klar löst.

In Betreff der Details der Ausführung der Hämoglobinbestimmungen mittelst des Fleischl-Miescher'schen Instrumentes verweise ich auf die dem Instrumente beigegebene Gebrauchsanweisung, welche einer Arbeit von Veillon\* entnommen ist, der sich nach dem Tode Miescher's unter Jaquet's Leitung um die constructive Fertigstellung des Hämometers bemüht und die Zuverlässigkeit desselben geprüft hat.

Ueber die Genauigkeit der Resultate des Fleischl'schen Instrumentes macht Jaquet\*\* gestützt auf zahlreiche Untersuchungen, die Angabe, dass die Fehlergrenzen der gefundenen absoluten Hämoglobinnengen bei einiger Uebung und bei der Anwendung aller Cautelen nicht 0.15–0.22 Gewichtsprocente des Blutes übersteigen, so dass das Instrument nahezu ebenso genau und dabei weit einfacher zu handhaben ist wie das Spectrophotometer.

Ich kann diese Angaben bestätigen und halte mit Jaquet das verbesserte Fleischl-Miescher'sche Hämometer neben dem viel schwieriger zu handhabenden Spectrophotometer für das vorzüglichste Instrument, das wir gegenwärtig zu klinisch-wissenschaftlichen Hämoglobinbestimmungen besitzen, was natürlich der Empfehlung des Gowers'schen Instrumentes für die Zwecke der gewöhnlichen Praxis in keiner Weise Eintrag thut.

\* Arch. f. exp. Pathologie und Pharmakologie, Bd. XXXIX, 1897, S. 483.

\*\* Corr.-Bl. f. Schw. Aerzte, 1897, S. 129 und 164.

## Das Hämatospectrophotometer.

Wohl die genaueste Methode der Hämoglobinbestimmung ist diejenige vermittelt des von Vierordt zu diesem Zwecke zuerst verwendeten und durch Hüfner vervollkommenen Spectrophotometers. Für praktische Zwecke ist jedoch dieses Instrument zu theuer und das Verfahren zu compliciert, so dass wir auf eine Erklärung der Methode hier verzichten und auf die Darstellung Hüfners im dritten Bande der Zeitschrift für physiologische Chemie (S. 562) verweisen müssen.

## Die colorimetrische Doppelpipette von Hoppe-Seyler.

Auch in Betreff dieses, wie es scheint, vorzüglichsten, aber für klinische Zwecke zu umständlichen Apparates verweise ich auf die Originalarbeiten: Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol. Chemie, Bd. 16, 1892, S. 505, und Lehrbuch der physiol.-chem. Analyse, 1893, S. 414.

## Die Blutkörperchenzählungen.

### Zählung der rothen Blutkörperchen.

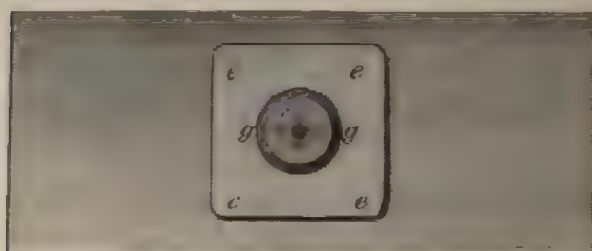
Es ist im allgemeinen sehr schwierig, durch die blosse Besichtigung eines mikroskopischen Präparates auch nur ein annäherndes Urtheil über den Gehalt des Blutes an rothen Blutkörperchen zu fällen. Es gelingt dies bloss bei sehr starker Verminderung der Blutkörperchenzahl, wo die mangelnde Geldrollenbildung ohneweiters die Verminderung beweist. Ein sicheres Urtheil, in Fällen, welche sich nicht extrem verhalten, lässt sich nur durch die Zählung der rothen Blutkörperchen erlangen.

Hierfür sind zahlreiche Methoden angegeben worden. Das Princip aller Verfahren besteht darin, dass in irgendeiner Weise ein mikroskopisch übersehbarer abgeschlossener Raum von bekanntem Inhalte mit Blut, das in einem bestimmten Verhältnisse mit einer die Blutkörperchen nicht lösenden Flüssigkeit verdünnt worden ist, gefüllt und nun die Zahl der rothen Blutkörperchen in diesem Raume unter dem Mikroskop bestimmt wird. Durch eine einfache Multiplication lässt sich dann der Gehalt eines Cubikmillimeters unverdünnten Blutes berechnen.

Der einfachste und zweckmässigste Blutkörperchenzählapparat, der auch gegenwärtig fast ausschliesslich angewendet wird, ist der von Thoma und Zeiss unter Benützung älterer Principien (Malassez, Hayem, Gowers) construierte (Fig. 182 a. f. S.). Derselbe besteht aus einer Zählkammer und einem sogenannten Mélangeur. Der letztere stellt eine Capillarpipette mit einer anpuellenartigen Erweiterung dar, in welcher eine frei bewegliche Glasperle eingeschmolzen ist. Wie aus der Figur hervorgeht, ist der Mélangeur so eingerichtet, dass die Ampulle den hundertfachen Cubikinhalt der Capillare besitzt. Oben lässt sich der Mélangeur zum Zwecke des bequemeren Ansaugens mit einem kleinen Schlauche versehen.

Die Zählkammer selbst ist in Fig. 182 B von oben, in Fig. 182 C im Profil gezeichnet. Auf einem Objectträger sind die zwei planparallelen Gläschen *eeee* und *f*, von denen das eine *f* kreisrund ist, während das andere viereckige (*eeee*) einen *f* an Durchmesser etwas übertreffenden centralen, kreisrunden Ausschnitt besitzt, concentrisch so aufgekittet, dass zwischen beiden die ringförmige Rinne *gg* bleibt, deren Boden vom Objectträger gebildet wird. Das Niveau der Oberfläche des Gläschens *f* liegt genau 0.1 mm tiefer als dasjenige des Gläschens *e*. Diese Niveaudifferenz ist in der Figur nicht erkennbar. Auf der Mitte des Gläschens *f*, welches den Boden der Zählkammer darstellt, ist eine 1 mm<sup>2</sup> einnehmende mikroskopische Gittertheilung von 20 × 20 Quadraten (Fig. 182 D) eingraviert, in welcher jedes Quadrat  $\frac{1}{20}$  mm Seite, somit  $\frac{1}{400}$  mm<sup>2</sup> Fläche besitzt. Wird nun die Kammer mit einem genau plangeschliffenen, nicht verbiegbaren und zu diesem Zwecke etwas dicken Deckgläschen bedeckt, so schliesst dasselbe über der Gittertheilung einen oben und unten von plan-

parallelen Flächen begrenzten Raum ab. auf dessen Basis unter dem Mikroskop die Theilung erscheint. Durch diese wird der Raum der Kammer in lauter kleine quadratische Prismen zerlegt, deren jedes einen Cubikinhalt von  $\frac{1}{4000} \text{ mm}^3$  hat. Dies ist die Basis der Berechnung. Damit dieselbe aber richtig sei, muss nicht nur die Kammer sehr genau geschliffen sein, sondern das Deckgläschen muss auch ganz genau den Rande der Kammer aufliegen. Man erkennt dies letztere daran, dass da, wo Deckgläschen und Kammerrand einander anliegen, nach dem Aufdrücken des Deckgläschen



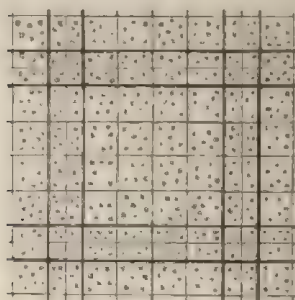
B

Zählkammer von oben gesehen.



C

Zählkammer im Profil.



D

Mikroskopisches Bild eines Stückes der Gittertheilung mit den darauf befindlichen Blutkörperchen.



A

Melangeur

Fig. 182.

Thoma-Zeiss'scher Blutkörperchenzählapparat.

die Newton'schen Farben erscheinen und auch beim Nachlassen des Druckes infolge der Adhäsion bestehen bleiben. Hierauf muss bei der Vornahme der Zählung geachtet werden. Die Rinne *gg*, welche sich um das Gläschen *f* herumzieht, hat zum Zweck, das Einfließen der auf *f* gebrachten Blutmischung zwischen Deckgläschen und Kammerrand, wodurch natürlich die Kammertiefe verändert würde, zu verhindern. Bei den älteren Instrumenten fehlt diese Rinne, und es muss in diesem Falle darauf geachtet werden, dass der auf die Theilung gebrachte Tropfen der Blutmischung so klein ist, dass er nicht bis an den Rand der Kammer reicht.



Die Zählung wird nun in folgender Weise vorgenommen: Es wird dem zu untersuchenden Patienten mittelst einer Lanzette oder der auf S. 610 beschriebenen Franckeschen Nadel ein kleiner Einstich in die Fingerkuppe gemacht, so dass ein Tropfen Blut hervorquillt. Dabei muss man jeden stärkeren Druck in der Nähe der Stichöffnung vermeiden, da dadurch die Resultate infolge des Austrittes von Lymphe oder durch die Staung des Blutes unrichtig werden können. Aus dem vortretenden Blutstropfen wird der *Mélangeur* bis zur Marke 1 durch Ansaugen gefüllt. Man saugt sodann bis zum oberen Ende der Ampulle, d. h. bis zum Theilstriche 101, eine die Blutkörperchen nicht auflösende Zusatzflüssigkeit nach, als welche entweder eine 3%ige Kochsalz- oder eine 5%ige Glaubersalzlösung oder noch besser Hayem'sche Flüssigkeit \*) dient. Es ist zweckmässig, den *Mélangeur* dabei während des Einfließens der Verdünnungsflüssigkeit senkrecht zu halten und ihn leicht zu drehen, so dass die Glasperle etwas bewegt und von anhaftenden Luftblasen, welche den Verdünnungsgrad ungenau machen würden, befreit wird. Durch Umschütteln des *Mélangeurs* erhält man nun eine hundertfache Verdünnung des zu untersuchenden Blutes. An dieser Mischung wird die Zählung vorgenommen. Man bläst zunächst so viel von der Flüssigkeit aus, dass die den capillaren Theil des *Mélangeurs* erfüllende Zusatzflüssigkeit durch den röhlichen Inhalt der Ampulle ersetzt wird, wischt die Spitze der Pipette ab und bringt nun noch einmaligen guten Schütteln des *Mélangeurs* ein sehr kleines Tröpfchen von der Mischung auf die Theilung der sorgfältig gereinigten Zählkammer, bedeckt dieselbe mit dem geschliffenen Deckgläschen und drückt dasselbe am Rande fest, so dass die Newton'schen Farben erscheinen. Wenn dieselben nach dem Aufhören des Druckes nicht bestehen bleiben, so muss das Präparat neu gemacht resp. Kammer und Deckgläschen sorgfältig gereinigt werden, da der Fehler gewöhnlich daran liegt, dass irgendein Stäubchen zwischen Kammerrand und Deckgläschen gelangt ist. Man lässt hierauf das Präparat circa 1 Minute möglichst horizontal liegen. Die Blutkörperchen haben sich dann auf den Boden der Kammer niedergesetzt. Nun wird das Präparat zur Vornahme der Zählung unter das Mikroskop gebracht. Dabei überzeugt man sich zunächst bei schwacher Vergrößerung, ob die Blutkörperchen wenigstens annähernd gleichmässig vertheilt sind. Ist dies nicht der Fall, so muss ein neues Präparat angefertigt werden. Noch sicherer ist es, um zuverlässige Resultate zu erhalten, zwei Zählkammern zu beschicken und als Vorbedingung für die Ausführung der Zählung zu verlangen, dass in beiden Präparaten die Blutkörperchen annähernd gleich dicht stehen. Ist diese Bedingung nicht erfüllt, so fertigt man nach wiederholtem Schütteln des *Mélangeurs* neue Präparate an. Die Zählung gelingt am besten bei mittlerer Vergrößerung (z. B. Leitz Nr. 5, Zeiss C oder D).

Da bei den neueren Apparaten zur besseren Orientierung jeder fünfte Theilstrich der Kammer durch eine Doppellinie markiert ist (Fig. 182 D), so kann man, falls es sich bloss um approximative Zählungen handelt, die Horizontalreihen von je 4 Quadraten, die in dieser Weise abgegrenzt werden, zur Erleichterung der Rechnung als Raumeinheit benützen und folgendermaassen verfahren: Man zählt eine grössere Anzahl solcher benachbarten Horizontalreihen von 4 Quadraten durch, und zwar, um Doppelzählungen zu vermeiden, in der Weise, dass man ausser den die Grenzlinien nicht berührenden Körperchen auch noch diejenigen zählt, welche die obere und linke Grenzlinie einer Reihe berühren, nicht aber diejenigen, welche an der unteren und rechtsseitigen Begrenzung liegen. Diese werden vielmehr zu der Nachbarreihe gerechnet. Immer, wenn man eine solche Reihe von 4 Quadraten gezählt hat, schreibt man die gefundene Zahl auf ein Blatt Papier, nimmt schliesslich aus den gefundenen Zahlen das Mittel (für 4 Quadrate) und hat dasselbe nun einfach mit 100.000 zu multiplicieren, um die Zahl der Blutkörperchen, welche in 1  $\text{mm}^3$  Blut enthalten sind, zu erhalten. Da nämlich 1 Quadrat =  $\frac{1}{10} \times \frac{1}{100} \text{ mm}^2$ , so entsprechen 4 Quadrate  $\frac{1}{1000} \text{ mm}^2$ . Wenn man also reines Blut zur Zählung benützen würde, so müsste man die für 4 Quadrate gefundene Zahl mit 1000 multiplicieren, um den Gehalt von 1  $\text{mm}^3$  zu bekommen. Da aber das Blut hundertfach verdünnt benützt wird, so hat man eine weitere Multiplication mit 100, somit im ganzen eine Multiplication mit 100.000 vorzunehmen.

\*) Die Hayem'sche Flüssigkeit besteht aus:

Sublimat	0.5
Natr. sulf.	5.0
Natr. chlorat.	2.0
Aq. destill.	200.0

Sie hat den Vortheil, die rothe Farbe der Blutkörperchen gut zu erhalten und dadurch die Unterscheidung der rothen und weissen Blutkörperchen zu erleichtern.

Zu genaueren Zählungen bedarf man eines mittelst einer Mikrometer-schraube verschiebbaren Objectisches,\* auf welchen man die Kammer legt, und man nimmt dann die Zählung in der Weise vor, dass man die durchgehenden Horizontalreihen von je 20 Quadraten zählt, indem man unter fortwährender Verschiebung der Kammer die sämtlichen Quadrate je einer Horizontalreihe durch das Gesichtsfeld wandern lässt, dabei jeweilen die in das Gesichtsfeld eintretenden Blutkörperchen zählt und dieses Verfahren für eine grössere Anzahl benachbarter Horizontalreihen wiederholt. In Betreff der auf den Grenzlinien liegenden Blutkörperchen verfährt man auch hier wie oben angeführt.

Da das Resultat der Zählung selbstverständlich umso exacter ist, je mehr Quadrate man zählt, und da nach Reinert bei einer Zählung von 200 Quadraten der wahrscheinliche Fehler immer noch circa 3%, beträgt, so ist es am besten und schliesst auch Irrthümer der Berechnung am sichersten aus, wenn man unter wechselnder Frontal- und Sagittalverschiebung des Präparates mittelst des beweglichen Objectisches die sämtlichen 400 Quadrate der Kammer in Horizontalreihen durchzählt. Man hat dann die gefundene Zahl mit 1000 zu multiplicieren, um bei einer Blutverdünnung von 1:100 die Gesamtzahl der rothen Blutkörperchen in 1 mm<sup>3</sup> Blut zu erhalten.

Während für anímisches Blut, das ja meistens für die Zählungen in Betracht kommt, es zweckmässig ist, in der oben erwähnten Weise den Mélangeur bis zum Theilstreiche 1 mit Blut zu füllen, so kommen bei einem Blute mit annähernd normalem oder sogar übernormalen Blutkörperchengehalt die Blutkörperchen bei dieser Verdünnung so dicht zu liegen, dass die Zählung schwierig wird. In diesen Fällen setzt man besser nur Blut bis zur Marke 0.5 auf. Man hat dann eine Verdünnung von 1:200 und muss die Berechnung dementsprechend abändern.

Es wurde bei den bisherigen Auseinandersetzungen nicht darauf Rücksicht genommen, dass das Blut neben den rothen auch weisse Blutkörperchen enthält. Diese müssten eigentlich bei der Zählung nicht mitgerechnet werden. Bei den relativ schwachen Vergrösserungen, welche man zur Zählung benützt, ist aber die Unterscheidung der rothen und weissen Blutkörperchen nicht leicht. Es hat jedoch gewöhnlich keinen wesentlichen Nachtheil, wenn man alle Körperchen, welche man sieht, als rothe zählt, da die Zahl der weissen gegenüber den rothen meist verschwindend klein ist (vgl. später). In den Fällen, wo die Zahl der Leukocyten nicht vernachlässigt werden darf (wie z. B. bei Leukämie und hochgradiger Leukocytenose), verfährt man am besten so, dass man zunächst die Gesamtzahl der Körperchen bestimmt, sodann die Zahl der weissen nach der unten beschriebenen Methode feststellt und sie von der Gesamtzahl subtrahiert.

## Zählung der weissen Blutkörperchen.

Eine Schätzung der Leukocytenzahl am mikroskopischen Präparat des unverdünnten Blutes ist sehr schwierig, weil die weissen Blutkörperchen meist sehr unregelmässig vertheilt und vielfach in den Geldrollen der rothen Blutkörperchen versteckt und festgekeilt erscheinen. Man ist deshalb zur Beurtheilung auf Zählungen am verdünnten Blute angewiesen, die allerdings, wo es sich bloss um ein annäherndes Urtheil handelt, in abgekürzter, schätzender Weise vorgenommen werden können, wie in dem Folgenden gezeigt werden wird.

Zur Zählung der weissen Blutkörperchen müssen zwei Bedingungen erfüllt werden. Erstens müssen dieselben trotz der für die Zählung erforderlichen relativ schwachen Vergrösserung sicher als solche kenntlich gemacht werden, und zweitens muss man, wenn wenigstens die Zahl der Leukocyten nicht (wie bei Leukämie) erheblich vermehrt ist, ein bedeutend grösseres Blutvolumen durchzählen als für die rothen Blutkörperchen, da sonst bei der Kleinheit der absoluten Zahlen die Zählungsfehler zu beträchtlich werden. Am besten erfüllt man diese Forderungen durch die folgende, von Thomas angegebene Methode.

Man verdünnt das Blut, statt mit den bei der Zählung der rothen Blutkörperchen angegebenen Lösungen, mit einer Lösung von 1%igem Eisessig in Wasser. Fürk verwendet eine 1%ige Essigsäure und setzt derselben zum Zwecke der Kernfärbung etwas Gentianaviolett (0.05:300) zu. Durch den Essigsäurezusatz werden die roten

\* Zu beziehen durch das optische Institut Leitz in Wetzlar.



Blutkörperchen aufgelöst und alle Körperchen, welche sichtbar bleiben, charakterisieren sich als weisse. Um hinreichend grosse absolute Zahlen zu erhalten, stellt man in dieser Weise nicht eine 1%ige, sondern eine 10%ige, bei starker Leukocytose allentfalls auch eine 5%ige Blutmischung her. Man bedient sich hierzu am besten eines eigenen Mélangeurs, welcher analog construiert ist wie der auf S. 622 abgebildete, nur mit dem Unterschiede, dass die Ampulle bloss 10mal so viel fasst wie die Capillare\*). Nachdem man die Mischung hergestellt hat, verfährt man ähnlich, wie bei der Zählung der rothen Blutkörperchen (S. 623 f.). Es ist jedoch vorthellhaft für die Zählung der Leukoeyten die von Elzholtz angegebene Zählkammer\*\*) zu benützen, die sich von der Thoma'schen nur durch ihre 9mal grössere Flächenansdehnung unterscheidet. Die Kammerhöhe ist die nämliche. Während die Thoma'sche Kammer eine Theilung von 1 mm Seite und 1 mm<sup>2</sup> Fläche besitzt, hat die Elzholtz'sche Kammer eine solche von 3 mm Seite, somit von 9 mm<sup>2</sup> Fläche. Man kann infolgedessen sehr schnell eine sehr grosse Zahl von Leukoeyten zählen, was im Interesse der Genauigkeit (s. u.) nothwendig ist. Auch hier ist es wesentlich, nachdem man ein Tröpfchen des verdünnten Blutes auf den Boden der Zählkammer gebracht hat, sich bei schwacher Vergrösserung davon zu überzeugen, dass die Vertheilung der Leukoeyten eine gleichmässige ist. Wie für die rothen Blutkörperchen, ist es empfehlenswert, zwei Zählkammern gleichzeitig zu benützen und für das weitere Vorgehen die Bedingung zu stellen, dass in beiden die Leukoeyten annähernd gleich dicht stehen.

Statt die Blutkörperchen durch Essigsäurezusatz zu lösen, kann man auch die für die Zählung der rothen Blutkörperchen empfohlene 3%ige Kochsalzlösung als Verdünnungsmittel verwenden und dieser zum Zwecke der Färbung der Leukoeyten 1:10.000 Gentianaviolett zusetzen. Hierbei muss aber natürlich die für die rothen Blutkörperchen vorgesehene Verdünnung 1:100 hergestellt werden, da sonst die weissen Blutkörperchen von den rothen verdeckt werden. Dieses Verfahren ist jedoch weniger bequem, und wegen der Verminderung der absoluten Zahlen infolge der starken Verdünnung auch weniger genau, als das vorher angeführte.

Handelt es sich nun bloss um eine annähernde Zählung beziehungsweise um Abschätzung der Zahl der Leukoeyten, z. B. zum Zwecke, bei Infectiouskrankheiten das Vorhandensein oder Fehlen von Leukocytose zu constatieren, so kann man in der Weise verfahren, dass man das Gesichtsfeld des Mikroskopes als Flächeneinheit benützt. Der Flächeninhalt des Gesichtsfeldes kann dabei unter Benützung der Theilung der Zählkammer leicht ausgerechnet werden, wenn man den Tubus des Mikroskopes so einstellt, dass die Grenzen des Gesichtsfeldes genau mit Theilstrichen zusammenfallen, so dass der Durchmesser des Gesichtsfeldes ein ganzes Vielfaches des Wertes eines Theilstriches am Boden der Zählkammer ausmacht. Der Flächeninhalt des Gesichtsfeldes wird dann folgendermassen berechnet: Der Durchmesser des Gesichtsfeldes ist gleich der Zahl der in ihm enthaltenen Theilstriche, multipliciert mit dem Werte eines solchen, d. h. mit  $\frac{1}{20}$  mm. Nehmen wir an, der Durchmesser des Gesichtsfeldes sei  $a/\frac{1}{20}$  mm, dann ist die Oberfläche des Gesichtsfeldes  $\pi \left(\frac{a}{40}\right)^2$  mm<sup>2</sup> \*\*\*). Der Cubikinhalt

des im Gesichtsfelde liegenden Theiles der Kammer ist somit  $0.1 \pi \left(\frac{a}{40}\right)^2$  mm<sup>3</sup>.

Bezeichnen wir diesen Inhalt mit  $C$ , die darin enthaltene Zahl weisser Blutkörperchen mit  $Z$ , die in 1 mm<sup>3</sup> unverdünnten Blutes enthaltene Zahl weisser Blutkörperchen mit  $x$ , so hat man bei einer Verdünnung des Blutes von 1:10 zur Ausrechnung folgende Proportion:

$$\frac{x}{10 Z} = \frac{1}{C} \text{ also: } x = \frac{10 Z}{C}$$

Um nicht jedesmal eine Berechnung des Wertes  $C$  anstellen zu müssen, stellt man denselben ein für allemal für das verwendete Linsensystem und eine bestimmte Tubuslänge des Mikroskopes fest. Es ist dann unter Wahrung dieser Constanten und der Verdünnung 1:10 bei einiger Uebung auch ohne Zählung, durch einen Blick ins Mikroskop sehr leicht, rasch schätzend festzustellen, ob die Zahl der Leukoeyten vermehrt oder vermindert ist. Natürlich ist es von Vortheil, sich nicht auf die Berücksichtigung eines einzigen Gesichtsfeldes zu beschränken. Zur genaueren Feststellung

\*) Neuerdings gibt Zeiss seinen Blutkörperchenzählapparaten stets eine solche zweite Pipette für die Zählung der Leukoeyten bei.

\*\*) Fabriciert von C. Reichert, Wien, Beunogasse.

\*\*\*)  $\pi = 3.1416$ .



der Leukocytenzahlen verföhrt man dagegen unter Anwendung der Elzholtz'schen Kammer und der Verdünnung 1 : 10 am besten ähnlich wie für die genaue Zählung der rothen Blutkörperchen, indem man durch Verschiebung des Präparates mittelst des verschiebbaren Objecttisches die gesammte Kammer mit ihren 3600 Quadraten in Horizontalreihen durchzählt.

Türk empfiehlt, um einigermaassen brauchbare Zählungsergebnisse zu erhalten, wenigstens 300—1000 Leukocyten zu zählen, was mit der Elzholtz'schen Kammer leicht möglich ist. In der That fand Reinert noch bei Zählung von 4000 Leukocyten einen wahrscheinlichen Fehler von  $\pm 3.6\%$ .

Es sei noch bemerkt, dass, um in pathologischen Fällen einen brauchbaren Befund zu erhalten, man gut thut, die Verdauungsleukocytose (vgl. S. 643) zu vermeiden. Es geschieht dies, indem man die Patienten vor der Untersuchung fasten lässt oder, da dies nicht immer angeht, die Untersuchung unmittelbar vor der Mahlzeit, am besten früh morgens, vornimmt. Ausserdem lässt sich, wie Rieder gezeigt hat, die Verdauungsleukocytose ziemlich vollständig eliminieren, wenn man sehr kleine häutige Mahlzeiten nehmen lässt und dabei vegetabilische Nahrung, insbesondere Fett und Amylaceen bevorzugt.

In Betreff der Zählung der einzelnen Arten der Leukocyten vgl. S. 641 f.

## Die Zahl der rothen und weissen Blutkörperchen unter physiologischen Bedingungen.

Die Zahl der rothen Blutkörperchen beträgt nach Vierordt beim Manne 5, beim Weibe  $4\frac{1}{2}$  Millionen im Cubikmillimeter. Nach eigenen Untersuchungen kann aber wenigstens für die bernische Bevölkerung die Zahl bei gesunden Frauen bis über 5 Millionen, bei gesunden Männern bis gegen 6 Millionen steigen. Es stimmt dies überein mit den nachfolgenden Zahlen von Sörensen.

Sörensen gibt folgende Tabelle für die Schwankungen der Blutkörperchenzahl nach dem Lebensalter.

	Männliches Geschlecht			Weibliches Geschlecht		
	Alter	Anzahl der rothen Blutkörperchen in 1 mm <sup>3</sup>	Anzahl der Individuen	Alter	Anzahl der rothen Blutkörperchen in 1 mm <sup>3</sup>	Anzahl der Individuen
Neugeborene	5—8 Tage	5,760,000 (5,284,500—6,105,000)	3	1—14 Tage	5,560,000 (5,262,500—5,960,000)	6
Kinder . . .	5 Jahre	4,950,000 (4,750,000—5,145,000)	2	2—10 Jahre	5,120,000 (4,980,000—5,260,000)	2
Erwachsene	19 $\frac{1}{2}$ —22 Jahre (Studenten)	5,606,000 (5,422,000—5,784,000)	7	15—28 Jahre	4,820,000 (4,417,000—5,350,000)	14
	25—30 Jahre (Junge Aerzte)	5,340,000 (4,900,000—5,800,000)	6	41—61 Jahre (Wärterinnen)	5,010,000 (4,800,000—5,470,000)	7
	50—52 Jahre	5,137,000 (4,910,000—5,359,000)	2			
	82 Jahre	4,174,700	1			

Von physiologischen Einflüssen auf die Zahl der rothen Blutkörperchen ist Folgendes zu erwähnen. In Betreff des Einflusses der Nahrungsaufnahme schwanken die Angaben der Autoren. Nach den Beobachtungen Vierordts und Limbrecks findet sich nach der Nahrungsaufnahme meist eine geringe Abnahme der Zahl der rothen Blutkörperchen, welche wohl auf die Verdünnung des Blutes durch die Resorption von Flüssigkeit zurückzuführen ist. Dasselbe beobachtet man nach Getränkezufuhr. Umgekehrt bewirkt Hunger eine relative Zunahme der rothen Blutkörperchen. Fettleibige Personen haben durchschnittlich eine etwas geringere Blutkörperchenzahl als

zuzugere (Leichtenstern). Menstruation und Schwangerschaft scheinen meist keinen merklichen Einfluss auf die Blutkörperchenzahl zu haben. Abführmittel und Diuretica vermehren durch Bluteindickung bei energischer Einwirkung die Blutkörperchenzahl. Das kalte Bad vermehrt vorübergehend die Zahl der rothen Blutkörperchen. Die Ursache dieser Erscheinung ist noch unbekannt. Interessant ist der Einfluss des Höhenklimas auf die Blutkörperchenzahl. Nach Vialt, Miescher, Egger, Jaquet u. a. vermehrt sich in Höhen zwischen 1000 und 2000 m ü. M. die Zahl der rothen Blutkörperchen beträchtlich, und zwar in sehr kurzer Zeit. Für Arosa fand Egger schon binnen 14 Tagen eine Zunahme der rothen Blutkörperchen bei frisch Angekommenen von 5 auf 6 Millionen. Die Vermuthung, dass es sich dabei um eine Austrocknungserscheinung (Verminderung des Plasmas) infolge der trockenen Höhenluft handle, hat Egger widerlegt; ebenso die Vermuthung, dass es sich nicht um eine wirkliche Vermehrung, sondern bloss um eine andere Vertheilung der rothen Blutkörperchen handle. Die wichtigsten Untersuchungen über diese Frage finden sich in F. Mieschers histologischen und histologischen Arbeiten (Leipzig 1897). Die durch Gottstein aufgestellte Behauptung, dass es sich bei der in Frage stehenden Erscheinung um eine reine Täuschung handle, welche darauf beruhe, dass bei niedrigem Luftdruck die Tiefe der Zählkammer grösser sei, als bei hohem Luftdruck, ist physikalisch unhaltbar und ausserdem durch die Thatsache, dass auch das Hämoglobin entsprechend zunimmt (vgl. S. 616), widerlegt.

In Betreff des normalen Verhältnisses der weissen zu den rothen Blutkörperchen schwanken die Angaben zwischen 1:300 und 1:700. Es rührt dies wahrscheinlich davon her, dass dieses Verhältnis individuell verschieden ist. Ausserdem werden aber die Angaben auch beeinflusst durch die häufig nicht berücksichtigte Verdauungsleukocytose (vgl. unten) sowie die verschiedene absolute Zahl der rothen Blutkörperchen.

Nach Rieder (l. c.), welcher fastende Personen untersuchte, beträgt bei Gesunden mit normaler Zahl rother Blutkörperchen das Verhältnis der weissen zu den rothen für den Erwachsenen im Mittel 1:651, für Kinder (von 9—15 Jahren) 1:518.

Es muss jedoch darauf hingewiesen werden, dass die Aufstellung derartiger Verhältniszahlen in Anbetracht der schwankenden Zahlen der rothen Blutkörperchen weniger zweckmässig ist als die Angabe der absoluten Zahlen pro Cubikmillimeter. Rieder fand bei seinen fastenden Patienten als Mittelzahl pro Cubikmillimeter 7680 für die Erwachsenen und 9660 für Kinder. Ueber die vermehrte Leukocytenzahl bei Neugeborenen vgl. S. 643.

## Die Zahl der rothen Blutkörperchen und der Hämoglobingehalt des Blutes unter pathologischen Verhältnissen.

(Vgl. auch S. 656 ff.)

### Der sogenannte Blutkörperchenquotient oder Blutkörperchenwert.

Alle unter dem Begriffe der Anämie zusammengefassten Krankheitszustände führen zu mehr oder weniger erheblicher Verminderung der Zahl der rothen Blutkörperchen und des Hämoglobins. In dieser Beziehung vergleiche man die spätere Darstellung der charakteristischen Blutbefunde dieser Krankheiten (S. 656 ff.).

Im übrigen ist anzuführen, dass jede den Gesamtbestand des Organismus schädigende Erkrankung, sei sie chronisch oder acut, auch den Blutkörperchenbestand und Hämoglobingehalt herabsetzen oder zur Anämie führen kann. Jedoch ist dies keineswegs ausnahmslos der Fall.



Bei acuten fieberhaften Infectionskrankheiten findet man ebensooft Vermehrung als Verminderung der rothen Blutkörperchen und des Hämoglobins. Für die Vermehrung kommt als Ursache in Betracht Abnahme der Blutplasmen, für die Verminderung einerseits die für das Fieber behauptete Wasserretention und anderseits die Zerstörung der rothen Blutkörperchen. Bestimmte diagnostische oder prognostische Schlüsse sind aus diesen Verhältnissen einstweilen nicht zu ziehen.

Die chronischen Kachexien haben im allgemeinen die Tendenz, die Hämoglobinmenge und die Zahl der rothen Blutkörperchen zu vermindern. Speciell bei der Krebskachexie kommt es oft zu sehr hochgradiger und für die Diagnose wichtiger Anämie. Jedoch ist zu bemerken, dass es sich bei diesen Krebsanämien fast ausnahmslos um solche Localisationen des Carcinoms handelt, welche erhebliche, wenn auch oft sehr allmähliche und deshalb wenig merkbare Blutverluste bedingen (Magen- und Darmcarcinome). Das Blut tuberculöser Kranken zeigt mitunter verminderten Hämoglobin- und Blutkörperchengehalt, jedoch ist dies keineswegs die Regel; viele tuberculöse, hochgradig kachectische Patienten behalten vielmehr oft genug trotz ihres blassen Aussehens bis zum Lebensende normale Blutbeschaffenheit. Neurasthenische Patienten zeigen nur in Ausnahmefällen eine Verminderung der lebenden Bestandtheile des Blutes, und es ist deshalb eine ganz ungerechtfertigte Vermengung nicht zusammengehöriger Dinge, wenn man in Wissenschaft und Praxis vielfach neurasthenische und anämische Zustände zusammenwirft. Gerade hier zeigt sich der grosse, von mir stets betonte praktische Wert der Hämoglobinbestimmungen für die Therapie. In Betreff der trügerischen Bedeutung des blassen Aussehens vergleiche man das Capitel über die Hautfarbe S. 206. Im übrigen vergleiche man S. 659 secundäre Anämien.

Bemerkenswert ist es, dass bei Zuständen venöser Stauung die Untersuchung des Fingerblutes oft vermehrten Hämoglobingehalt und vermehrte Blutkörperchenzahlen ergibt. Es ist dies eine rein mechanische Folge der verlangsamten Blutströmung, wobei die Blutkörperchen in den Capillaren liegen bleiben. Es schliesst dieser Befund einen vermehrten Wassergehalt des Blutplasmas und eine hydrämische Plethora nicht aus.\*)

Der Blutkörperchenquotient oder Blutkörperchenwert. Wenn man sowohl die Hämoglobinmenge als auch die Blutkörperchenzahl in einem gegebenen Krankheitsfälle in Procenten der Norm ausdrückt und die procentische Hämoglobinzahl durch die procentische Blutkörperchenzahl dividiert, so erhält man einen Bruch der, wie eine einfache Ueberlegung ergibt, anzeigt, wie viel Hämoglobin das einzelne Blutkörperchen im Verhältnis zur Norm enthält. Man bezeichnet diesen Bruch als Blutkörperchenquotienten oder Blutkörperchenwert. Während derselbe in der Norm gleich 1 ist, zeigt er in den verschiedenen Anämien Werte, die bald 1 übertreffen (perniciöse Anämie), bald kleiner als 1 sind (Chlorose). Vgl. im übrigen S. 656 ff.

### Volumbestimmung der in der Raumeinheit Blut enthaltenen Blutkörperchen. Der Hämatokrit.

Es wurde neuerdings versucht, die Zählung der Blutkörperchen durch Bestimmung des Volumens, welches sie im Gesamtblut gegenüber dem Plasma einnehmen, zu ersetzen. Das von Blix-Hedin hierzu angegebene und von Gärtner modifizierte Verfahren besteht in der Behandlung des Blutes mittelst der Centrifuge, nachdem dasselbe mit einer die Blutkörperchen conservierenden und die Gerinnung verhindernden

\*) Vgl. Katharina Baranoff, Beiträge zur Theorie der Flüssigkeitsentziehung und der Behandlung der Circulationsstörungen. J. A. D. Bern. 1895.



Flüssigkeit (Müller'scher Flüssigkeit) versetzt hat. Man centrifugiert eine mittelst des *Mélangeurs* (S. 621) abgemessene und in demselben durch Müller'sche Flüssigkeit in bestimmten Verhältnisse verdünnte kleine Blutmenge in einer einseitig geschlossenen graduirten Capillarröhre, die als Hämatokrit bezeichnet wird, so lange, bis die Blutkörperchen in Form eines compacten Cylinders das Ende der Capillare ausfüllen und das Volumen dieses Cylinders durch weiteres Centrifugieren nicht mehr verkleinert wird, was gewöhnlich nach 5 Minuten der Fall ist. Die rothen Blutkörperchen bilden dann zu unterst in der Capillare eine rothe, die weissen eine oberhalb der ersteren liegende weisse Säule. Die Höhe dieser Schichten wird an der Theilung abgelesen und bildet, bezogen auf das verwendete Blutvolumen, ein Maass für das Volumen der rothen resp. der weissen Blutkörperchen. Die Methode ist zwar elegant und leicht ausführbar, sie kann aber die Zählung der Blutkörperchen nicht, wie man anfangs glaubte, ersetzen, und leidet an mehreren Fehlerquellen. Deshalb verzichte ich hier auf eine eingehendere Beschreibung des Hämatokriten sowie des ganzen Verfahrens und verweise in Betreff desselben auf die Originalmittheilungen von Blix-Hedin\*) und Gärtner.\*\*)

## Der osmotische Druck und die Widerstandsfähigkeit der rothen Blutkörperchen.

Bekanntlich tritt, wenn man Blut mit destilliertem Wasser versetzt, der Farbstoff entweder sofort oder nach einiger Zeit in die Flüssigkeit über. Zusatz von Salz zum Wasser verhindert bei einer gewissen Concentration diese Zerstörung der rothen Blutkörperchen. Eine Salzlösung, deren Concentration gerade genügt, um die rothen Blutkörperchen zu conserviren, wird als den Blutkörperchen isotonisch bezeichnet und ist ein Maass für den osmotischen Druck derselben. Die isotonische Concentration ist für die verschiedenen Salze verschieden und wechselt für ein und dasselbe Salz je nach der Blutart. Ein klinisch brauchbares Verfahren, um den osmotischen Druck oder die Isotonie der rothen Blutkörperchen zu bestimmen, hat Hamburger\*\*\*), angegeben. Dasselbe ist durch Limbeck†) in folgender Weise modificiert worden: 16 Gläsern werden mit je 1 cm<sup>3</sup> Kochsalzlösung verschiedener Concentration beschickt, und zwar geht man aus von 0.4% und erhöht die Concentration in jedem folgenden Gläsern um 0.03%, so dass man eine fortlaufende Reihe von Concentrationen zwischen 0.4 und 0.85% hat. In jedes dieser Gläsern kommt ein kleines Quantum Blut, das man am besten mittelst eines Glasstäbchens dem aus einer kleinen Stichwunde des Fingers entquellenden Bluttröpfchen entnimmt. Das Blut wird mit der Salzlösung gut gemischt und die Mischung 6 Stunden stehen gelassen. Nach dieser Zeit wird nachgesehen, in welchen Flüssigkeiten sich das Blut eben noch gut erhalten hat, ohne Farbstoff an die Salzlösung abzugeben. Die geringste Concentration, welche noch zur Conservierung genügt, ist das Maass des osmotischen Druckes der Blutkörperchen. Die zu schwachen Lösungen, in welchen sich die Blutkörperchen lösen, heissen hypotonisch, die zu starken, in welchen sie schrumpfen, hypertonisch.

Obwohl die besprochene Prüfung die Resistenz der Blutkörperchen misst, so scheint mir doch der Versuch, in dem Verfahren schlechtweg eine Resistenzprüfung, gewissermassen Vitalitätsprüfung, sehen zu wollen, nicht gerechtfertigt. Man misst eben nur den osmotischen Druck, und wenn in einem Falle rothe Blutkörperchen, weil sie einen geringen osmotischen Druck haben, schon durch eine schwache Salzlösung conservirt werden, so sind sie schon bei einer Concentration der Salzlösung umso weniger resistent, indem sie schon bei einer Concentration der Salzlösung schrumpfen, bei welcher Blutkörperchen von höherem osmotischen Drucke nicht lüdt werden.

Dementsprechend können dann auch mittelst des besprochenen Verfahrens keineswegs alle die Widerstandsfähigkeit der Blutkörperchen betreffenden Fragen gelöst werden, indem z. B. bei der paroxysmalen Hämoglobinurie Chvostek††) die Widerstandsfähigkeit der rothen Blutkörperchen gegen Salzlösungen normal fand,

\*) Skandin. Archiv f. Physiologie, 1890, S. 134.

\*\*) Allg. Wiener med. Zeitung, 1892.

\*\*\*) Archiv der Physiologie von Du Bois Reymond, 1886, S. 476; 1887, S. 31. Zeitschr. f. Biologie, 26. Neue Folge VIII, S. 414.

†) Grundriss der klin. Pathologie des Blutes, Jena, Fischer, 1896.

††) Chvostek F., Ueber das Wesen der paroxysmalen Hämoglobinurie. Wien, F. Deuticke, 1894.

während dieselben abnorm geringe Resistenz gegen mechanische Schädigung (Schneiden und im Organismus gegen Stauung darbieten.

Da sich im Organismus der osmotische Druck der Blutkörperchen mit demjenigen des Plasmas stets ins Gleichgewicht setzt, so kann die minimale, die Blutkörperchen conservierende Concentration einer Salzlösung gleichzeitig auch als Maass des osmotischen Druckes des Blutplasmas betrachtet werden.

In Zahlen lassen sich diese osmotischen Druckwerte ausdrücken durch Bestimmung der Gefrierpunktniedrigung der betreffenden Salzlösung, worauf hier aber nicht weiter eingegangen werden kann.

## **Weitere morphologische Verhältnisse des Blutes.**

### **Technik der mikroskopischen Blutuntersuchung.**

Die mikroskopische Untersuchung des Blutes wird theils an frischen Präparaten, theils auch an gefärbten Trockenpräparaten vorgenommen.

#### **Mikroskopische Untersuchung frischer Blutpräparate.**

Die wichtigsten, den eigentlichen Blutkrankheiten zukommenden Veränderungen lassen sich schon an frischen Präparaten erkennen. Zu Herstellung derselben sind gewisse Cautelen zu beobachten. Schon bei der Entnahme des Blutstropfens können Fehler begangen werden. Drückt man nämlich in der Nähe der Stichöffnung zu stark, um das Vortreten des Blutes zu beschleunigen, so kann es dabei vorkommen, dass die rothen Blutkörperchen durch die Quetschung deformiert werden. Man lässt also den Blutstropfen möglichst ohne Druck aus der nicht zu kleinen Stichwunde austreten. Erhält man ohne Druck kein Blut, so darf nur in einiger Distanz von der Stichwunde ein leichter Druck ausgeübt werden. Das Deckgläschen wird nun mit dem Blutstropfen in leise Berührung gebracht, so dass nur ganz wenig Blut an demselben haftet. Erhält man zuviel Blut an das Deckgläschen, so werden die Präparate zu dick und die sogenannte Geldrollenbildung der rothen Blutkörperchen wird so stark, dass man feinere Details unter dem Mikroskop nicht mehr erkennen kann. Man legt dann das mit Blut befeuchtete Deckgläschen sofort auf den Objectträger. Zögert man damit, so werden die Blutkörperchen durch Austrocknung deformiert. Auch hierbei muss wieder jeder Druck und jedes Hin- und Herzerren vermieden werden. Beobachtet man diese Vorsichtsmaassregel nicht, so kann man die schönste Mikro- und Poikilocytose (vgl. unten) künstlich erzeugen. Die Ausbreitung des Blutes unter dem Deckgläschen muss vielmehr ausschliesslich durch Capillarität erfolgen. Das Präparat muss dann möglichst bald angesehen werden, da die Blutkörperchen sonst sehr rasch durch Wasserverlust schrumpfen und alle möglichen bizarren Formen annehmen. Für beschränkte Zeit (vgl. unten) kann ein solches Präparat zu Demonstrationszwecken conserviert werden, indem man die Verdunstung dadurch verhindert, dass man den Rand des aufgelegten Deckgläschens mit Oel bestreicht. Zusatz flüssigkeiten zum frischen Präparate sind zu vermeiden.

#### **Anfertigung und Färbung von Bluttrockenpräparaten.**

Die Färbung der histologischen Elemente des Blutes geschieht fast ausschliesslich an Trockenpräparaten.

Ausser über die gröberen morphologischen und tinctoriellen Verhältnisse der Kerne und des Protoplasmas der zelligen Elemente des Blutes sollen



solche gefärbte Trockenpräparate namentlich auch Aufschluss geben über die von Ehrlich entdeckten Granulationen oder Körnungen des Leukocytenprotoplasmas. Ehrlich hat diese Granulationen zum Gegenstand eines speciellen farbenanalytischen Studiums gemacht und gefunden, dass dieselben sich in bestimmten Farbgemischen electiv und verschieden färben lassen. Ehrlich theilt die für seine Zwecke brauchbaren Anilinfarben, welche chemisch bekanntlich meist Salze darstellen, ein in saure, bei welchen die färbende Eigenschaft auf der Säure, in basische, in welchen dieselbe auf der Basis beruht, und in neutrale, in welchen sowohl die Basis als auch die Säure färbende Eigenschaften besitzt. Typen der zu histologischen Färbungen brauchbaren sauren Farbstoffe sind das Eosin und das Säurefuchsin, Typen der basischen Farbstoffe Methylblau und Methylgrün, während das pikrinsaure Rosanilin einen neutralen Farbstoff darstellt. Ehrlich hat nun gefunden, dass gewisse Körnungen der weissen Blutkörperchen sich nur mit basischen, andere bloss mit sauren Farbstoffen tingieren, während eine dritte Gruppe sich durch beide färben lässt und eine vierte bloss zu den neutralen Farbstoffen Verwandtschaft besitzt. Hiernach unterscheidet Ehrlich: Oxyphile oder eosinophile ( $\alpha$ -) Körnung, amphophile ( $\beta$ -) Körnung, basophile ( $\gamma$ - und  $\delta$ -) Körnung, neutrophile ( $\epsilon$ -) Körnung. Die Unterscheidung von  $\gamma$  und  $\delta$  bezieht sich hauptsächlich auf die Grösse der Körnung. Die  $\gamma$ -Körnung ist die sogenannte Mastzellenkörnung, welche sich vor allen anderen ausser durch ihren basophilen Charakter durch die sehr erhebliche Grösse der Körner auszeichnet. Nach Ehrlich enthält jeder Leukocyt bloss eine Art von Körnern. Die  $\beta$ - und  $\delta$ -Körnungen spielen im menschlichen Blute keine Rolle.

Zur Herstellung der Trockenpräparate gelten folgende Regeln: Die zur Verwendung kommenden Deckgläschen müssen aufs vorsichtigste gereinigt werden, indem man sie mittelst einer Mischung von Aether und Alkohol unter Verwendung eines feinen, nicht fasernden Leinenläppchens oder durch dreimaliges Durchziehen durch die Flamme von Fett befreit. Für die weiteren Manipulationen dürfen die Deckgläschen bloss mit ganz trockenen Fingerspitzen oder Pincetten an den Ecken angefasst werden, da sonst die Präparate leicht verdorben werden. Man bringt hierauf von dem frisch aus der Fingerspitze quellenden Blute eine sehr kleine Menge (da sonst die Präparate zu dick werden) auf eines dieser Deckgläschen, legt ein anderes, ohne zu drücken, auf die Blutschichte, so dass es nur durch eigene Schwere auf derselben ruht. Man wartet dann einige Augenblicke, bis sich das Blut zwischen den beiden Gläschen durch die Capillarität in dünner, gleichmässiger Schichte ausgebreitet hat. Um dabei eine gleichmässige und dünne Schichte zu erhalten, ist es erforderlich, dass die Deckgläschen sehr dünn (höchstens 0.1 mm dick) sind, damit sie sich elastisch aneinanderlegen. Sobald sich das Blut ausgebreitet hat, zieht man die Gläschen parallel ohne Druck auseinander und lässt die den selben anhaftende dünne Blutschicht an der Luft trocknen. Man muss vor- und nach dem Trocknen der Blutschichte sich sehr davor hüten, mit dem Hauche der Athmung den Gläschen zu nahe zu kommen, da hierdurch die Präparate oft unbrauchbar werden.

Es folgt dann, am besten erst nach mehrstündiger Lufttrocknung, die Fixierung oder Härtung der Trockenpräparate. Dieselbe geschieht nach der ursprünglichen Ehrlich'schen Vorschrift durch Erhitzen im Thermostaten auf 110 - 120° C. während einiger Minuten bis zu mehreren Stunden, je nach der anzuwendenden Färbung. Einfacher und in Ermangelung eines entsprechenden Thermostaten empfehlenswert ist es auch, nach einer späteren Vorschrift



Ehrlichs sich einer auf einem Stativ horizontal befestigten Kupferplatte zu bedienen, unter deren einem Ende eine Heizflamme brennt. Nachdem die Flamme längere Zeit eingewirkt hat, kommt eine gewisse Temperaturconstanz in der Platte in dem Sinne zustande, dass die der Flamme zunächst gelegenen Theile am wärmsten, die entfernteren weniger heiss sind, dass aber jeder einzelne Theil der Platte im Verlauf des Versuches seine Temperatur beibehält. Durch Wtropfen von Toluol bestimmt man nun diejenige Stelle der Platte, an welcher der Toluoltropfen gerade noch siedend aufbraust, ohne das Leidenfrost'sche Phänomen\*) zu zeigen. An dieser Stelle, an welcher die Platte (bei einem Barometerstande von 760 mm) ungefähr eine Temperatur von 111°C. besitzt, werden die lufttrockenen Präparate, wenn man die gewöhnlichen Färbungsmethoden (Hämatoxylineosin, Triacid, vgl. das folg.) anwenden will, für 1/2—1 Minute aufgelegt. Für manche andere Färbungen ist aber auch ein länger dauerndes Erhitzen oder die Verwendung höherer Temperaturen nothwendig. Rubinstein\*\*) empfiehlt auch für die Triacidfärbung stärkeres Erhitzen, indem man das Deckgläschen mit der bestrichenen Seite an diejenige Stelle der Kupferplatte legt, an welcher ein mit einem Glasstab aufgetragener Wassertropfen gerade noch das Leidenfrost'sche Phänomen zeigt, und zwar so, dass eine Kante des Gläschens gerade noch nach dem kühleren Ende der Platte hinausragt. Ausser durch Erhitzen können die Präparate auch durch 5 Minuten dauerndes Einlegen oder 1 Minute dauerndes Kochen in absolutem Alkohol fixiert werden. Auch Formol fixiert in 1%iger alkoholischer Lösung die Präparate binnen 1 Minute genügend. Nach der Fixierung kann die Färbung der Trockenpräparate beliebig lange verschoben werden.

Die für die Feststellung der gröberen Verhältnisse einfachste und meist genügende als Normalverfahren zu bezeichnende Färbungsmethode besteht nach Rieder darin, dass man die fixierten Trockenpräparate in einer gesättigten Lösung von Eosin in 5%igen Carbolglycerin mehrere Stunden liegen lässt, die Farbe sodann mit Wasser abspült und die Präparate während einer Minute mit zur Hälfte verdünntem Hämatoxylin Delafield\*\*\*) nachfärbt. Nach wiederholtem Abspülen wird das Präparat an der Luft getrocknet und in Canadabalsam eingeschlossen. So angefertigte Präparate zeigen die rothen Blutkörperchen und die eosinophilen Körner intensiv roth, die Kerne und Mitosen dunkelblau, das Protoplasma der weissen Zellen violett oder röthlich gefärbt. Nach diesem Verfahren sind die auf Tafel I, Fig. 3 und 4 abgebildeten Präparate angefertigt.

Zur Erkennung noch feinerer Details der Kernstructur und namentlich der Mitosen werden nach Rieder die fixierten Blutpräparate 24 Stunden in einer gesättigten wässrigen Pikrinsäurelösung gelegt, hierauf 1—2 Tage in fließendem Wasser gespült und dann mit sehr verdünntem Hämatoxylin Delafield mehrere Stunden unter wiederholter Controle der Färbung intensiv nachgefärbt, in Wasser, eventuell in salzsäurehaltigem Wasser ausgewaschen und nach dem Lufttrocknen in Canadabalsam untersucht.

\* Herumtanzen des Tropfens ohne Benetzung der Unterlage.

\*\*) Zeitschr. f. wissensch. Mikroskopie, Bd. XIV, 1897, S. 456.

\*\*\* Herstellung desselben (citirt nach Stöhr): a) 1 g krystallisiertes Hämatoxylin wird in 6 cm<sup>3</sup> Alkoh. absol. gelöst. b) 15 g Ammoniakalaun werden in 100 cm<sup>3</sup> destilliertem Wasser warm gelöst und nach dem Erkalten filtrirt. In beiden Lösungen zusammengegossen, die Mischung bleibt drei Tage in einem offenen Gefässe am Lichte stehen, wird dann filtrirt und vermischt mit 25 cm<sup>3</sup> Glycerins und 25 cm<sup>3</sup> Methylalkohols. Nach drei Tagen wird die Mischung filtrirt und ist — lange haltbar — vorrätig zu halten.

Zur Färbung der Ehrlich'schen Körnungen dient gewöhnlich die Ehrlich'sche Triacidfärbung mittelst einer folgendermaassen zusammengesetzten Lösung von Dr. Grübler, Leipzig, Bayrische Strasse, auch fertig präpariert zu beziehen.

Gesättigte wässrige Lösung von Orange G. . .	120—135 cm <sup>3</sup>
" " " " Säurefuchsin . . .	80—165 "
" " " " Methylgrün . . .	125 "
Wasser . . . . .	300 "
Alkohol absolutus . . . . .	200 "
Glycerin . . . . .	100 "

Werden die fixierten Trockenpräparate in diese Lösung gebracht und in Wasser abgespült, so zeigen sie schon nach zwei Minuten die wichtigsten Granulationen distinct gefärbt, am schönsten die neutrophilen. Das Hämoglobin erscheint orange-färbig, die Kerne grün, die neutrophile (s-) Körnung violett, die eosinophile Körnung kupferfärbig, die basophile Körnung nicht deutlich gefärbt.

Empfehlenswerth für gewisse Zwecke ist auch die Chenzinsky'sche Eosin-methylenblaulösung, welche man erhält, indem man 40 cm<sup>3</sup> concentrirter wässriger Methylenblaulösung, 20 cm<sup>3</sup> 1/2%iger Eosinlösung mit 70%igem Alkohol und 40 cm<sup>3</sup> destillierten Wassers mischt. Die Mischung muss vor dem Gebrauche stets filtrirt werden. Die Färbung mit derselben dauert bei Brattemperatur 6—24 Stunden. Die Kerne und die Mastzellengranulation sowie die basophilen Körner rother Blutkörperchen (vgl. S. 636 f.) werden intensiv blau, Malarinplasmoiden himmelblau, die rothen Blutkörperchen und eosinophilen Granulationen schön roth gefärbt.

Methode von Willebrandt.\*) Nach Willebrandt lassen sich auch mittelst einer Mischung von Methylenblau und Eosin die sämtlichen Körnungen des menschlichen Blutes schön zur Anschauung bringen. Die Methode ist folgende: Man bereitet sich eine Lösung von der Zusammensetzung: 0.5% Eosin in 70%igem Spiritus dilutus, concentrirte wässrige Lösung von Methylenblau aa. Willebrandt charakterisiert die Eigenschaften dieser Lösung folgendermaassen. „Die Flüssigkeit färbt gewöhnlich die Präparate diffus blau durch Ueberwiegen des Methylenblaucomponenten. Setzt man aber tropfenweise verdünnte Essigsäure (1% ) zu, so gewinnt allmählig das Eosin immer mehr an Farbekraft, bis es sich völlig geltend macht. Nach einigen Controlfärbungen gelingt es immer, eine Flüssigkeit herzustellen, welche schöne und charakteristische Bilder gibt. Auf 50 cm<sup>3</sup> der ursprünglichen Lösung braucht man gewöhnlich 10—15 Tropfen der Essigsäurelösung, um eine vollkommen brauchbare Farbeflüssigkeit zu erhalten. Vor der Anwendung ist die Lösung stets zu filtrieren. Damit die Färbung gelingt, müssen die Blutpräparate gut fixirt sein, entweder in trockener Hitze, in Alkohol absolutus oder in 1%igem Formalalkohol. Die Färbung nimmt 5—10 Minuten in Anspruch unter wiederholter Erwärmung bis zur Dampfentwicklung. Abspülung in Wasser, ohne sonstige Entfärbung. Die Bilder werden nach dieser Methode sehr instructiv. Die Erythrocyten erscheinen roth gefärbt, die Kerne dunkelblau und scharf hervortretend, die neutrophilen Granula violett, die acidophilen rein roth und die Granula der Mastzellen intensiv violett.“ Die Methode hat also den Vortheil, gleichzeitig die sämtlichen Granula und auch die Kerne zu färben.

Handelt es sich nur darum, eine einzelne Art Körnung nachzuweisen, so dient für die eosinophile Körnung die eben beschriebene Eosin-hämatoxylinfärbung, für die basophile Körnung eine gesättigte wässrige Methylenblaulösung (Färbung während mehrerer Minuten). Für die neutrophile Körnung benutzt man am besten die oben angegebene Ehrlich'sche Mischung.

Zur Untersuchung der mikroskopischen Jodreaction des Blutes betrachtet man nach der älteren Vorschrift von Ehrlich Blutrockenpräparate, die aber nicht erhitzt worden sein dürfen, in einer Jodgummilösung (Jod. 1.0, Kal. jod. 3.0, ap. 50, Gummi arab. soviel, dass die Flüssigkeit dickflüssig wird). Nach einer neuern Vorschrift von Ehrlich\*\*) wird die Jodlösung mit Vortheil durch Joddämpfe ersetzt, welche in der Weise zur Anwendung gelangen, dass man die lufttrockenen Präparate während einiger Minuten in ein geschlossenes Glasschälchen, welches Krystalle von Jod enthält, legt, bis sie eine dunkelbraune Färbung angenommen haben. Die Präparate werden sodann in einer gesättigten sirupösen Lösung von Lävulose mikroskopisch untersucht. Zur Conservirung der Präparate müssen dieselben mit Deckglaskitt umrahmt werden.

\*) D. med. Wochenschr., 1901, Nr. 4, S. 57.

\*\*) Ehrlich und Lazarus: Die Anämie, in Nothnagels spec. Path. und Therapie, 1898.



Die so erhaltenen Blutpräparate zeigen neben einer diffusen Braunfärbung der roten Blutkörperchen, die vorläufig kein Interesse gefunden hat, eigenthümliche braune Färbungen im Bereich der Leukocyten, die von Fall zu Fall wechseln und in Betreff deren mein Assistent Dr. Zollikofer Folgendes festgestellt hat.\*) Unter physiologischen Verhältnissen finden sich, abgesehen von einer leichten diffusen Braunfärbung der polynucleären neutrophilen Zellen, braungefärbte Protoplasmakörner am häufigsten an den Lymphocyten, oft an den Mastzellen und ausnahmsweise an den grossen mononucleären Zellen. Demgegenüber muss es als pathologische Erscheinung betrachtet werden, wenn die polynucleären neutrophilen Zellen eine deutliche Einlagerung von braungefärbten Körnern und Schollen darbieten. Dies ist denn auch die Erscheinung, mit welcher sich die Autoren bis jetzt fast ausschliesslich befasst haben und welche gewöhnlich kurzweg als Jodreaction der Leukocyten oder als intracelluläre Jodreaction des Blutes bezeichnet wurde. Nur selten zeigten unter nicht näher festgestellten Bedingungen in den Zollikofer'schen Untersuchungen eosinophile Zellen, niemals dagegen neutrophile mononucleäre Zellen (Mazkzellen) die braunen Körner. Neben dieser intracellulären Jodreaction wurde von Ehrlich\*\*\*) auch eine sogenannte extracelluläre Reaction beschrieben, welche darin besteht, dass ausserhalb der Leukocyten in den Blutpräparaten mit Jod braun gefärbte körnige Massen vorkommen. Gábricschewski\*\*\*) und Zollikofer (l. c.) haben jedoch nachgewiesen, dass diese Gebilde Blutplättchen sind, welche unter noch nicht näher bekannten Umständen zuweilen in normalem Blut, zuweilen unter pathologischen Verhältnissen (besonders bei Diabetes mellitus) die Jodreaction darbieten können, die aber keineswegs der intracellulären Reaction parallel zu gehen braucht.

In Betreff der chemischen Beschaffenheit der sich braun färbenden Substanz wird meistens, so auch von Ehrlich, angenommen, dass es sich um Glycogen handle. Diese Annahme ist aber durch Czerny,†) Kamminer††) und namentlich auch durch Zollikofer (l. c.) als höchst unwahrscheinlich erwiesen worden. Es scheint sich vielmehr um eine dem Amyloid verwandte Substanz zu handeln. Hierfür spricht der Umstand, dass unter gewissen Verhältnissen dieselbe durch Jod statt braun mehr violett gefärbt wird.

Nach dem Gesagten darf als pathologische Jodreaction vorläufig bloss das Vorkommen durch Jod braun gefärbter Körner in den polynucleären neutrophilen Zellen bezeichnet werden. Ueber die klinische Bedeutung dieser Erscheinung, die wir der Kürze halber als Jodreaction bezeichnen, lässt sich noch recht wenig sicheres aussagen. Nur darüber scheinen die Autoren einig zu sein, dass diese pathologische Jodreaction fast immer, aber nicht ganz ausnahmslos, an das Vorhandensein einer Leukocytose gebunden ist. Jedoch kommt z. B. beim Erysipel auch Leukocytose ohne pathologische Jodreaction vor. Dagegen findet man die Reaction gewöhnlich bei Eiterungszuständen. Jedoch ist nach den Untersuchungen, die Zollikofer auf meiner Klinik angestellt hat, das Vorhandensein der Reaction, z. B. bei Perityphlitis, nicht beweisend für eine ausgiebigere Eiterung, noch lässt das Fehlen derselben eine eitrige Einschmelzung ausschliessen. Sowohl spontan günstig verlaufende als operativ behandelte Fälle von Perityphlitis ergaben ungefähr die nämlichen Resultate. Auch aus dem Vorkommen oder Fehlen der Jodreaction bei Diabetes mellitus lassen sich bestimmte Schlüsse vorläufig nicht ziehen, obschon einige Beobachtungen Zollikofers dafür sprechen, dass ein Zurückgehen der diabetischen Acidose auch ein Zurückgehen der Jodreaction bedingt. Die Vermuthung, dass nach der chemischen Natur der sich braun färbenden Substanz und nach den Beobachtungen Czernys über das Vorkommen der Jodreaction bei künstlich erzeugter amyloider Degeneration sich die Reaction für die Diagnose von amyloider Degeneration der Organe verwerten lasse, wird durch die Beobachtungen unserer Klinik leider widerlegt.

Bemerkenswert ist schliesslich noch der Befund von Zollikofer, dass, wenn man Joddämpfe auf noch feuchte Präparate einwirken lässt, die Jodreaction sehr erheblich verstärkt wird, so dass auch in ganz normalem Blute in den neutrophilen Leukocyten statt der diffusen leichten Braunfärbung feine braune Körner erscheinen; das Fehlen dieser normalen Körner in dem mit Jod behandelten Trockenpräparat

\*) Zur Jodreaction der Leukocyten. J. A. D. Bern, 1899. St. Gallen, Zollikofer'sche Buchdruckerei.

\*\*) Zeitschr. f. kl. Med., 1883, Bd. VI.

\*\*\*) Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1891, Bd. XXVIII.

†) Arch. f. exp. Path. u. Pharm., Bd. XXXI.

††) D. med. Wochenschr., 1899, Bd. XV.



bezieht Zollikofer auf einen beim Trocknen stattfindenden Zerfall der Körner im Innern der Zellen. Man kann sich vorstellen, dass bei pathologischer Anhäufung der jodempfindlichen Substanz dieser Zerfall beim Trocknen nicht genügt, um die Körner zum Verschwinden zu bringen.

## Mikroskopisches Verhalten der Erythrocyten.

### Poikilocytose. Färbbarkeit der rothen Blutkörperchen, polychromatophile Veränderung, körnige basophile Degeneration.

Während in der Norm die rothen Blutkörperchen oder Erythrocyten kreisrunde, biconcave Scheiben darstellen, können dieselben unter pathologischen Verhältnissen mannigfaltige Abnormitäten der Form darbieten, die man nach dem Vorschlage von Quincke mit dem Ausdrücke Poikilocytose bezeichnet (von *ποικίλος*, mannigfaltig). Diese Blutkörperchen (Poikilocyten) zeigen dabei die Gestalt von Apfelkernen, Backenzähnen, Flaschen, Mützen u. dgl. (vgl. Fig. 183). Dabei ist gewöhnlich auch die Grösse eine sehr verschiedene. Man findet die Poikilocytose bei allen schweren Anämien, namentlich bei den sogenannten perniciösen Formen, bei Leukämie, bei der Kachexie der Magencarcinomkranken, nur selten bei den unschuldigeren Anämieformen wie bei der Chlorose.

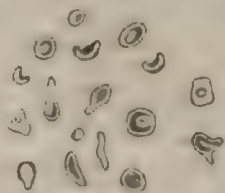


Fig 183

Poikilocyten bei perniciöser Anämie.

Maragliano\* hat diese Formen als Degenerationsformen oder Absterbeformen der rothen Blutkörperchen kennen gelehrt. Wenn man normales Blut, durch Paraffinverschluss vor dem Vertrocknen geschützt, bei nicht zu niedriger Temperatur (26–27° C.) unter dem Deckgläschen mikroskopisch beobachtet, so kann man nach diesem Autor der Reihe nach eine ganze Anzahl von Veränderungen der rothen Blutkörperchen beobachten, die man auch unter pathologischen Verhältnissen zu Gesicht bekommt. Zunächst bilden sich (nach 30–70 Minuten) die sogenannten endoglobulären Veränderungen aus. Vom Centrum ausgehend bildet sich eine farblose Region von unregelmässiger Begrenzung, die ihre Form verändert, indem sie amöboide Bewegungen ausführt. Bedeutend später, nach 3–4 Stunden, beginnt die sogenannte Totalveränderung der Blutkörperchen, bei welcher auch die äussere Gestalt derselben verändert wird. Dieselbe beginnt mit der Bildung der Stechapfel- oder Maulbeerform, die nach Maragliano mit Unrecht gewöhnlich bloss als Austrocknungserscheinung aufgefasst wird. Allmähig deformiert sich das Blutkörperchen mehr und mehr und wird (nach 10–12 Stunden), indem die sich bildenden Fortsätze, ähnlich wie die entfärbten Regionen im Inneren, amöboide Bewegungen ausführen, zum Poikilocyten. Maragliano macht darauf aufmerksam, dass man nicht nur die Poikilocyten, sondern alle die beschriebenen Degenerationsformen, namentlich auch die Stechapfelformen, bei schweren Blutkrankheiten im ganz frischen Präparate zu Gesicht bekommt. Weniger schwere pathologische Schädigungen des Blutes äussern sich darin, dass die beschriebenen Veränderungen sich ausserhalb des Körpers in weit kürzerer Zeit einstellen als bei normalem Blute.

Es ergibt sich aus diesen Auseinandersetzungen, dass diagnostisches Gewicht auf die besprochenen Veränderungen hauptsächlich dann zu legen ist, wenn dieselben

\*. Zeitschr. f. klin. Med., XXI, 419. 1892.

in kunstgerecht angefertigten ganz frischen Präparaten aufgefunden werden. Dabei ist nochmals (wie schon auf S. 630) hervorzuheben, dass stärkerer Druck bei der Entnahme des Blutes aus dem Finger sowie Druck des Deckgläschens vermieden werden muss, wenn man sich vor künstlicher Deformierung der Blutkörperchen schützen will. Andererseits muss festgehalten werden, dass auch in anfangs normal aussehenden, kunstgerecht angefertigten Präparaten das abnorm rasche nachträgliche Auftreten von Deformierungen, und zwar auch im Sinne der klinisch bisher nicht weiter berücksichtigten Stechapfel- und Maulbeerformen, eine gewisse Resistenzlosigkeit der rothen Blutkörperchen bedeutet und somit nicht ganz ohne diagnostisches Interesse ist.

Was die Färbbarkeit der rothen Blutkörperchen betrifft, so nehmen dieselben in Trockenpräparaten leicht saure Farbstoffe (Eosin, Orange G.) auf. Bemerkenswert ist, dass die Intensität der dabei zustande kommenden Färbung von dem Hämoglobingehalt der Erythrocyten abhängig ist. Es ist dies insofern von praktischer Wichtigkeit, als man hiernach die anämische (oligochromatische) Beschaffenheit des Blutes auch an Trockenpräparaten bei einiger Uebung beurtheilen kann, und zwar erscheint der Farbenunterschied zwischen normalen und hämoglobinarmeren Erythrocyten an gefärbten Trockenpräparaten viel erheblicher als an frischen Präparaten.

Auf färberischem Wege gelingt nach Maragliano auch der Nachweis der von diesem Autor beschriebenen Degeneration der rothen Blutkörperchen. Lebende rothe Blutkörperchen sind achromatophil, sie färben sich durch keine Farbe. Werden sie durch Trocknen und Erhitzen fixirt (vgl. S. 631 f.), so nehmen sie Eosin und chemisch verwandte (saure) Farbstoffe an. Die endoglobulär degenerirten, im Centrum entfärbenden rothen Blutkörperchen (vgl. oben) zeigen ein anderes Verhalten. Die entfärbten Theile färben sich im Trockenpräparate mit Hamatoxylin, während die peripheren hämoglobinhaltigen Theile ihre Verwandtschaft zu Eosin bewahren. Zum Nachweis dieser Erscheinung bedient man sich des auf S. 632 beschriebenen Normalfärbungsverfahrens. Die Färbbarkeit der endoglobulären Degenerationsprodukte beweist, dass es sich dabei nicht, wie man eine Zeitlang glaubte, und wie jetzt noch vielfach angenommen wird, um Vacuolen handelt.

Noch nicht völlig in ihrem Wesen erkannt ist die Veränderung, welche von Ehrlich als anämische, von Gabritschewski als polychromatophile Degeneration der rothen Blutkörperchen bezeichnet wurde. Sie besteht darin, dass rothe Blutkörperchen, und zwar sowohl normal geformte als Poikiloxyten, die normalerweise aus den üblichen Farbungsmischungen die sauren Componenten, also z. B. Eosin, aufnehmen, sich in einer Mischfärbung tingieren, durch Eosinmethylenblau (Chenzinskische Lösung oder Eosinhamatoxylin z. B. in Nuancen, die von Lichtfarbe mit bläulichem Schimmer bis zu reinem Violett variieren. Man hat diese Veränderung auch an kernhaltigen Erythrocyten, insbesondere an den Megaloblasten der perniziösen Anämie (siehe S. 638), beobachtet. Wie die Poikiloxytose, so kommt auch die polychromatophile Veränderung der rothen Blutkörperchen bei allen schweren Anämien vor. Dieses Vorkommen lässt natürlich in erster Linie an eine Degenerationserscheinung denken, und dieser Auffassung entspricht auch der von Ehrlich sowie von Gabritschewski gewählte Name. Diese Auffassung hat aber viel von ihrer Wahrscheinlichkeit eingebüsst, seitdem man weiss, dass die polychromatophile Färbbarkeit eine normale Eigenthümlichkeit früher Entwicklungsstufen der Erythrocyten ist. Es ist also wohl denkbar, dass die polychromatophile Veränderung eine Regenerationserscheinung ist, und jedenfalls dürfte es sich empfehlen, den Ausdruck Degeneration auf dieselbe vorläufig nicht anzuwenden.

Eine andere eigenthümliche Veränderung, die dagegen wohl sicher degenerativer Natur ist, ist die sogenannte körnige (basophile) Degeneration der rothen Blutkörperchen, bei der sich mit Methylendblau (basophil) färbbare Bestandtheile in Form von feinen körnigen Einsprengungen in den rothen Blutkörperchen vorfinden. Diese körnige Veränderung der rothen Blutkörperchen wurde von Lazarus, Askanazy, Plehn, Grawitz \*) und anderen näher studirt. Sie äussert sich darin, dass bei Färbung der Bluttrockenpräparate mit Eosinmethylenblau, Chenzinskyscher Lösung (s. o.) eine Anzahl der rothen Blutkörperchen in der sich mit Eosin färbenden Grundsubstanz blauschwarz gefärbte (basophile) punktförmige Körnchen zeigen. Diese Veränderung wurde bis jetzt nie bei Gesunden, sondern nur bei Zuständen, welche mit einer Zerstörung rother Blutkörperchen verbunden sind, constatirt, so bei perniziöser Anämie, bei Leukämie, bei gewissen Formen von tropischer Anämie, bei Carcinom.

\*) D. med. Wochenschr., 1899, Nr. 36 und 1900, Nr. 9.



chronischer Bleivergiftung, Sepsis, Malaria. In diagnostischer und allgemein pathologischer Beziehung ist von Interesse, dass nach Grawitz bei Chlorose im Gegensatz zur perniziösen Anämie die körnige basophile Degeneration nie gefunden wurde. Künstlich konnte Grawitz die Veränderung bei Mäusen durch Ueberhitzung der Thiere erzeugen. Im Gegensatz zu Lazarus und Askanazy, welche in den basophilen Körnern Reste zerfallener Kerne („karyolytische Fragmente“) sehen, bezieht sie Grawitz auf degenerative Prozesse des hämoglobinhaltigen Blutkörperchenstromas. Um nichts in Betreff des Wesens dieser Veränderung zu präjudicieren, werden die betreffenden Blutkörperchen von Ehrlich und Lazarus als punktierte Erythrocyten bezeichnet. Gute Abbildungen derselben befinden sich auf Tafel II des Werkes von Ehrlich und Lazarus über die Anämie (II. Theil, Klinik der Anämien, 1900. Wien).

### Erythrocytenschatten.

Unter Erythrocytenschatten versteht man blasse, im Blut vorkommende Gebilde, welche die Form der rothen Blutkörperchen besitzen, sich von denselben aber durch ihre völlige Farblosigkeit unterscheiden und infolgedessen häufig auch die centrale Delle nicht mehr deutlich erkennen lassen. Diese Schatten sind Stromata der rothen Blutkörperchen, welche ihren Farbstoff abgegeben haben. Man kann sie künstlich herstellen, wenn man normales Blut mit einer Wassermenge versetzt, welche nicht genügt, um die rothen Blutkörperchen ganz aufzulösen. Man findet pathologisch die Schatten überall da, wo rothe Blutkörperchen rasch zerstört werden, so namentlich bei der Hämoglobinurie, wie sie sowohl selbständig als auch bei Vergiftungen mit Kali chloricum und anderen die Blutkörperchen auflösenden Giften beobachtet wird (vgl. S. 666 f.), ferner mitunter, wenn auch nicht in grosser Menge, bei perniziösen Anämien.

### Die Grössenverschiedenheiten der rothen Blutkörperchen.

Die rothen Blutkörperchen haben schon beim Gesunden nicht alle die gleiche Grösse. Die normale Grösse derselben schwankt nach verschiedenen Autoren zwischen 6 und 9 Mikren und beträgt im Mittel etwa 7 Mikren. Die ganz grossen heissen Riesenkörperchen oder Makrocyten, die ganz kleinen Zwergblutkörperchen oder Mikrocyten. Nach Gram sollen die rothen Blutkörperchen in nördlichen Ländern grösser sein als in südlichen. Auffällige Grössenverschiedenheiten innerhalb ein und desselben Blutes findet man pathologisch besonders bei schweren (sogenannten perniziösen) Anämien, bei denen namentlich die Mikrocyten eine numerisch grosse Rolle zu spielen pflegen. Es wird vielfach angenommen, dass die letzteren hier die Bedeutung fragmentierter Poikilocyten haben. Das Vorkommen von Makrocyten scheint in enger Beziehung zu stehen zu dem Vorkommen von Megaloblasten (s. u.), und ist demgemäss eine Eigenthümlichkeit der perniziösen Anämie.

### Kernhaltige rothe Blutkörperchen und Erythrocytenkerne.

Im normalen Blute werden kernhaltige rothe Blutkörperchen nicht beobachtet. Das Auftreten derselben ist als eine unter abnormen Bedingungen sich abspielende Regenerationsercheinung aufzufassen. Sie kommen namentlich bei anämischen Zuständen vor. Man kann die kernhaltigen rothen Blutkörperchen nach Ehrlich in die Normoblasten und in die Megaloblasten einteilen. Die Normoblasten sind rothe Blutkörperchen von der Grösse der normalen, welche einen oder zuweilen auch mehrere Kerne besitzen, die sich durch Kerntarbstoffe wie Hämatoxylin sehr intensiv, meist viel intensiver als die Kerne der Leukocyten, überhaupt als alle sonst bekannten Kerne färben. Diese



tinctorielle Eigenschaft ist höchst charakteristisch und gestattet selbst die Erkennung freier Normoblastenkerne, welche mit den Normoblasten zusammen zuweilen im Blute beobachtet werden. In ungefärbtem Zustande erscheinen die Kerne der Normoblasten als helle hämoglobinfreie Centren der rothen Blutkörperchen. Sie unterscheiden sich von den normalen Nellen der letzteren durch ihre scharfe Begrenzung und von endoglobulären Degenerationen (S. 635) durch ihre etwas körnige Beschaffenheit. (Auf Tafel I, Fig. 4 ist ein Normoblast abgebildet.) Die als Megaloblasten bezeichneten kernhaltigen Blutkörperchen unterscheiden sich von den Normoblasten zunächst durch ihre viel bedeutendere 2—4fache Grösse, dann aber namentlich durch die Beschaffenheit des Kernes. Der letztere ist zwar grösser als bei den Normoblasten, nimmt aber trotzdem einen verhältnissmässig geringeren Theil der Zelle ein als bei den Normoblasten. Er ist weniger scharf begrenzt als der Normoblastenkern und unterscheidet sich von dem letztern namentlich durch seine viel geringere Affinität zu den Kernfarbstoffen, so dass er sich meist nur ganz blass färbt. Häufig zeigen die Megaloblasten die polychromatophile Veränderung (S. 636). So leicht die Unterscheidung ausgesprochener Normo- und Megaloblasten ist, so gibt es doch nicht selten kernhaltige rothe Blutkörperchen, über deren Rubricierung man im Zweifel sein kann. Die meisten Hämatologen nehmen mit Ehrlich eine principielle Verschiedenheit der Normo- und Megaloblasten an, insofern als die ersteren den Typus der Bluthildung des entwickelten Organismus, die letzteren den embryonalen Typus der Bluthildung darstellen. Dabei ist auch das Schicksal der Kerne in den beiden Fällen ein verschiedenes. Die Normoblasten werden zu fertigen rothen Blutkörperchen durch Ausstossung des Kernes, die Megaloblasten durch Untergang des Kernes innerhalb des Blutkörperchens. In Betreff der klinischen Bedeutung des Befundes von Normo- und Megaloblasten ergibt sich aus dem Angeführten, dass die ersteren bei denjenigen anämischen Zuständen beobachtet werden, in welchen die Neubildung der Erythrocyten noch nach dem normalen Typus des erwachsenen Organismus erfolgt. Dahin gehören acute Blutverluste, chronische Blutungen, Blutarmit durch Inanition, Kachexien, Blutvergiftungen, Hämoglobinämie u. s. w., kurz die sogenannten secundären Anämien und ausserdem auch die Chlorose. Demgegenüber ist das Vorkommen der Megaloblasten das klinische Zeichen einer schweren degenerativen Veränderung des Knochenmarks, welche wohl darauf beruht, dass dasselbe unter abnormen chemischen (toxischen) Einflüssen steht. Man findet die Megaloblasten namentlich bei der perniciosen Anämie. Abgesehen von der auf Bothriocerphaluserkrankung beruhenden Form der letzteren Krankheit ist dementsprechend die prognostische Bedeutung des Megaloblastenbefundes eine ungünstige. Bei der Leukämie kommen sowohl Normoblasten als Megaloblasten vor. Gewöhnlich überwiegen jedoch die ersteren.

Normoblasten treten zuweilen bei secundären Anämien in acuten Schüben u. grosser Menge im Blute auf. Man spricht dann von Blutkrisen (v. Noorden). Megaloblastische Blutkrisen sind bis jetzt nicht bekannt.

Bei bestehender Poikilocytose kommen auch deforme Blutkörperchen mit Kernen vor, die man als Poikiloblasten bezeichnet hat. Sie können in Betreff ihrer sonstigen Beschaffenheit sowohl dem Normoblasten- als dem Megaloblastentypus angehören.

### Die einzelnen Arten der Leukocyten.

Nach Ehrlich und Lazarus\*) hat man folgende Arten von weissen Blutkörperchen zu unterscheiden.

\*) Die Anämie, in Nothnagels spec. Path. u. Ther., 1898, Bd. VIII, I. Abtheil.

## I. Leukocyten des normalen Blutes.

a) Lymphocyten, aus den Lymphdrüsen stammende, kleine Zellen von meist ähnlicher Grösse wie die rothen Blutkörperchen, mit grossem centralen Kern und schmalem Protoplasmasaum. Der Kern färbt sich ziemlich stark mit Kernfarbstoffen, besonders stark mit Hämatoxylin, etwas weniger intensiv mit Methylenblau und durch die Triacidfärbung. Protoplasma körnchenfrei. Besonders bei Kindern und bei der lymphatischen Leukämie findet man neben den kleinen auch grössere Formen, die sogenannten grossen Lymphocyten, welche die doppelte Grösse der rothen Blutkörperchen erreichen, im übrigen aber ähnlich beschaffen sind wie die kleinen. Der Kern kann Einkerbungen und Zerfall in mehrere Theile zeigen. Normalzahl der Lymphocyten 22—25% der Gesamt-leukocytenzahl = 1500—1700 pro Cubikmillimeter.

b) Grosse mononucleäre Leukocyten, Zellen von 2—3facher Grösse der rothen Blutkörperchen, mit grossem ovalen meist excentrisch gelagertem schwach färbbaren Kern, mit relativ mächtigem Protoplasmasaum, welcher ebenfalls körnchenfrei ist. Diese Formen wurden vielfach mit grossen Lymphocyten verwechselt, unterscheiden sich aber von diesen durch das mächtigere Protoplasma und den schwächer färbbaren Kern. Sie sind wahrscheinlich als dem Knochenmark entstammende Mutterformen der folgenden Zellenarten (c und d) aufzufassen. Die Menge dieser Gruppe beträgt normal circa 1% der Leukocyten = 70 pro Cubikmillimeter.

c) Uebergangszellen. Zellen von ähnlichem Habitus wie b, der Kern jedoch stark eingebuchtet, sich etwas stärker färbend, das Protoplasma mit spärlichen neutrophilen Körnern versehen. Die Zahl der Uebergangszellen beträgt normalerweise circa 2—4% der Leukocyten = 140—280 pro Cubikmillimeter. Zur Vereinfachung der Berechnung können die jedenfalls sehr nahe verwandten Formen b und c zu einer Gruppe vereinigt werden. Man kann dann als Normalzahlen für diese kombinierte Gruppe 3—5% = 210 bis 350 pro Cubikmillimeter annehmen.

d) Sog. polynucleäre oder besser polymorphkernige neutrophile Leukocyten, charakterisiert durch einen polymorphen, unregelmässig faltigen Kern, der leicht mit einer Mehrzahl von Kernen verwechselt wird und in der That unter der Wirkung von Essigsäure und wahrscheinlich auch, nachdem diese Leukocyten die Gefässbahn verlassen und zu Eiterkörperchen geworden sind, in mehrere Kerne zerfällt (daher der eigentlich unrichtige, aber kaum mehr ausrottbare Name der polynucleären Zellen). Die Kerne färben sich stark, das Protoplasma besitzt eine dichte neutrophile Körnung. Ueber die pathologische Jodreaction, die hauptsächlich diesen Zellen zukommt, vgl. S. 633 ff. Die Normalzahl der polymorphkernigen Zellen beträgt 70—72% der Leukocyten = 4900—5040 pro Cubikmillimeter.

e) Eosinophile Zellen, ähnlich den polymorphkernigen neutrophilen Zellen, nur von diesen durch eine grobe oxyphile Körnung, welche die neutrophile ersetzt, unterschieden. Auch ohne Färbung sind diese Zellen an ihrer groben, stark lichtbrechenden Granulation leicht zu erkennen. Ihre Menge beträgt normal wie die der Uebergangszellen 2—4% der Leukocyten = 140—280 pro Cubikmillimeter.

f) Mastzellen. Sie charakterisieren sich als Zellen des polymorphkernigen oder Uebergangstypus mit stark basophiler Granulation von ungleicher, meist erheblicher Grösse und unregelmässiger Vertheilung. In Triacidpräparaten erscheint die Mastzellenkörnung nicht deutlich gefärbt. Die Zahl



dieser Zellen beträgt in normalem Blute höchstens 0.5% der Leukocyten = 35 pro Cubikmillimeter.

Die soeben gemachten Angaben über die Zahlenverhältnisse der verschiedenen Leukocytenarten im normalen Blute sind noch dahin zu ergänzen, dass bei Kindern unter 5 Jahren die mononucleären Zellen überwiegen und dass erst vom 5. Altersjahr an die polynucleären Zellen 50% „erreichen“ (Besredka, Annales Pasteur 1898, Nr. 5, S. 327 f.). Genaueres über das Verhalten der einzelnen Leukocytenarten bei Kindern verschiedener Altersstufe ist noch nicht bekannt.

## 2. Pathologische Leukocyten.

a) Mononucleäre neutrophile Zellen (Myelocyten oder März zellen Ehrlichs), grosse Zellen mit grossem schwach färbbarem Kern, die sich von den grossen mononucleären Zellen des normalen Blutes durch den Gehalt des Protoplasmas an neutrophilen Körnern unterscheiden. Sie sind offenbar als Vorstufen der normalen polymorphkernigen Zellen aufzufassen und bilden den charakteristischen Bestandtheil des Blutes bei der myelogenen Leukämie, kommen aber auch unter anderen pathologischen Verhältnissen, z. B. bei malignen Knochentumoren, bei der Anaemia pseudoleucaemica infantum, bei den Leukocytosen (siehe unten), besonders bei Diphtherie vor. Bei letzterer Krankheit scheint ihr reichliches Vorhandensein eine ungünstige Prognose zu bedingen. Im normalen Blute kommen sie nicht oder so vereinzelt vor, dass sie nicht unter den normalen Leukocyten angeführt wurden.

b) Mononucleäre eosinophile Zellen (eosinophile Myelocyten, nach Ehrlich und Lazarus die Vorstufen der normalen eosinophilen Zellen, somit das eosinophile Analogon der neutrophilen Myelocyten und wie diese besonders bei myelogener Leukämie vorkommend. Besonders klein gerathene derartige Zellen sind als eosinophile Zwergkörperchen bezeichnet worden.

c) Kleine neutrophile Pseudolymphocyten. Kleine, sehr selten vorkommende mononucleäre Zellen mit stark färbbarem Kerne und neutrophiler Körnung, von Ehrlich und Lazarus als Theilungsproducte der gewöhnlichen polynucleären Zellen beschrieben.

d) Reizungsformen (Türk), einkernige in ihrer Grösse an die Lymphocyten erinnernde nicht granulirte Zellen mit einem sich in der Triacidlösung stark braun färbenden Protoplasma. Türk fand dieselben unter gleichen Bedingungen wie die Myelocyten.

Wahrscheinlich entstehen mit Ausnahme der Lymphocyten, welche den Lymphdrüsen entstammen, alle die genannten normalen und pathologischen Leukocytenformen im Knochenmark. Die Milz scheint nach allen neueren Untersuchungen für die Bildung der Leukocyten keine oder doch nur eine untergeordnete Rolle zu spielen.

Nägeli\* beschrieb in jüngster Zeit, gestützt auf seine Untersuchung des Knochenmarks eine neue Kategorie von Zellen unter dem Namen der Myeloblasten. Es ist dies eine Sammelbezeichnung für die granulafreien Knochenmarkszellen und speciell für die kleineren Formen derselben. Die letztern wurden bisher sowohl im Knochenmark als im Blute mit Lymphocyten zusammengeworfen, da sie diesen sehr ähnlich sind und auch an Grösse entsprechen. Sie unterscheiden sich jedoch von den Lymphocyten nach Nägeli durch ihren netzförmig gebauten Kern und durch verschiedene färberische Merkmale, speciell dadurch, dass in Triacidpräparaten der Kern der Lymphocyten sich dunkel färbt, während der Myeloblastenkern bei dieser

\* D. med. Wochenschr., 1900, Nr. 18.



Färbung wesentlich heller erscheint. Umgekehrt erscheinen, wenn man die Präparate im Wärmeschrank auf 131° C. erhitzt und mit reiner 5% iger alkoholischer Methylenblaulösung färbt, die Lymphocytenkerne blass, die Myeloblastenkerne dunkler. Das Protoplasma beider Zellarten verhält sich bei letzterer Färbung umgekehrt wie der Kern, es erscheint bei den Lymphocyten dunkler, bei den Myeloblasten heller als der Kern. Sowohl bei perniciöser Anämie als bei der myelogenen Leukämie und im Typhus finden sich im Knochenmark die Myeloblasten gegenüber den reifen Formen vermehrt. Es muss weiteren Untersuchungen vorbehalten bleiben, inwieweit diese Nägeli'schen Befunde Bestätigung erfahren und in welcher Beziehung im Blutbild die Myeloblasten zu den bisher angenommenen Zellkategorien stehen. Während nach Nägeli im normalen Blutbild die grossen mononucleären Zellen den grösseren Myeloblasten entsprechen, können die kleineren Myeloblasten (Myeloblasten im engeren Sinne) unter pathologischen Bedingungen ebenfalls ins Blut übertreten (Leukämie, perniciöse Anämie, Typhus) und sollten dann von den Lymphocyten, mit denen sie bisher verwechselt wurden, nach den erwähnten Merkmalen getrennt werden, was allerdings nicht ganz leicht ist.

## Die Zählung der einzelnen Arten von Leukocyten und das numerische Verhalten derselben unter normalen Bedingungen.

Um die einzelnen Arten von Leukocyten (S. 638 ff.) zu zählen, hat man sich meist der in der beschriebenen Weise mit Eosinhämatoxylin gefärbten Trockenpräparate bedient, die, wenn sie sorgfältig, d. h. in gleichmässiger, dünner Schicht angefertigt sind, ein genügendes Urtheil über das numerische Verhältnis der einzelnen Arten zueinander gestatten. Als Raumeinheit für die Zählung kann dabei das Gesichtsfeld des Mikroskops benützt werden. Man bestimmt also in mehreren Gesichtsfeldern, wie viele Exemplare von jeder der auf S. 638 ff. angeführten Leukocytenarten zu sehen sind und berechnet darnach das procentische Verhältnis. Bei der Verwendung des verschiebbaren Objectisches kann auch ein ganzes Trockenpräparat unter fortwährender Verschiebung durchgezählt werden, indem man jeden neu ins Gesichtsfeld tretenden Leukocyten auf einer Tabelle durch einen Strich in seiner Qualität rubriciert und dann am Ende der Durchmusterung die Zahl der Striche für jede einzelne Zellart bestimmt. Jedoch ist dieses Verfahren sehr anstrengend. Daneben wird die Gesamtzahl der Leukocyten nach dem gewöhnlichen Verfahren (S. 624 ff.) am verdünnten Präparate gezählt. Ehrlich benützt, um das Zahlenverhältnis der einzelnen Arten weisser Blutkörperchen an Trockenpräparaten zu bestimmen, ein eigenes, nach seiner Angabe von Leitz angefertigtes Ocular, mittelst dessen durch eine einfache Vorrichtung durch Ocularblenden Gesichtsfeldauschnitte von rechteckiger Form und bekannten Grössenverhältnissen gewonnen werden können. Je nach der Reichlichkeit der corpusculösen Elemente der Trockenpräparate werden grössere oder kleinere Gesichtsfeldauschnitte benützt, in welchen einerseits die Gesamtzahl der weissen und anderseits die Zahl der einzelnen Arten derselben bequem gezählt werden kann. Durch blindes Verschieben des Präparates erhält man genügend grosse absolute Zahlen. Ehrlich benützt diese Methode auch zur Bestimmung des Zahlenverhältnisses zwischen rothen und weissen Blutkörperchen. Es ist aber zweckmässiger, zu letzterem Zwecke die absoluten Zahlen der rothen und der weissen Blutkörperchen miteinander zu vergleichen, da ohne Kenntnis der absoluten Zahlen doch das Verhältnis der rothen zu den weissen weder physiologisches noch diagnostisches Interesse hat.

Welches der angeführten Verfahren zur Zählung der einzelnen Arten von Leukocyten man verwenden mag, so empfiehlt es sich stets, die relativen Zahlen unter Berücksichtigung der absoluten Gesamtzahl der Leukocyten

auf absolute Zahlen für den Cubikmillimeter Blut umzurechnen, da die relativen Zahlen natürlich einen viel weniger bestimmten Sinn haben und da man dadurch den Vorthail erhält, die Veränderungen des Blutbildes in der übersichtlichen Form von Curven\*) graphisch darzustellen. Aehnlich wie unsere Kenntnisse der Leukocytose sehr gehemmt wurden, so lange man die Aufmerksamkeit ausschliesslich auf das von zwei Variablen abhängige quantitative Verhältnis der weissen zu den rothen Blutkörperchen concentrirte, so hat auch die Beschränkung der Forschung auf die Feststellung der Zahlenverhältnisse der einzelnen Leukocytenarten und die geringe Berücksichtigung der absoluten Zahlen der letzteren hemmend auf unsere Erkenntnis gewirkt. Erst in der neuesten Literatur macht sich in dieser Beziehung ein Umschwung geltend.

Es ist deshalb auch als eine Vereinfachung zu begrüssen, dass Zollikofer<sup>22)</sup> ein Verfahren gefunden hat, um durch Färbung frischer Blutmischungen in der Zählkammer die einzelnen Leukocytenarten direct absolut zu zählen. Das Zollikofer'sche Verfahren der Kammerfärbung geschieht unter Verwendung folgender zwei Lösungen.

I.		
Eosin w. g. (Grübler) . . . . .		0.05
Formalin conc. (40%) . . . . .		1.00
Aq. dest. . . . .		100.00
filtrieren.		
II.		
Methylenblau B. X. (Grübler) . . . . .		0.05
Formalin conc. . . . .		1.00
Aq. dest. . . . .		100.00
filtrieren.		

Beide Lösungen müssen in dunkeln Gläsern aufbewahrt werden. Zum Gebrauch mischt man beide Lösungen zu ungefähr gleichen Theilen am einfachsten mittel Tropfgläsern.

Das Blut wird in dem Zeiss'schen Leukocytenmélangeur (S. 625) mit der Farblösung auf  $\frac{1}{20}$  verdünnt. Die Mischung der beiden Farblösungen muss sofort nach ihrer Herstellung gebraucht werden, da nach einiger Zeit ein Niederschlag ansetzt. Die Verdünnung des Blutes mit der Farblösung muss rasch vor sich gehen, da ein längeres Verharren des Blutes in der Capillare das Unsichtbarwerden der rothen Blutkörperchen verhindert.

Die Mischung von Blut und Farblösung wird 5 Minuten lang in der Pipette geschüttelt und in die Etzholz'sche Zählkammer gebracht. Die rothen Blutkörperchen sind unsichtbar, mit Ausnahme der kernhaltigen, die Leukocyten sind erhalten und in einzelnen Formen unterscheidbar. Die  $\alpha$ -Granula sind gelblich bis carminroth gefärbt und durch ihre Grösse charakterisiert, die  $\epsilon$ -Granula grauviolett, oft den ganzen Leukocytenleib erfüllend, seltener das Protoplasma nur bestäubend, die  $\gamma$ -Granula bleiben ungefärbt. Die granulationslosen Leukocyten lassen sich nach der Grösse des Protoplasmasaumes und des Kernes differenzieren in Lymphocyten und grosse Mononucleäre. Bei den gekörnten Formen ist die Kernfärbung eine weniger distincte als bei den ungekörnten; aus diesem Grunde ist die Trennung der einkernigen granulierten Leukocyten (Myelocyten) von den mehrkernigen eine unsichere. Die Blutplättchen zeigen einen blauvioletten Ton und sind in typisch traubiger Anordnung erkennbar.

Das Mengenverhältnis zwischen Eosin und Methylenblau kann durch die Tropfgläser leicht derart eingestellt werden, dass weder die Kerne noch die Granula einseitig hervorgehoben werden.

Dasselbe Gemisch ist auch auf gut (bei 120°) fixierte Trockenpräparate anwendbar ( $\frac{1}{2}$ —1 Minute); es erlaubt ausser der Unterscheidung der Leukocytenformen auch die Erkennung von Malaria Parasiten und Bakterien des Blutes, von basophilen Granula der Erythrocyten und von polychromatophiler Veränderung des Erythrocytenplasmas.

\*) Vgl. O. Nägeli, Die Leukocyten beim Typhus abdom. D. Arch. f. klin. Med. Bd. LXVII, 1900

22) Zeitschr. für mikroskopische Technik, 1901.



## Leukocytose und Leukopenie.

Unter dem Begriffe der Leukocytosen fassen wir die unter sehr verschiedenen Verhältnissen vorkommenden Vermehrungen der weissen Blutkörperchen zusammen, soweit sie nicht zu dem selbständigen specifischen Krankheitsbilde der Leukämie gehören. Die meisten Leukocytosen charakterisieren sich im Gegensatz zu den Leukämien durch die Vermehrung der polynucleären, Körnchen führenden, aus dem Knochenmark stammenden, insbesondere der neutrophilen Elemente. Spricht man von Leukocytose schlechtweg, so meint man diese polynucleären Leukocytosen. Ihnen können die selteneren Vorkommnisse von ausserhalb des Krankheitsbildes der Leukämie stehender Vermehrung der Lymphocyten als Lymphocytosen gegenübergestellt werden.

Als Leukopenie bezeichnet man das Gegentheil der Leukocytose, d. h. die Verminderung der Leukocyten.

Wir können unterscheiden zwischen physiologischen und pathologischen Leukocytosen.

Die polynucleären Elemente der pathologischen Leukocytose sind meist neutrophil, so dass die polynucleäre neutrophile Leukocytose die pathologische Leukocytose *κατ' ἐξοχίαν* darstellt. Daneben gibt es aber auch eine pathologische eosinophile polynucleäre Leukocytose. Man erklärt diese pathologischen Leukocytosen aus dem Auftreten chemotaktisch wirksamer Substanzen im Blutplasma, von denen die meisten auf die neutrophilen und nur wenige auf die eosinophilen Zellen positiv chemotaktisch wirken. Leukocytosen mit vorwiegender Vermehrung der dritten Art körnerführender Zellen des Blutes, der Mastzellen, sind bis jetzt nicht bekannt, während bei der Leukämie die Mastzellen meist erheblich vermehrt sind. Es scheinen hiernach die Mastzellen ausser vielleicht bei der Leukämie einer positiv-chemotaktischen Einwirkung wenig zugänglich zu sein.

Bei den meisten polynucleären Leukocytosen können auch unreife Knochenmarkselemente, speciell Myelocyten (S. 640), ins Blut gelangen.

### Physiologische Leukocytosen.

Dahin gehören die Verdauungsleukocytose, die Leukocytose nach körperlichen Anstrengungen und nach dem kalten Bade, die Leukocytose der Schwangeren und diejenige der Neugeborenen.

Die Verdauungsleukocytose beginnt nach Rieder circa 1 Stunde nach der Mahlzeit und ihr Maximum, eine Zunahme der weissen Blutkörperchen um 30–40% der Norm, kommt nach 3–4 Stunden zustande. Die Verdauungsleukocytose ist am stärksten nach Aufnahme einer eiweissreichen Nahrung. In Anbetracht der Geringfügigkeit der Verdauungsleukocytose können erhebliche Grade pathologischer Leukocytose auch zur Zeit der Verdauung noch erkannt werden. Bei der Verdauungsleukocytose sind auch die Lymphocyten vermehrt. In Betreff der nach körperlichen Anstrengungen und kalten Bädern beobachteten Leukocytosen ist noch nicht sicher festgestellt, ob dabei eine wirkliche Vermehrung der Gesamtzahl der circulierenden Leukocyten vorliegt oder ob es sich bloss um eine Pseudoleukocytose im Sinne einer Anhäufung von Leukocyten in den Hautgefassen handelt. Die Leukocytose der Schwangeren kann bis zu einer Vermehrung der weissen Blutkörperchen um 50–80% führen. Sie betrifft bloss die späteren Monate der Schwangerschaft und klingt nach der Entbindung rasch ab. Die Leukocytose der Neugeborenen beträgt am ersten Tage nach der Geburt das 2–3fache der Norm, nimmt dann in den ersten Tagen ab bis zur Norm, um von der ersten Woche an wieder zuzunehmen und einige Wochen lang die Norm noch um 50% zu übertreffen. Bei diesen physiologischen Leukocytosen bleibt im ganzen das Zahlenverhältnis der einzelnen Leukocytenformen ähnlich wie in der Norm; dementsprechend handelt es sich meist im wesentlichen um eine Vermehrung der polynucleären neutrophilen Leukocyten und nur bei der Leukocytose der Neugeborenen überwiegen die mononucleären Zellen (vgl. S. 640, oben).



## Verhalten der Leukocyten bei Infektionskrankheiten. Infectiöse Leukocytose und Leukopenie.\*)

### *Pneumonie.*

Bei Pneumonie findet man fast immer eine ausgesprochene Leukocytose. Der Grad derselben steht nicht in constantem Verhältnis zur Schwere der Infection und gestattet keine sicheren prognostischen Schlüsse. Die Zahl der Leukocyten beträgt meist 15.000—30.000 pro Cubikmillimeter. Mit der Temperaturkrise oder schon am Tage vorher beginnt ein Absinken der Leukocytenzahl. Dabei ist ein Absinken der Zahl nach der Krise bis unter die Norm nicht die Regel. Die pneumonische Leukocytose ist eine neutrophile, die eosinophilen Zellen verschwinden während derselben. Das Wiedererscheinen der eosinophilen Zellen deutet darauf hin, dass der Höhepunkt der Infection überschritten ist und erscheint deshalb prognostisch günstig. Gewöhnlich kehren die eosinophilen Zellen erst zur Zeit der Krise, mitunter aber auch schon 1—2 Tage zuvor, zurück. Nachher können sie sogar gegenüber der Norm vermehrt sein. Hochnormale Leukocytenzahlen mit bloss relativer Vermehrung der polymucleären Zellen deuten auf eine schwere Infection und auf einen geschwächten Organismus hin. Jedoch ist daraus noch keine schlechte Prognose zu stellen. Leukopenie bei Pneumonie bedingt eine dubiose, wenn auch nicht in allen Fällen eine absolut schlechte Prognose.

### *Typhus abdominalis.*

Der Unterleibstyphus charakterisiert sich in scharfem Gegensatz zur Pneumonie im allgemeinen durch Leukopenie. Nägeli (l. c.), der in Fortsetzung der Untersuchungen von Rieder und Türk die Hämatologie des Typhus eingehender bearbeitet hat, fasst seine Resultate in folgende Sätze zusammen:

„Im I. Stadium des Typhus (anstiegende Curve) besteht, wie sich aus dem Verhalten bei den Recidiven ergibt, wahrscheinlich eine neutrophile Leukocytose mässigen Grades, die bald abnimmt und einer Verminderung der Neutrophilen Platz macht. Die Eosinophilen verschwinden ganz oder bis auf wenige Exemplare. Die Lymphocyten erfahren eine mässige Verminderung.“

Das II. Stadium (Continua) führt zu einer weiteren Herabsetzung der Neutrophilen und Lymphocyten, die letzteren steigen aber häufig gegen das Ende dieser Periode wieder an.

Im III. Stadium (Remissionen) beginnt die Vermehrung der Lymphocyten, die jetzt schon häufig sehr erheblich wird; die Neutrophilen sinken noch tiefer, Eosinophilie beginnen am Ende dieser Periode wieder aufzutreten. Bei Erwachsenen bleiben die Lymphocyten oft noch spärlich.

Das IV. Stadium (absteigende Curve) wird charakterisiert durch noch tieferes Abfallen der Neutrophilen, die jetzt ihr Minimum erreichen. Die Lymphocyten sind meist noch stärker vermehrt und vielfach zahlreicher als die Neutrophilen (Kreuzung beider Curven). Die Eosinophilen steigen langsam und regelmässig an.

In den ersten Tagen nach Ablauf des Fiebers beginnt der Wiederanstieg der Neutrophilen: die Lymphocyten sind sehr zahlreiche, die Eosinophilen nehmen stetig zu.

Einige Zeit nach Ablauf der Krankheit trifft man eine erhebliche Lymphocytose, eine starke Eosinophilie und wieder normale oder leicht vermehrte Werte der Neutrophilen. Dieser Zustand ist am ausgesprochensten bei jungen Individuen und am besten 2—3 Monate nach der Entfieberung zu treffen. Bei Erwachsenen ist er weniger hochgradig und verschwindet gewöhnlich nach 2 Monaten, während er bei Kindern länger dauert.

Auch während des Typhus selbst sind alle Schwankungen der Leukoeyten bei Kindern viel lebhafter als bei den Erwachsenen, insbesondere der Wiederanstieg der Lymphocyten. Dagegen kommt es selbst bei schweren Erkrankungen der Kinder selten zu so niedrigen Leukoeytenzahlen wie bei Erwachsenen (anscheinend geringere Schädigung des Knochenmarks und des lymphatischen Apparates).

Complicationen nicht typhöser Art beeinflussen nur die Neutrophilen, die in der Regel bei Eiterungen, Cystitis, Parotitis, Pleuritis, Bronchopneumonie, Nephritis

\* Hauptsächlich nach: Rieder, Beiträge zur Kenntnis der Leukocytose. Leipzig, Vogel, 1882. Türk, Klinische Untersuchungen über das Verhalten des Blutes bei acuten Infektionskrankheiten, Wien und Leipzig 1898; O. Nägeli, Ueber die Typhusfebrilie in Oberbipp, ein Beitrag zur Aetiologie und Hamatologie des Typhus abdominalis, Correspondenzbl. für Schw. Aerzte, 1899, Nr. 18; und derselbe, Die Leukoeyten beim Typhus abdominalis. D. Arch. f. klin. Med., 1900, Bd. LXVII, S. 279.

etc. zunehmen, meist aber nicht sehr erheblich. Fehlende Leukocytose trotz Complicationen zeigt den gefährdrohenden Zustand der Knochenmarksinsufficienz an (Unmöglichkeit der Bildung von Neutrophilen).

Für die Prognose ergeben sich wertvolle Anhaltspunkte aus dem Nicht-verschwinden oder frühen Auftreten der Eosinophilen, aus dem geringen Sinken der Neutrophilen und dem starken und frühen Ansteigen der Lymphocyten im günstigen Sinne, aus dem tiefen Sinken aller Leukocytenarten und der fehlenden Leukocytose bei Complicationen in ungünstigen Sinne. Recidive rufen in allen Einzelheiten die nämlichen Verhältnisse wie die erste Affection hervor."

Aus den höchst charakteristischen, die Krankheit selbst überdauernden Blutbefunden lassen sich, wie Nägeli gezeigt hat, ebenso, ja oft noch sicherer wie durch die Widalreaction (S. 667 ff.), abgelaufene, ja selbst latent verlaufene Typhen nachträglich bei scheinbar Gesunden diagnostizieren, was für die Feststellung des Anfangs einer Typhusepidemie von grosser Wichtigkeit sein kann.

#### *Acuter Gelenkrheumatismus.*

Diese Krankheit zeigt gewöhnlich nach Türk in uncomplicierten Fällen, so lange Fieber und Exsudation besteht, eine geringgradige polynucleäre neutrophile Leukocytose (kaum über 15.000). Stärkere Leukocytose stellt sich ein bei Complicationen (Pleura, Perikard). Eosinophile Zellen fehlen nur in ganz frischen Fällen gänzlich, ehe noch ein Nachlass der Erscheinungen eingetreten ist. Später kommen sie meist wieder. Auch hier ist das Vorhandensein eosinophiler Zellen als prognostisch günstig aufzufassen.

#### *Meningitis.*

Bei der epidemischen Cerebrospinalmeningitis findet sich regelmässig eine allerdings verschieden ausgesprochene polynucleäre neutrophile Leukocytose. Bei der tuberculösen Meningitis kommen sowohl normale als hochnormale als ausgesprochen erhöhte Leukocytenzahlen vor (bis zu 20.000 und mehr). Mangelnde Leukocytose spricht also für tuberculöse, vorhandene dagegen nicht gegen tuberculöse Meningitis. Prognostische Anhaltspunkte gibt bei der Cerebrospinalmeningitis die Blutuntersuchung nicht.

#### *Septikämien*

sind meist mit polynucleärer neutrophiler Leukocytose verbunden. Einzelne, dann meist sehr schwere Fälle können aber auch ohne eine solche verlaufen.

#### *Erysipel*

führt in der Mehrzahl der Fälle zu mässiger polynucleärer neutrophiler Leukocytose, in einer Minderzahl findet man normale oder hochnormale Leukocytenzahlen. Prognostisch lässt sich der Grad der Leukocytose nicht verwerten, nur sehr hochgradige Zahlen sprechen für Eiterbildung. Auch hier sind auf der Höhe der Krankheit die Eosinophilen vermindert.

#### *Scharlach*

führt ebenfalls zu polynucleärer neutrophiler Leukocytose. Dieselbe geht auffälligerweise hier erst längere Zeit nach dem Verschwinden des Exanthem und des Fiebers zurück, eine Erscheinung, welche für eine nachträgliche Diagnose der Krankheit verwertet werden kann. Die eosinophilen Zellen sind im Anfang der Erkrankung vermindert, nachdem das Exanthem seinen Höhepunkt erreicht hat, und während der Abschuppung sind sie dagegen constant, zuweilen sehr stark vermehrt. Vielleicht hat bei dieser Krankheit die nach dem Ablauf des Fiebers fortdauernde Leukocytose Bedeutung für die Prognose in Betreff der Gefahr des Zustandekommens einer Spätnephritis.

#### *Masern*

verlaufen in uncomplicierten Fällen beim Erwachsenen ohne Leukocytose, sie führen im Gegentheil ähnlich wie der Typhus zur Leukopenie. Die letztere ist während der Eruption und auf der Höhe des Exanthems am deutlichsten. Der Prozentsatz der Polynuclearen ist dabei nicht vermindert, indem auch die Lymphocyten gleichmässig an der Verminderung theilnehmen. Mit dem Ablassen des Exanthems nimmt die Gesamtzahl der Leukocyten wieder bis zur Norm zu, und die Anzahl der grossen mononucleären Zellen kann dabei die Normalwerte überschreiten. Die eosinophilen Zellen sind bis zur Höhe der Erkrankung und des Exanthems entweder normal oder vermindert, um nachher hochnormal oder vermehrt zu werden. Subnormale und länger beobachtete normale



Leukocytenwerte können differentialdiagnostisch für Masern und gegen Scharlach verwertet werden. Hochgradige Vermehrung der eosinophilen Zellen darf besonders bei gleichzeitiger Leukocytose für Scharlach und gegen Masern verwertet werden.

#### *Malaria.*

Die gewöhnlichen gutartigen Fälle von Febris intermittens zeigen nach Türk regelmässig sowohl während der Anfälle als in der Zwischenzeit Verminderung der Gesamtleukocytenzahl. Dagegen nimmt während der Anfälle der Prozentsatz der Neutrophilen auf Kosten der Lymphocyten und Eosinophilen zu. Zu abweichenden Resultaten, welche weitere Beobachtungen wünschenswert machen, gelangte in einer demnächst zu publicierenden Arbeit mein Assistent Dr. Schindler. Er fand im wesentlichen Verminderung der Leukocyten mit Vermehrung der Mononucleären zwischen den Anfällen und Wiederkehr der normalen Zahlen auf der Höhe des Fiebers. Türk hat bei dieser Krankheit anlässlich der Leukocytenzählungen auch die Plasmodien gezählt (vgl. S. 653).

#### *Tuberculose*

führt meist nur dann zu polynucleären Leukocytosen, wenn sie mit Eiterung verbunden ist. Bei der acuten Miliartuberculose ist die Leukocytenzahl meist normal.

#### *Tetanus*

bedingt meist eine mässige Leukocytose.

Abgesehen von den hier angeführten Krankheiten sei noch erwähnt, dass namentlich auch die meisten infectiösen Entzündungen zur Leukocytose führen. Die Vermuthung, dass der Grad der Leukocytose bei solchen Entzündungen (Perityphlitis) Schlüsse auf gröbere Eiterungen ziehen lasse, hat sich leider nicht bestätigt.

### **Anderweitige polynucleäre neutrophile Leukocytosen.**

#### *Toxische und arzneiliche Leukocytosen.*

Man findet dieselben hauptsächlich bei Vergiftungen mit Blutgiften, Kali chloricum, Phenacetin, Arsenwasserstoff, bei der Chloroformnarkose, bei der Hämoglobinurie. Diese Vorkommnisse sind nicht näher studiert. Mittel, welche bei arzneilichem innerlichen Gebrauche polynucleäre neutrophile Leukocytose machen, sind Antipyrin, Antifebrin und andere. Dagegen scheint die Pilocarpinleukocytose wesentlich eine Lymphocytose zu sein (vgl. S. 647).

#### *Anämische Leukocytosen.*

Man beobachtet dieselben hauptsächlich nach acuten Blutverlusten (posthämorrhagische Leukocytose), ausserdem aber auch bei denjenigen sonstigen Anämien, bei welchen das Knochenmark sich in erhöhter regenerativer Thätigkeit befindet (secundäre Anämien). Auch die anämische Leukocytose betrifft hauptsächlich die polynucleären neutrophilen Zellen und kann sehr hohe Grade erreichen. Bei Blutverlusten verschwindet sie gewöhnlich dann, wenn dieselben durch Regeneration vollständig ausgeglichen sind.

#### *Kachektische Leukocytose,*

ebenfalls polynucleär und neutrophil, kommt hauptsächlich bei malignen Tumoren, Carcinomen und Sarkomen vor.

#### *Die agonale Leukocytose,*

die man bei den verschiedensten Krankheiten, auch solchen, die nicht an sich zur Leukocytose führen, kurz vor dem Tode beobachtet, wird von Ehrlich und Lazarus nicht als eine echte Leukocytose anerkannt, vielmehr darauf zurückgeführt, dass sich bei dem allgemeinen Darniederliegen der Circulation weisse Blutkörperchen in den peripheren Gefässen, aus welchen man das Blut zur Untersuchung entnimmt, anhäufen. Diese Anhäufung betrifft vorwiegend die polynucleären neutrophilen Zellen.

### **Eosinophile Leukocytosen.**

Hier handelt es sich um vorwiegende oder ausschliessliche, nicht bloss relative, sondern auch absolute Vermehrung der polynucleären eosinophilen Leukocyten.

Die Zahl der eosinophilen Leukocyten, die in der Norm 140–280 pro Cubikmillimeter, d. h. 2–4% der Gesamtzahl beträgt, kann dabei bis gegen 5000 ansteigen.



ist bei der Beurtheilung der eosinophilen Leukocytosen zu berücksichtigen, dass Kindern auch im Normalzustande die Zahl der eosinophilen Leukocyten eine sehr geringe ist.

Man hat pathologische eosinophile Leukocytose beobachtet:

1. Bei Asthma bronchiale. Die Zahl der eosinophilen Leukocyten kann bei dieser Krankheit bis zu 20% der Gesamtleukocytenzahl anwachsen.

2. Bei Pemphigus. Zappert fand bei dieser Krankheit 4800 eosinophile Leukocyten im Cubikmillimeter.

3. Bei den verschiedensten anderweitigen Hautkrankheiten. Lazarus fand einem Fall von Urticaria 60% der Leukocyten eosinophil.

4. Bei Helminthiasis (Ankylostoma, Oxyuren, Bothriocephalus, Trichinen, Trichinen, vielleicht auch bei anderen Darmsemarotern). Die Eosinophilie ist namentlich denjenigen Fällen nachweisbar, wo man Charcot'sche Krystalle in den Stühlen findet (S. 447). Die diagnostische Bedeutung dieser Befunde liegt auf der Hand. Merkwürdig ist es, dass da, wo die Bothriocephaluserkrankung zu schwerer Anämie führt, die eosinophilen Zellen verschwinden.

5. Postfebrile eosinophile Leukocytose, bei manchen Infektionskrankheiten nach dem Verschwinden des Fiebers beziehungsweise nach dem Ablauf der eitrigen neutrophilen Leukocytose vorkommend, falls eine solche vorhanden war, z. B. Pneumonie, Rheumatismus acutus, Malaria. Bei Scharlach tritt Eosinophilie erst bloss postfebril, sondern noch während der Dauer des Fiebers auf. Auch nach Perculinjectionen hat man postfebrile eosinophile Leukocytose beobachtet.

6. Bei malignen Tumoren, die zu Kachexie geführt haben.

7. Nach Milzexstirpationen und bei chronischen Milztumoren.

### Lymphocytosen.

Mit diesem Namen werden diejenigen Vermehrungen der Lymphocyten bezeichnet, welche nicht der lymphatischen Leukämie, die als selbständige Krankheit genügend charakterisiert ist, angehören. Es ist über das Vorkommen reinen Lymphocytosen noch sehr wenig bekannt, jedoch ist zu bemerken

(S. 643), dass bei manchen Vorkommnissen der gewöhnlichen polynucleären Leukocytose, z. B. der Verdauungsleukocytose, auch die Lymphocyten vermehrt sind, und dass bei der physiologischen Leukocytose der Neugeborenen sogar Lymphocytose vorherrscht (S. 643). Pathologisch ist eine vorwiegende Lymphocytose mit geringer polynucleärer Leukocytose beim Keuchhusten beobachtet, ebenso nach Tuberculin- und Pilocarpininjectionen, und endlich ist an die in einem gewissen Stadium des Typhus zustandekommende Lymphocytose (S. 644 f.) zu erinnern.

Die Lymphocytose hat nicht bloss deswegen klinisch eine durchaus geringere Bedeutung als die polynucleären Leukocytosen, weil sie den Lymphocyten entstammt, sondern auch deshalb, weil bei dem Fehlen von Contractilität Lymphocyten ihre Entstehung nicht auf chemotaktische, vom Blute ausgehende Reize, sondern auf mechanische Ausschwemmung der Lymphocyten aus den Lymphdrüsen, also auf anatomische Veränderungen in den letzteren, zurückzuführen ist.

### Die Blutplättchen.

Bekanntlich ist erst in neuerer Zeit durch Bizzozero und Hayem nachgewiesen worden, dass die in jedem frischen Blutpräparate sichtbaren, mehr oder weniger zahlreichen freien Körnchen und Körnchenhaufen, die früher sehr verschiedene Auffassungen erfahren hatten (Schultze'sche Elementarkörnchen etc.), mortale Gebilde sind, welche, sobald das Blut die Gefässe verlassen hat, durch rapiden Zerfall der von Bizzozero als Blutplättchen, von Hayem als Hämatocysten bezeichneten Elemente entstehen.

Die Blutplättchen sind kleine, kreisrunde oder ovale, farblose Gebilde von 2-3  $\mu$  Durchmesser, also bedeutend kleiner als die rothen und weissen Blutkörperchen. Sie zerfallen leicht und besitzen ausserdem die Eigenschaft, sehr leicht

also  
für den  
Mann  
nicht do.

miteinander und den übrigen Blutelementen zu verkleben. Sie scheinen eine wichtige Rolle beim Zustandekommen der weissen Thromben zu spielen. Die Angaben über ihre Menge schwanken zwischen 200.000 und 500.000 pro Cubikmillimeter.

Um die Blutplättchen in intaktem Zustande zu Gesichte zu bekommen, muss man das Blut im Momente seines Austrittes aus den Gefässen mit einer Flüssigkeit versetzen, welche imstande ist, sie zu conservieren. Als solche Flüssigkeit empfiehlt Hayem: 1. Eine Lösung von 1 Theil Methylviolett in 5000 Theilen 0.75%iger (physiologischer) Chlornatriumlösung. 2. Eine Mischung von einem Theil einer 1%igen wässrigen Lösung von Osmiumsäure und zwei Theilen einer 0.75%igen Chlornatriumlösung. Die erstere Flüssigkeit hat den Vortheil, die Blutplättchen zu färben, die zweite, sie dauernder zu fixieren. Man bringt nach Bizzozero einen Tropfen von einer dieser Lösungen auf die sorgfältig gereinigte Haut der Fingerspitze und sticht nun durch die Flüssigkeit hindurch in die Haut, so dass die Formelemente des austretenden Blutes in unmittelbare Berührung mit der Flüssigkeit kommen. Die so erhaltene Blutmischung wird unter das Mikroskop gebracht. Man sieht dann nur die charakteristischen Blutplättchen, keine Körnchen.

Die Zählung der Blutplättchen kann in ähnlicher Weise geschehen wie die Zählung der rothen Blutkörperchen (S. 621 ff.). Bizzozero glaubt jedoch, dass bei diesem Verfahren eine grosse Zahl von Blutplättchen an den Wänden des Mischglases hängen bleibt und räth deshalb die Zählung dadurch vorzunehmen, dass man in der oben geschilderten Weise das Blut direct in einer 14%igen Magnesiumsulfatlösung auffängt, welche allerdings die Blutplättchen deformiert, aber besser voneinander isoliert als die oben genannten Flüssigkeiten und dann das Zahlenverhältnis zwischen rothen Blutkörperchen und Blutplättchen in der Zeiss-Thoma'schen Kammer feststellt. Bestimmt man dann in der gewöhnlichen Weise die Zahl der rothen Blutkörperchen, so lässt sich die absolute Zahl der Blutplättchen leicht berechnen. Von Pruss\*) wurde neuerdings für die Zählung eine modifizierte Flemming'sche Lösung zur Verdünnung empfohlen, bestehend aus je 10 Theilen einer 0.1%igen Chromsäure- und 1%igen Osmiumsäurelösung und 1 Theil Eisessig, von Affanasiw eine 0.6%ige Kochsalzlösung mit 0.6% Lepton und etwas Methylviolett. Auch in gefärbten Trockenpräparaten kann die Zahl der Blutplättchen durch Bestimmung ihres Zahlenverhältnisses zu der Leukocytenzahl bestimmt werden. Jedoch existiert hier die Schwierigkeit, dass die Blutplättchen vielfach untereinander verklebt sind.

Ueber das Verhalten der Blutplättchen unter physiologischen und pathologischen Bedingungen ist noch wenig bekannt. Ihre Zahl ist nach Bizzozero vermehrt in der Schwangerschaft, nach Blutverlusten, meist bei den verschiedenen Anämien (z. B. der Chlorose), bei Tuberculose, Cholera u. s. w. Vermindert sind sie im Fieber acuter Krankheiten, nehmen aber am Ende des Fiebers nach Hayem wieder zu. Deoys fand auch Verminderung der Blutplättchen bei Purpura. In Betreff der Jodreaction der Blutplättchen vgl. S. 633 ff.

### Sogenannte Cylinder im Blute.

Litten\*\*) hat zuerst darauf aufmerksam gemacht, dass man in frisch entnommenen ungefärbten Blutpräparaten bei Gesunden und Kranken mitunter eigenthümliche grosse, cylinderförmig gestaltete, in mittlerem Grade lichtbrechende Gebilde findet, die zum Theile körnig, zum Theile homogen schollig aussehen. Nach Litten handelt es sich dabei um Kunstproducte, welche bei der Herstellung der Präparate, wenn auf das Deckglas ein Zug geübt wird, leicht sowohl aus Blutplättchen als aus rothen Blutkörperchen entstehen können und diagnostisch kein Interesse haben. Buttersack\*\*\*) dagegen hält diese Gebilde für vital entstandene capillare Blutplättchentromben.

### Melanämie.

Unter Melanämie versteht man den Gehalt des Blutes an körnigem, braunem bis schwarzem Pigment. Dasselbe liegt meist im Innern von oft unregelmässig geformten weissen Blutkörperchen, seltener frei in Schollenform zwischen den weissen Elementen des Blutes. Melanämie ist bis jetzt nur als Folge langdauernden Malars

\*) Centralbl. f. klin. Med., Bd. VIII., S. 469.

\*\*) D. med. Wochenschr., 1896, Nr. 15, S. 230 und ibidem 1898, Nr. 18, S. 188.

\*\*\*) Zeitschr. f. klin. Med., Bd. XXXIII.



siechthums und bei Recurrens bekannt. Bei der Malaria (vgl. S. 650) zeigt das Pigment alle Uebergangsnancen zwischen der Farbe des Hämoglobins, aus dem es hervorgeht, und tiefem Schwarz. Der Nachweis pigmenthaltiger weisser Blutkörperchen oder freien Pigmentes ist für die Diagnose der Malaria da, wo man die Malaria-parasiten nicht ohneweiters im Blute findet, von grosser Bedeutung.

### Lipämie.

Das Blut enthält physiologischerweise immer etwas Fett. Stärkere Lipämie findet man physiologisch während der Verdauung und pathologisch bei chronischem Alkoholismus, bei der acuten Phosphorvergiftung, bei schwerem Diabetes, bei Knochenbrüchen, welche zur Fettembolie führen. Stark fetthaltiges Blut kann schon für das blosse Auge trüber und blasser als in der Norm erscheinen. Unter dem Mikroskop ist dann gewöhnlich das Fett in Form feinsten Körnchen wie im Chylus, bei embolischer Lipämie auch in deutlichen, stark lichtbrechenden Tröpfchen nachweisbar, die durch Osmiumsäure schwarz, durch Sudan III (Rieder, Arch. f. klin. Med., Bd. LIX., S. 444) roth gefärbt und durch Aetherzusatz zum Trockenpräparate des Blutes aufgelöst werden.

### Bakterien im Blute.

Zum mikroskopischen Nachweis von Bakterien im Blute fertigt man sich Trockenpräparate an, indem man einen kleinen Blutstropfen zwischen zwei Deck-

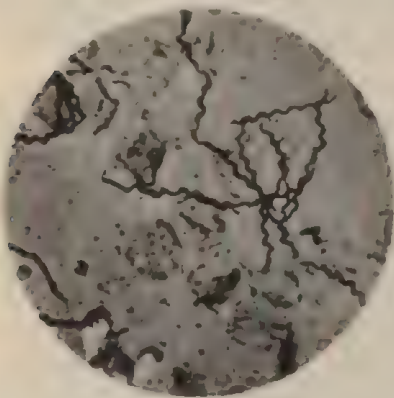


Fig. 184.

Recurrens spirillen aus dem Blute. Nach einem Photographum Worchel's (Leipzig). (Vergrösserung 1000:1.)

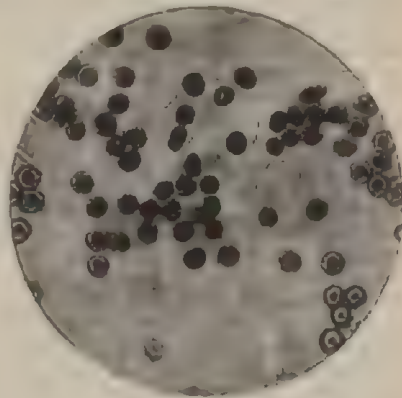


Fig. 185.

Milzbrandbacillen im Blute nach Frankel. Ungefärbt. (Vergrösserung circa 430:1.)

gläschen sich ausbreiten lässt und dann die Deckgläschen parallel voneinander zieht und trocknet. Die Gläschen werden hierauf 2—3mal durch eine Gasflamme gezogen und gefärbt wie die Sputumtrockenpräparate (vgl. S. 598 ff.).

Für die Diagnose wichtig ist der Befund von Recurrens spirillen und Milzbrandbacillen im Blute (Fig. 184 und 185). Diese beiden Mikroorganismen lassen sich auch ohne Färbung im frischen Präparate erkennen. Eine geringere diagnostische Bedeutung hat der seltene Befund von Typhus-, Rotz- und Tuberkelbacillen im Blute. Tuberkelbacillen (S. 593 ff.) wurden bisher nur bei acuter Miliartuberculose in spärlicher Menge im Blute gefunden.

Die meisten Mikroorganismen lassen sich im Blute leichter durch das Culturverfahren als durch die mikroskopische Untersuchung nachweisen, so die schon mehrfach bei septikämischen und pyämischen Zuständen gefundenen Streptokokken und Staphylokokken (vgl. Fig. 172 und 173, S. 600 f.). Da die Zahl der im Blute vorkommenden Mikroorganismen immer eine verhältnismässig geringe ist, so ist es wünschenswert, grössere Mengen Blutes zur Impfung zu benützen. Zu diesem Zwecke wird mittelst einer ausgekochten Spritze mit Asbeststempel von einem 5 cm<sup>3</sup> Inhalt nach sorgfältiger Desinfection der Haut mittelst Alkohol und Sublimat aus einer



gestauten Armvene (vgl. S. 610) ein genügendes Quantum Blut entzogen und dasselbe in Mengen von je 1 cm<sup>3</sup> in ein Röhrchen mit bei höchstens 40° C. verflüssigtem Agar in ein solches mit verflüssigter, wenigstens 10% iger Gelatine und zwei Bouillonröhrchen entleert. Die Flüssigkeiten werden unter Vermeidung von Schaumbildung sofort vorsichtig umgeschüttelt, die Agar- und Gelatinemischungen in Petri'schen Schalen zu Massen gegossen. Die Agarplatte und die Bouillonröhrchen werden bei 37° C., die Gelatineplatte bei 22° C. in den Brütöfen gebracht. Sittmann\*) fand, dass in allen Fällen von Septicopyämie, die er auf diese Weise untersuchte, sich Eiterkokken, Strepto- oder Staphylokokken im Blute nachweisen liessen, so dass die bakterioskopische Bluntersuchung das sicherste Hilfsmittel für die Diagnose dieser Krankheitszustände darstellt.

Bei schweren Pneumoniiefällen haben wir nicht selten Pneumokokken im Blute, sei es direct in mikroskopischen Präparaten, sei es durch das Culturverfahren, nachweisen können. Solche Fälle sind prognostisch wohl immer sehr ungünstig.

Auch Typhusbacillen können bei Typhus nicht selten mikroskopisch oder culturell im Blute nachgewiesen werden, und zwar nach meinen Erfahrungen selbst in Fällen, welche heilen.

### Das Verhalten des Blutes bei Malaria. Malariaplasmodien.

Wir verdanken die Kenntniss der Malariaparasiten in erster Linie den bahnbrechenden Untersuchungen des französischen Militärarztes Laveran. An der weiteren Ausbildung der Lehre von der Aetiologie der Malaria theilten sich hauptsächlich italienische Forscher, namentlich Golgi, Marchiafava, Celli, in neuerer Zeit auch R. Koch und viele andere. Von zusammenfassenden Arbeiten sind namentlich die beiden Monographien von Mannaberg\*\*) zu nennen, die nicht bloss eine vortreffliche Zusammenstellung des bis 1899 Bekannten, sondern auch zahlreiche eigene neue Beobachtungen enthalten.

Die Malariaparasiten, gewöhnlich, wenn auch nicht ganz correct, Plasmodien genannt, sind einzellige, zur Classe der Sporozoen, Unterclasse Haemosporidia, gehörige Organismen, die an der Grenze des Thier- und Pflanzenreiches stehen. Sie stellen Protoplasmahäufchen dar, deren Durchmesser je nach Alter und Species zwischen 1 und 10 Mikren wechselt. In ihrer Jugend zeigen sie lebhaft amöboid-Bewegungen. Sie entwickeln sich im Innern von rothen Blutkörperchen, welche sie durch ihr Wachsthum zerstören. Die meisten Arten wandeln das Hämoglobin der von ihnen bewohnten rothen Blutkörperchen in ihrer Leibessubstanz in schwarzbraunes Pigment um. Dieses Pigment wird im Innern der Parasiten häufig in lebhaft wirbelnder Bewegung gefunden, die wohl auf Protoplasmaströmungen beruht und nicht mit den langsameren amöboiden Bewegungen des Contours zu verwechselt ist. Nachdem so der Parasit im Innern des rothen Blutkörperchens eine gewisse Entwicklung erlangt und dabei das letztere mehr oder weniger vollständig aufgefüllt hat (Taf. II, Fig. 1—4 und 9—12), vermehrt er sich durch Sporulation (Taf. II, Fig. 4—8 und 13). Dieselbe erfolgt durch Theilung, und zwar bei den verschiedenen Arten in verschiedener Weise (vgl. unten), immer aber so, dass von dem Mutterorganismus kein Rest ausser dem Pigment übrig bleibt. Das freie Pigment wird von den weissen Blutkörperchen aufgenommen und beim späteren Zerfall derselben in den Organen deponiert (Melanämie). Die durch Theilung entstehenden jungen Parasiten, die als „Sporen“ aufgefasst werden, sich aber eigentlich bloss durch die geringere Grösse von den ausgebildeten Parasiten unterscheiden, dringen in freie Blutkörperchen ein und wiederholen dort die Entwicklung ihrer Vorfahren. Die Fig. 1—8, Taf. II, stellen als Typus für die Entwicklung der Malariaparasiten die Entwicklung des Quartanparasiten, Fig. 9—13 diejenige des Tertianparasiten dar. In allgemeinen ist das Auftreten der für die Malaria charakteristischen Fiebersätze an den Vorgang der Sporulation der Parasiten gebunden. Diese Anfälle folgen bei gewissen Formen der Malaria in regelmässigen Intervallen, weil der Entwicklungs-cyclus einer Parasitengeneration eine ganz bestimmte, meist in einer ganzen Anzahl von Tagen ausdrückbare Dauer hat. Hierdurch entstehen zunächst die bekannten Typen der Tertiana und Quartana (vgl. S. 59 f.). Sehr selten und noch wenig bekannt sind regelmässige Typen von längerer Dauer (Quintana u. s. w.). Die

\*) Sittmann, Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. LIII, S. 327, 1894. Vgl. auch Petruschki, Zeitschr. f. Hygiene und Infectionskrankheiten, Bd. XVII, S. 59.

\*\*) Jul. Mannaberg, Die Malariaparasiten, Wien, 1893; und derselbe Die Malariakrankheiten. Nothnagel, spec. Pathologie und Therapie, 1899.

meisten Quotidiantypen, so weit sie wenigstens in Gegenden beobachtet werden, wo die gewöhnlichen Tertian- und Quartantypen vorkommen, sind zusammengesetzte Typen, welche dadurch zustande kommen, dass an aufeinanderfolgenden Tagen verschiedene Generationen der Tertian- oder Quartanparasiten, welche an Alter um einen Tag auseinander liegen, sich im Organismus entwickeln und ihre Entwicklungszyklen unabhängig voneinander durchmachen. So entsteht z. B. ein Quotidiantypus des Fiebers, wenn zwei Generationen Tertianparasiten oder drei Generationen von Quartanparasiten an aufeinanderfolgenden Tagen ihre Entwicklung vollenden. Es wurde diese Auffassung der zusammengesetzten Quotidiantypen schon bevor wir die Parasiten der Malaria kannten, nahegelegt durch die Eigenthümlichkeiten der paarweise zusammengehörenden Anfälle in Betreff ihrer Stärke und sonstigen Erscheinungen (*Tertiana duplex*, *Quartana triplex*), indem schon hierdurch klinisch der Eindruck eines zusammengesetzten Typus erweckt wurde. Neuerdings ist nun diese Auffassung, dank der Untersuchungen von Golgi, auch durch die parasitologischen Blutbefunde bewiesen. Neben diesen unechten oder zusammengesetzten Quotidiantypen nahm man nun aber bis zu den neuesten dieser Auffassung entgegnetretenden Untersuchungen R. Kochs,<sup>\*)</sup> welche weiter unten besprochen werden sollen, auch noch echte Quotidiantypen an, welche durch Parasitengenerationen bedingt sein sollten, deren Entwicklungszyclus nur einen Tag dauert.

Unsere Kenntnisse über die morphologischen Verhältnisse und die Entwicklung der Malariaparasiten sind gegenwärtig, namentlich dank der eingangs erwähnten italienischen Autoren, schon so weit gediehen, dass ein guter Kenner der betreffenden Verhältnisse meist instande ist, aus dem Blutbefunde allein nicht bloss das Vorhandensein von Malaria, sondern auch die Form derselben, den Typus, resp. den klinischen Verlauf des in Frage stehenden Krankheitsfalles zu erkennen und die Anfälle zu prognostizieren. Hierauf werden wir später zurückkommen.

Vorher muss noch erwähnt werden, dass neben den bisher angeführten amöboid beweglichen, Pigment bildenden und sporulierenden Formen der Malariaparasiten, welche gewöhnlich schlechtweg als Plasmodien bezeichnet werden, im Blute von Malariakranken noch zwei andere Formen der Parasiten beobachtet werden, nämlich die Körper der Halbmondreihe und die sogenannten Geisselträgerformen.

Fig. 17—23, Taf. II, stellen die Formen der Halbmondreihe dar, welche nur den bösartigen (tropischen) Malariformen eigen sind. Dieselben unterscheiden sich von den gewöhnlichen Plasmodien ausser durch ihre Gestalt auch durch ihre doppelt contourierte Hülle. Die Halbmonde (Fig. 17—20, Taf. II) entwickeln sich, wie der ihnen oft noch anhaftende Hämoglobinrand beweist, ebenfalls im Innern von rothen Blutkörperchen. Aus den Halbmonden gehen durch langsame Formveränderungen, die man unter dem Mikroskop beobachten kann, längliche, cigarrenförmige und sphärische Bildungen (Ovale und Sphären der Halbmondreihe, Fig. 21 und 22, Taf. II) hervor. Eigentliche Amöboidbewegungen besitzen diese Gebilde nicht. Mannaberg (l. c.) hat den Nachweis erbracht, dass die Halbmonde aus der Zusammenlagerung und Verschmelzung von zwei Plasmodien im Innern von rothen Blutkörperchen hervorgehen, dass es sich also um eine Art von Copulationsformen, um sogenannte Syzygienbildungen handelt (Fig. 37, Taf. II). Die Halbmonde können dann durch Segmentierung wieder in ihre beiden Componenten zerfallen. Die klinischen Verhältnisse machen es wahrscheinlich, dass die Halbmonde gewissermassen Dauertformen sind, die erst dann wieder Erscheinungen resp. Fieber machen, wenn sie wieder in die vegetative Form der Plasmodien übergegangen sind. Wie sich dieser Uebergang gestaltet, ob immer zunächst Segmentation der Halbmonde in seine beiden Componenten stattfindet oder ob, wie Canalis behauptet, die Halbmonde, nachdem sie in die Sphärenform übergegangen sind, auch direct sporulieren, ist noch ungewiss. Jedentalls scheinen die Halbmonde eine langsame Entwicklung zu besitzen. Während der 8—14 Tage dauernden fieberfreien Intervalle der schweren, in südlichen Ländern vorkommenden, im übrigen quotidianen Fieber sieht man im Blut bloss Halbmonde, und es ist deshalb wahrscheinlich, dass diese fieberfreien Intervalle der Entwicklungsperiode der Halbmondformen entsprechen. Jedenfalls sind die Halbmonde und die daraus hervorgehenden Formen der Halbmondreihe (Ovale, Sphären) keine selbständigen Gebilde (Arten), sondern Entwicklungsformen bestimmter Plasmodien, und zwar scheinen sie, wie schon erwähnt, ausschliesslich den malignen Formen der Malaria zuzukommen. Bei den in der gemässigten Zone vorkommenden tertianen und quartanen Formen sowie bei den aus diesen zusammengesetzten Quotidiantypen sind bisher niemals Halbmondformen beobachtet worden.

<sup>\*)</sup> Zeitschr. f. Hyg., Bd. XXXII, 1899.



Was endlich die sogenannten Geisselformen betrifft, so kommen dieselben bei allen Malariaformen vor. Solche „Geisselträger“ sind auf Taf. II in Fig. 15 und 21 abgebildet. Man sieht sie nicht selten unter dem Mikroskope aus erwachsenen Plasmodien, die ihre Blutkörperchen aufgezehrt haben und nicht sporulieren (Fig. 14 übergehend in 15, Taf. II) und ebenso aus den Sphären der Halbmondreihe (Fig. 22 übergehend in 23, Taf. II) in der Weise entstehen, dass am Rande des Parasiten ganz plötzlich die Geissel hervorgeschleudert werden. Die Geisselfäden bewegen sich dann ziemlich lebhaft, peitschen die umliegenden Blutkörperchen, ohne gewöhnlich dem Parasiten selbst erhebliche Locomotion zu verleihen. Hier und da reissen einzelne Geisselfäden sich los und fliehschwimmen dann mit grosser Lebhaftigkeit im Gesichtsfeld umher. Diese isolierten Geisselfäden sind die einzigen Gebilde aus der Entwicklungsreihe der Malariaparasiten, welche in grösserem Maassstabe die Fähigkeit des Ortwechsels haben. Wahrscheinlich bilden sich die Geisselformen gewöhnlich erst im mikroskopischen Präparate, und Mannaberg sah deshalb in denselben eine Anpassung an saprophytische Lebensbedingungen. In neuester Zeit ist jedoch die biologische Bedeutung dieser Geisselformen in höchst interessanter Weise aufgeklärt worden, wie wir nachher sehen werden.

Zum Nachweis der Malariaparasiten dient zunächst das ungefärbte Blutpräparat, welches nach den Regeln von S. 630 möglichst dünn hergestellt wird, so dass sich die Blutkörperchen womöglich weder bedecken, noch zu Goldrollen zusammenkleben. Die Präparate werden am besten mit Immersion, Abbi'schem Apparat und mittlerer Blende angesehen. Sehr leicht sind dabei die pigmenthaltigen Formen sowie die Halbmonde und die Geisselträger zu finden, weniger leicht die noch pigmentlosen Plasmodien in den rothen Blutkörperchen, umso mehr, als diese Formen leicht mit jenen endoglobulären Degenerationsformen der rothen Blutkörperchen, welche man früher als Vacuolen auffasste (vgl. S. 635 f.), verwechselt werden können, ein Umstand, der lange Zeit der Anerkennung der Malariaparasiten hinderlich war. Trotz der weitgehenden Ähnlichkeit der äusseren Form dieser beiden Gebilde sind dieselben aber namentlich dadurch am ungefärbten Präparate zu unterscheiden, dass infolge des verschiedenen Lichtbrechungsvermögens die degenerativen Veränderungen der rothen Blutkörperchen einen härteren, schärferen Contour zeigen als die Plasmodien, deren Umriss mitunter fast verschwommen erscheint. Die amöboiden Bewegungen sind beiden Gebilden gemeinsam (vgl. S. 635). Im Zweifelsfalle entscheiden gefärbte Präparate (vgl. unten). In Fällen wo die Plasmodien infolge ihrer geringen Zahl schwer nachzuweisen sind, empfiehlt Türk, in der Weise Uebersichtspräparate, in denen man bei schwächeren Vergrösserungen wenigstens die pigmentführenden Formen leicht findet, herzustellen, dass man ähnlich wie für die Zählung der Plasmodien (s. unten und der Leukocyten das Blut mit  $\frac{1}{2}$ iger Essigsäure 10fach verdünnt, wobei bloss die Leukocyten und Plasmodien erhalten bleiben, während die rothen Blutkörperchen zerstört werden.

Die Färbung des Malariahlutes geschieht an Trockenpräparaten, die (abgesehen von der Färbung) nach S. 630 ff. hergestellt werden. Statt der Erhitzung kann hier ganz gut die Härtung durch 5 Minuten langes Einlegen in absoluten Alkohol (S. 632) benutzt werden. Die Präparate kommen dann für  $\frac{1}{2}$  Stunde in eine halbconcentrierte, frisch filtrierte, wässrige Methylenblaulösung oder, um Doppelfärbungen zu erhalten, in die von Plehn angegebene Lösung von folgender Zusammensetzung:

Con. wässrige Methylenblaulösung . . .	40:0
2%ige Eosinlösung in 60%igem Alkohol . . .	80:0
Wasser . . . . .	40:0
20%ige Kalilauge . . . . .	Gtt. XII

In dieser Mischung ist die Färbung schon nach 5–6 Minuten vollendet.

Die Plasmodien färben sich im Gegensatze zu den endoglobulären Degenerationen gut mit Methylenblau und lassen dabei eine charakteristische Structur, nämlich einen ungefärbten Kern (Fig. 34, Taf. II) und mitunter ein gefärbtes Kernkörperchen (Fig. 39, Taf. II), erkennen. Diese Structur, namentlich der Nachweis des mit Methylenblau färbbaren Kernkörperchens, ist auch das einzige Mittel, um an gefärbten Präparate Sporen der Malariaparasiten (Fig. 38–40, Taf. II) von Blutplättchen und körnigen Zerfallsmassen des Blutes zu unterscheiden. Die Blutplättchen erscheinen kern- und structurlos (Fig. 41, Taf. II).

Zur Darstellung der feineren Structurverhältnisse empfiehlt Mannaberg die von mir für andere Zwecke angegebene und von Malachowski speciell für die Färbung von Plasmodien empfohlene Boraxmethylenblaulösung:



Conc. wässrige Methylenblaulösung . . . . .	24 Volumtheile
5% ige Boraxlösung . . . . .	16 "
Wasser . . . . .	28 "

(Nach 24 Stunden filtriert.)

In dieser Lösung bleiben die Präparate 24 Stunden. Nachher werden sie mit Wasser ausgewaschen.

In neuester Zeit empfiehlt R. Koch auch zur möglichst raschen Färbung der Parasiten eine ähnliche Boraxmethylenblaulösung. Eine wässrige Lösung von 2% Methylenblau medicinale und 5% Borax wird zum Gebrauch so weit mit Wasser verdünnt, dass sie in einer Schicht von 1 cm Dicke anfängt durchscheinend zu werden. In dieser verdünnten Lösung wird das vorher zwischen den Fingern über der Flamme schwach erwärmte und dann 20 Minuten in Alcohol absolutus gelegte und nachher vollkommen getrocknete Präparat einigemal eingetaucht, mit Wasser abgespült, bis es einen grünlichen Farbenton angenommen hat, zwischen Fliesspapier getrocknet und in Cedernöl untersucht. Die Malaria Parasiten sind dann, vorausgesetzt dass das Blut eine gleichmässig ausgebreitete dünne Schichte bildet, kräftig blau gefärbt auf den blaugrünlichen Blutkörperchen leicht zu erkennen. Die Leukocytenkerne erscheinen dunkler als die Plasmodien.

Als vorzügliche Methode zur Erkennung der feineren Structur der Malaria Parasiten wird ferner sowohl von Mannaberg als von Koch auch die Romanowsky'sche Färbungsmethode empfohlen. Dieselbe wird folgendermaassen ausgeführt: Die Präparate werden in Alcohol oder durch halbstündiges Erhitzen auf 105—115° C. fixiert und dann in einer Mischung von 1 Theil concentrirter wässriger Methylenblaulösung und 2 Theilen 1% iger wässriger Eosinlösung zwei bis drei Stunden schwimmen gelassen, dann in Wasser, bei Fieberfärbung vorher kurz in Alcohol, abgewaschen. Die hierbei verwendeten Stammlösungen können lange Zeit aufbewahrt werden, jedoch muss die Eosinlösung schimmelfrei verwendet werden, während die Methylenblaulösung am besten färben soll, wenn sich auf ihr Schimmel entwickelt hat. Man filtriert zum Gebrauche die nöthigen Quantitäten der beiden Lösungen ab. Beim Mischen entsteht ein starker Niederschlag, der aber nicht abfiltriert, sondern bei der Färbung mit verwendet werden soll. Nach Romanowsky entsteht in der angegebenen Mischung eine neue neutrale Farbe, welche das Chromatin der Malaria Parasiten besonders intensiv färbt. Das Plasma der Parasiten erscheint blau, das Chromatin des Kernes carminviolett gefärbt. Das Gelingen der Färbung scheint sehr von der Qualität der verwendeten Farben abhängig zu sein. Empfohlen werden das medicinale Methylenblau und das Eosin der Höchster Farbwerke. Unter Umständen muss das Mischungsverhältnis der beiden Stammlösungen modificiert werden.<sup>4)</sup>

Zählung der Plasmodien. Die Zählung der Plasmodien, die bis zu einem gewissen Grade ein Urtheil über die Schwere einer Malaria infection gestattet, kann nach Türk leicht nach der Methode der Leukocytenzählung (S. 624 ff.) an mit  $\frac{1}{2}$ % iger Essigsäure 10fach verdünntem Blute in der Thoma'schen Zählkammer vorgenommen werden, da durch den Essigsäurezusatz die rothen Blutkörperchen unter Zurücklassung der Plasmodien gelöst werden. Die letzteren sind jedoch nur dann bei den zur Zählung erforderlichen schwachen Vergrösserungen leicht zu erkennen, wenn sie pigmenthaltig sind, und es ist deshalb zur Zählung der Zeitpunkt vor dem Anfall, also z. B. bei der Tertianä der Abend vor dem Fiebertage, zu wählen. Die von Türk gefundenen Zahlen schwankten zwischen 6700 und 16.800 pro Cubikmillimeter.

Was die diagnostische Bedeutung der Malaria Parasiten im Blute betrifft, so ist dieselbe eine absolut beweisende. Der Befund auch nur eines einzigen sicheren Parasiten (unverkennbar sind namentlich die pigmenthaltigen Formen und die Halbmonde) genügt, um die Diagnose einer Malaria infection mit Sicherheit zu stellen. Negative Befunde sind weniger sicher zu verwerten, denn es gibt Fälle von Malaria, wo man ausserordentlich lange suchen muss, um nur einen einzigen Parasiten zu finden. Man untersuche sowohl zur Zeit der Anfälle als auch zwischen denselben. Es sind jedoch selbst den geübtesten Untersuchern Fälle vorgekommen, in denen es nicht gelang, die Parasiten zu finden, und wo dennoch die Diagnose auf Malaria gestellt werden musste. Es handelt sich hier entweder um Fälle mit sehr spärlichen Parasiten oder um eine — allerdings hypothetische — Entwicklung der Parasiten in den Geweben statt im Blute. Jedenfalls aber misstraue der Ueingeübten seinen negativen Befunden und wiederhole die Untersuchung häufig. Bei dauernd negativen Blutbefunden liegt der Verdacht nahe, dass es sich um eine jener Krankheiten handle, welche

<sup>4)</sup> Vgl. Mannaberg (l. c.) in Nothnagels spec. Pathologie und Therapie, 1899, S. 34.

klinisch zur Verwechslung mit Malaria führen können, wie acute Sepsis, irreguläre Cholelithiasis, ulceröse Endocarditis u. s. w.

In Betreff des fibrigen Verhaltens des Blutes bei Malaria sei bemerkt, dass dasselbe bei schwereren Malariafällen die Merkmale der Anämie darbietet. Die Verminderung des Hämoglobins und die Abnahme der Zahl der rothen Blutkörperchen erfordern keine besondere Erklärung. Poikilocytose ist keine Seltenheit. Leukocytose kommt gewöhnlich bei Malaria nicht vor, eher eine Verminderung der weissen Blutkörperchen (vgl. S. 646). Der Pigmentgehalt weisser Blutkörperchen sowie das frei im Blute vorkommende Pigment (vgl. S. 648 f. und 650) ist da, wo man die Parasiten selbst nicht findet, diagnostisch von grosser Wichtigkeit. Die von den Plasmodien invadierten rothen Blutkörperchen werden in verschiedener Weise verändert. Bei den gewöhnlichen Formen werden sie allmähig entfärbt, so dass schliesslich bloss ein immer undeutlicher werdendes Stroma den Parasiten umgibt. Dabei werden durch den Tertianparasiten im Gegensatz zu dem quartanen die rothen Blutkörperchen bedeutend vergrössert (Fig. 10, 12, Taf. II). Bei den Halbmonde bildenden malignen Formen dagegen schrumpfen umgekehrt die inficirten Blutkörperchen und nehmen dadurch eine dunklere, nach Mannaberg an altes Messing erinnernde Färbung an (Messingkörperchen, vgl. Fig. 16, Taf. II).

In Betreff der Bedeutung der verschiedenen Formen von Malaria-Parasiten, wie man sie im Blute findet, ist gegenwärtig die Mehrzahl der Forscher zu der Ansicht gekommen, dass es sich dabei nicht bloss um verschiedene Entwicklungsformen, sondern auch um verschiedene Species handelt, und zwar so, dass jeder der klinisch und endemologisch charakterisirten Formen von Malaria eine bestimmte Parasitenspecies mit einem ganz bestimmten Entwicklungszyklus zu Grunde liegt. In Betreff der Gründe für diese Auffassung verweise ich auf die Monographien von Mannaberg. Dieser Autor nimmt folgende fünf Species von Malaria-Parasiten an:

- |  |                                   |
|--|-----------------------------------|
| 1. der Parasit der Febris quartana;            |                                   |
| 2. derjenige der gewöhnlichen Febris tertiana; |                                   |
| 3. der pigmentierte Quotidianparasit;          |                                   |
| 4. der unpigmentierte Quotidianparasit;        | } halbmondebildende maligne Arten |
| 5. der maligne Tertianparasit.                 |                                   |

Die zuletzt genannten drei Arten zeichnen sich vor den beiden ersten dadurch aus, dass sie Halbmonde bilden, worin wahrscheinlich das anatomische Correlat der Bösartigkeit resp. der Schwierigkeit, diese Fälle durch Chinin zu beeinflussen, liegt.

Gegenüber der angeführten Mannaberg'schen Einteilung fasst R. Koch die drei halbmondebildenden Parasiten zu einer Species zusammen, welche sowohl den bösartigen Sommerlebern (ästivoautumnalen Fiebern) südeuropäischer Länder, speciell Italiens, als auch den Tropenlebern zu Grunde liegen soll. Koch unterscheidet also bloss den Parasiten der Quartana, der Tertiana und des Tropenfiebers. Dabei weist er nach, dass der Parasit des Tropenfiebers in frischen Fällen stets Fieberanfälle von ausgesprochenem Tertiantypus macht (entsprechend der Bezeichnung maligner Tertianparasit). Erst bei längerem Bestehen der Krankheit und bei Störung des natürlichen Verlaufes durch Chininbehandlung entsteht aus dem tertianen der quotidianen Typus oder unregelmässiges, remittierendes oder continüierliches Fieber. Es gibt nach dieser Auffassung überhaupt keine echten Quotidianparasiten. Diese vereinfachte Anschauung Kochs hängt unter anderem damit zusammen, dass die Unterschiede des Pigmentgehaltes, auf welche sich die Unterscheidung des pigmentierten und des nicht pigmentierten Quotidianparasiten stützte, nach Koch bloss künstlich durch die Art der Herstellung der Präparate hervorgerufen werden. Koch meint, dass bei kunstgerecht in dünner, rasch trocknender Schicht hergestellten Trockenpräparaten junge Parasiten des Tropenfiebers in der Regel ganz unpigmentirt höchstens durch ganz fein vertheiltes Pigment leicht diffus bräunlich gefärbt und jedenfalls frei von zusammengeballtem Pigment erscheinen. Das letztere trete vielmehr auch in den bräunlichen Formen erst dann auf, wenn der Parasit sich theils oder absterbe. Auch wenn man das feuchte Präparat einige Zeit stehen lasse, so löse sich das Pigmentkorn. Koch hält also die Herstellung guter Trockenpräparate für die correcteste Methode der Untersuchung, und bei diesem Anlasse sei auch erwähnt, dass er die in normal hergestellten Trockenpräparaten sichtbaren Ringformen der jungen Parasiten sowohl der Quartana und Tertiana als des Tropenfiebers als den richtigen Ausdruck der morphologischen Verhältnisse betrachtet. Von anderen Untersuchern wurden diese Ringformen zwar mehrfach auch gesehen, aber theils als Kunstproducte, theils als das Resultat einer ringförmigen Anordnung der sich färbenden Substanz, nicht des gesammten Protoplasmas, betrachtet.



Für die Unterscheidung der Arten legt Koch ausser auf den Befund von Körpern der Halbmondfreihe, welche für den Parasiten des Tropenfiebers charakteristisch sind, besonderes Gewicht auf die Grösse der Parasiten. Er spricht sich in dieser Beziehung folgendermassen aus: Die jungen ringförmigen Parasiten der Tertiana und Quartana haben einen Durchmesser, welcher  $\frac{1}{4}-1$ , von demjenigen der rothen Blutkörper beträgt. Sie gleichen in Form und Grösse den erwachsenen Parasiten der Tropenmalaria so vollkommen, dass man sie an und für sich nicht würde unterscheiden können. In der Regel finden sich aber neben den Ringen der Tertiana und Quartana einzelne grosse pigmentierte Parasiten, welche die Diagnose sicher stellen. Sollten letztere fehlen, dann gibt die Berücksichtigung der Körpertemperatur der Kranken zur Zeit der Blutentnahme sofort die nöthigen Anhaltspunkte für die Deutung der Präparate. Ist nämlich die Körpertemperatur niedrig, dann muss der Fieberanfall bereits sein Ende erreicht haben und auch die Parasiten müssen am Ende ihrer Entwicklung angelangt sein. Es kann sich also in diesem Fall bei den kleinen Formen nur um die erwachsenen Parasiten der Tropenmalaria handeln. Ist aber im Gegentheil die Temperatur hoch und befindet sich der Kranke im Beginne des Anfalles, dann können es nur junge Parasiten sein und sie müssen somit der Tertiana oder Quartana angehören.

Daneben dienen zur Unterscheidung der Arten die Verschiedenheiten der Sporulationsformen, wie sie, besser als aus jeder Beschreibung, aus den Abbildungen auf Tafel II hervorgehen.

Von klinischem Interesse, ist abgesehen von der Artunterscheidung, die sich aus der vorhergehenden Darstellung ergibt, die Möglichkeit, aus dem Zeitpunkte der Sporulation (Fig. 4–8 und 13) den Anfall zu prognostizieren. Derselbe erfolgt jeweilen einige (3–5) Stunden nach dem Sichtbarwerden der Sporulationsformen.

In Betreff des Auftretens der Halbmonde wird angegeben, dass dieselben erst acht Tage nach der Infection im Blute gefunden werden. Prognostisch ist zu verwerthen, dass bei einem Malariafall, in dem man noch Halbmonde im Blute findet, man trotz des Ausbleibens von Fieber stets auf Recidive gefasst sein muss. Dabei ist so lange, als bloss Halbmonde gefunden werden, gewöhnlich kein Fieber vorhanden.

In Betreff der Bedeutung der sogenannten Geisselformen sind wir erst in neuester Zeit ins Klare gekommen. Die Untersuchungen, welche durch Ross, Mac Callum, Sakharoff, Koch u. a. an den mit den menschlichen Malariaparasiten sehr nahe verwandten Hämosporeidiengattungen *Halteridium* und *Proteosoma*, welche bei Vögeln als Blutparasiten vorkommen, angestellt wurden, haben ergeben, dass hier neben dem endogenen Entwicklungszyklus, welcher in der Sporulation culminiert, ein zweiter sexueller Entwicklungszyklus vorkommt, welcher nach Kochs zusammenfassender Darstellung in folgenden Phasen besteht: 1. Trennung des Parasiten vom rothen Blutkörper. Erkennbare Differenzierung der Parasiten in männliche und weibliche Individuen. Aus dem Inneren der männlichen Individuen treten die früher als Geisseln betrachteten fadenförmigen Gebilde hervor, welche sich abtöten und selbständig fortbewegen. Diese vermeintlichen Geisseln spielen nun die Rolle von Spermatozoen. 2. Befruchtungsvorgang durch Eindringen der Spermatozoen in die weiblichen Plasmodien im Magen eines Moskitos, welcher die Parasiten durch Blutsaugen aus einem inficierten Vogel in sich aufgenommen hat und als Zwischenwirt fungiert. 3. Uebergang der weiblichen befruchteten Parasiten in würmchenförmige Gebilde. 4. Wandern der „Würmchen“ durch die Magenwand des Moskitos und Verwandlung derselben in coecidienartige „Kugeln“. 5. Bildung von „Sichelkeimen“ in den Kugeln. 6. Ablagerung der reifen und freigewordenen Sichelkeime in den Giftröhrchen und vielleicht auch in anderen Organen des Moskitos. 7. Rückübertragung der jungen Parasiten durch den Stich des Moskitos auf den Vogel.

Es kann wohl keinem Zweifel unterliegen, dass die erwähnten biologischen Thatsachen auch für die Parasiten der menschlichen Malaria gelten, umso mehr, als hier die Uebertragung der Krankheit durch Moskitostiche, in Bestätigung eines alten Volksglaubens, in neuester Zeit experimentell sicher nachgewiesen worden ist. Freilich konnte gerade für die Parasiten der menschlichen Malaria die Entwicklung der geschlechtlichen Generation im Leibe des Moskitos bisher nicht verfolgt werden, und auch die geschlechtliche Differenzierung der Plasmodien im menschlichen Blute ist, abgesehen von der Bildung der früher irrtümlich als Geisseln gedeuteten Spermatozoen, welche bei allen Species menschlicher Plasmodien vorkommen, ungenügend bekannt, aber die Uebereinstimmung der endogenen Entwicklung der menschlichen Parasiten mit derjenigen der Vogelparasiten, sowie die Bildung der Spermatozoen auch bei den ersteren und die gelungenen Uebertragungen der menschlichen Malaria durch Moskitos deuten mit Bestimmtheit auf eine vollkommene Analogie der Entwicklung hin.



Von allgemein pathologischem Interesse ist noch der leicht in jedem Falle zu erbringende Nachweis, dass die therapeutische Chininwirkung auf einer directen Nekrose der Parasiten beruht, die in gefärbten Präparaten durch das Verschwinden des Kernes erkannt werden kann. Dieser nekrotisirenden Einwirkung sind die ganz jungen Parasiten am leichtesten zugänglich, daher die Regel, dass man Chinin am besten 3—5 Stunden vor dem zu erwartenden Anfälle gibt. Die Halbmonde sind der Chininwirkung direct, wie die mikroskopische Untersuchung ergibt, meistens fast unzugänglich, so dass die Wirkung wiederholter Chinindosen bei den Halbmonde bildenden Fällen wohl auf einer Art fractionierter Sterilisation des Blutes beruht, indem zwar nicht die Halbmonde, aber die aus denselben sich entwickelnden Plasmodien successive durch wiederholte Chinindosen immer wieder abgetödtet werden. Jedoch sind die Halbmonde nicht ausnahmslos so resistent. Ich habe kürzlich einen Fall gesehen, wo die Halbmonde durch einige Chinindosen rasch und direct zum Verschwinden gebracht wurden.

### Parasitische Würmer im Blute.

Von den zwei in den Tropen im menschlichen Blute lebenden Helminthen *Distomum haematobium* (*Bilharzia haematobia*) und *Filaria sanguinea* kommt nur die letztere bei der diagnostischen Blutuntersuchung in Betracht. Man findet bei den an diesem Parasiten leidenden Patienten (tropische Chylurie) im Fingerblute, und zwar merkwürdigerweise meist nur in den Nachtstunden, zahlreiche Filarien in Gestalt mikroskopischer, 0.21—0.36 mm langer und 0.004—0.007 mm breiter, fadenförmiger Würmchen (Fig. 159, S. 577).

### Blutbefunde bei den wichtigsten Erkrankungen des Blutes.

#### Die Anämien.

Wie wir früher (S. 611) sahen, charakterisierten sich die Zustände, welche gewöhnlich als Anämien bezeichnet werden, in Wirklichkeit als Oligochromämien. Wahrscheinlich bloss bei der Anämie durch Blutverluste, und auch bei dieser nur vorübergehend, handelt es sich um eine Verminderung der Blutmenge. Bei allen Anämien können unreife Erythrocyten, sei es infolge einer überstürzten oder einer unvollkommenen Blutneubildung in das Blut gelangen. Die Eintheilung der Anämien ist auch vielfach eine schwankende. Die folgende Gruppierung scheint mir den Thatsachen am besten zu entsprechen.

#### Sogenannte primäre Anämien.

**Chlorose.** Das wesentlichste Merkmal des Blutbefundes bei der Chlorose ist die Verminderung des Hämoglobingehaltes. Derselbe ist nicht selten bis auf 20% der normalen Menge herabgesetzt. Gewöhnlich ist auch die Zahl der rothen Blutkörperchen vermindert, mitunter sogar sehr erheblich bis auf 1½ Millionen. Jedoch gilt es als einigermaassen charakteristisch, dass die Hämoglobinverminderung bei der Chlorose gewöhnlich beträchtlicher ist als die Verminderung der Blutkörperchenzahl. Die letztere kann sogar normal sein. Infolgedessen ist der Blutkörperchenquotient oder Blutkörperchenwert (S. 627 f.) kleiner als in der Norm, d. h. kleiner als 1. Man erkennt oft mikroskopisch die Blässe der einzelnen Blutkörperchen. In schweren Fällen von Chlorose hat man auch Poikilocyten, Mikrocyten, kernhaltige rothe Blutkörperchen sowie die von Maragliano beschriebenen Absterbeerscheinungen der rothen Blutkörperchen (S. 635 f.) gesehen. Dagegen scheint die körnige Degeneration und die polychromatophile Veränderung der Erythrocyten (vgl. S. 636) der Chlorose zu fehlen. Die Zahl der weissen Blutkörperchen und der Blutplättchen hält sich meist innerhalb normaler Grenzen. Aus dem Blutbefunde allein kann die Diagnose auf Chlorose nicht gestellt werden. Dieselbe stützt sich vielmehr auf das klinische Gesamtbild. Es gehört zum Begriffe der Chlorose, dass es sich bei ihr um eine Entwicklungsstadiumkrankheit jugendlicher, besonders weiblicher Individuen handelt, welche wohl so zu deuten ist, dass die Blutbildung den Bedürfnissen des wachsenden Organismus nicht

genügt.\* Dieser Auffassung entspricht der urobilinarne blasse Harn der Chlorotischen, welcher gegen die vorwiegende Bedeutung eines abnormen Zerfalles rother Blutkörperchen spricht, während bei manchen anderen, insbesondere den sogenannten perniziösen Anämien, ein vermehrter Zerfall der Blutkörperchen schon in dem dunklen, urobilureichen Urine seinen klinischen Ausdruck findet. Die Körpertülle ist bei der Chlorose gewöhnlich gut erhalten, sie kann sogar vermehrt sein, und gerade dies gibt den Chlorosen klinisch ein so eigenthümliches Gepräge. Es ist durch v. Noorden nachgewiesen worden, dass dieser Fettreichthum der Chlorotischen nicht auf einen durch die Hämoglobinarmut des Blutes bedingten Sauerstoffmangel des Organismus, sondern auf die durch die Krankheit den Patienten augenöthigte relative Bewegungslosigkeit zurückzuführen ist.

**Einfache primäre Anämien.** Unter diesem Namen können wir, unter Ausschliessung der Chlorosen und der sogenannten perniziösen Anämien, diejenigen Fälle zusammenfassen, bei welchen es sich um eine Hämoglobin- oder Blutkörperchenverarmung des Blutes oder um beides zugleich handelt, ohne dass eine anderweitige causal wirkende Krankheit sich feststellen lässt. Die einfachen primären Anämien müssen wohl wie die Chlorosen als eine Erkrankung der blutbildenden Organe aufgefasst werden, und der Unterschied gegenüber der Chlorose ist nur der, dass es sich hier nicht um eine Krankheit wachsender Individuen, somit auch nicht um eine Entwicklungskrankheit handelt. Dieser Auffassung entspricht auch die Thatsache, dass bei den einfachen primären Anämien der Blutbefund demjenigen der Chlorose identisch ist. Die — übrigens wie wir sehen werden nicht scharfe — Abgrenzung der einfachen primären Anämien von den perniziösen Anämien ergibt sich aus der nachfolgenden Definition der letzteren.

**Sogenannte perniziöse Anämien.** Wie der Name sagt, hat man das Wesen dieser Erkrankungen namentlich in der besonderen Schwere der Krankheit und in der ungünstigen Prognose, die sie bietet, sehen wollen. Diese Auffassung trifft aber offenbar den Kern der Sache nicht, da die Schwere von Krankheitserscheinungen ja doch bloss ein graduelles Merkmal darstellt und da zweifellos Fälle von sogenannter perniziöser Anämie vorkommen, welche heilen. Zutreffender dürfte es sein, das Wesentliche an dem Krankheitsbilde der perniziösen Anämien in den Zeichen nicht bloss der mangelhaften Blutbildung, sondern des abnormen Blutkörperchenzerfalles zu suchen, wie er der Chlorose und den sogenannten einfachen Anämien nicht ankommt. Jedoch ist natürlich diese Eigenthümlichkeit in letzter Linie doch wieder auf eine besonders schwere, d. h. nicht bloss quantitative, sondern auch qualitative Schädigung der Blutbildung zurückzuführen, wie sie sich in der eigenthümlichen (megaloblastischen) Beschaffenheit als Knochenmark und in dem Auftreten von Megaloblasten in der Blutbahn (vgl. unten) äussert. So sucht man denn gegenwärtig das Wesen der perniziösen Anämie gerade in der megaloblastischen Degeneration des Knochenmarkes, zu welcher Annahme allerdings die unten zu erwähnenden Fälle nicht recht passen, bei welchen trotz des Vorhandenseins des übrigen klinischen Bildes der perniziösen Anämie die Megaloblasten im Blute und im Knochenmark fehlen. Die Hinfälligkeit der Blutkörperchen bei der perniziösen Anämie äussert sich klinisch in der meist sehr hochgradigen Poikilocytose, in dem Vorkommen basophiler Degeneration der Erythrocyten (S. 636 f.) und dem Auftreten von Urobilinurie und Icterus, anatomisch in den durch Quincke nachgewiesenen Eisenablagerungen in der Leber und den Nieren. Demgegenüber ist die Auffassung der bei dieser Krankheit häufigen polychromatophilen Veränderung der Erythrocyten als Degenerationserscheinung zum mindesten zweifelhaft. Geringere Zeichen von Blutkörperchendegeneration freilich kommen auch bei anderen schweren Anämien, z. B. bei schweren Chlorosen, vor.

Die Zahl der rothen Blutkörperchen ist bei den perniziösen Anämien gewöhnlich erheblich vermindert als bei der Chlorose und bei den einfachen Anämien. Einiger-

\* Die vorwiegende Häufigkeit der Chlorose beim weiblichen Geschlechte kann nur mit Geschlechtseigenthümlichkeiten zusammenhängen, und es liegt nahe, anzunehmen, dass diese dadurch zur Wirkung gelangen, dass Störungen im Bereiche der Geschlechtsorgane diejenigen Reize für die blutbildenden Organe wegfallen lassen, auf welche die normale Blutbildung beim weiblichen Geschlechte wahrscheinlich angewiesen ist. Diese letztere Annahme einer Abhängigkeit der Blutbildung von den weiblichen Geschlechtsorganen hat deshalb viel für sich, weil sie dem Zweckmässigkeits-Prinzip insofern entspricht, als wohl angenommen werden kann, dass der weibliche Körper, der durch eigenartige Vorgänge in den Genitalien Blut verliert, auch besondere Einrichtungen besitzt, welche von den Genitalien aus die Blutbildung anregen.



manasseen charakteristisch ist es auch, dass die Abnahme der Zahl der rothen Blutkörperchen stärker zu sein pflegt als die Abnahme des Hämoglobingehaltes, was wohl dahin zu deuten ist, dass ein Theil des Hämoglobins der zerstörten rothen Blutkörperchen oder das überschüssige Material zur Hämoglobimbildung in den übrigen bleibenden Blutkörperchen Verwertung findet. In einem Falle von Quincke sank die Zahl der rothen Blutkörperchen auf 143.000 pro Cubikmillimeter. Infolge des erwähnten Verhältnisses zwischen Hämoglobin und Blutkörperchenzahl ist der sogenannte Blutkörperchenquotient oder Blutkörperchenwert (S. 627 f.) grösser als in der Norm, d. h. grösser als 1. Es beruht dies theils auf einer intensiveren Färbung, theils aber auch auf einer Vergrösserung der einzelnen Blutkörperchen. Mikro- und Makrocyten sowie Poikilocyten kommen in grosser Zahl vor. Daneben findet man meist, wenn auch gewöhnlich nur in geringer Zahl, punktierte Erythrocyten (S. 637) und in einer oder weniger erheblicher Menge rothe Blutkörperchen mit polychromatophiler Veränderung (S. 636). Als besonders charakteristisch für die perniciöse Anämie gilt aber namentlich das Auftreten von Megaloblasten in der Blutbahn (S. 637 f.). Die Zahl derselben ist gewöhnlich keine grosse, so dass sie gesucht werden müssen. Nur ausnahmsweise, am ersten in der Agonie, findet man sie in sehr grosser Zahl. Daneben können auch Normoblasten vorkommen.

Die Zahl der Leukocyten ist meist bei der perniciösen Anämie vermindert. Dabei sind meist die Lymphocyten relativ vermehrt, so dass sie nach Ehrlich und Lazarus bis zu 62% der Gesamtzahl ausmachen können, während die polymucleären Zellen entsprechend dem Darniederliegen der Knochenmarksfunktionen vermindert sind. Strauss\*) sieht dies für charakteristisch für die echte perniciöse Anämie im Gegensatz zu der Anämie infolge von Carcinomen an, bei welcher die polymucleären Zellen procentisch über die mononucleären überwiegen oder sogenannte polynucleare Leukocyten vorhanden sein soll.\*\*). Zur Zeit der Besserung einer perniciösen Anämie kann jedoch auch hier polynucleare Leukocytose auftreten. Die Zahl der Blutplättchen ist vermindert.

Es sei noch darauf hingewiesen, dass neben den typischen megaloblastischen Fällen von perniciöser Anämie, welchen die megaloblastische Degeneration des Knochenmarkes zukommt (rothes Knochenmark, das zahlreiche Megaloblasten enthält, mit einzelnen Fülle beobachtet werden, in welchen klinisch die Megaloblasten fehlten und dementsprechend bei der Section das Knochenmark nicht roth gefunden wurde, aplastische Form der perniciösen Anämie). Die Stellung dieser Fälle zu der megaloblastischen perniciösen Anämie ist noch nicht klar präcisirt. Ausser durch das Vorkommen solcher Fälle wird die scharfe Abgrenzung der perniciösen Anämie auch dadurch erschwert, dass die Aetiologie dieser Krankheit keine einheitliche ist, indem man ihr Auftreten sowohl nach wiederholten schweren Blutverlusten, bei Magen-carcinomen, bei Bothriocephalus-erkrankungen als auch vollkommen kryptogenetisch beobachtet.

Dieser Umstand lässt immer wieder an die Möglichkeit denken, dass die perniciöse Anämie als graduelle Steigerung aus gewöhnlichen secundären Anämien resultieren kann. Dabei deutet freilich die Thatsache der meist megaloblastischen Beschaffenheit des Blutes mit Bestimmtheit darauf hin, dass in diesen Fällen die beiden Momente, vielleicht eben durch die Quantität ihrer Wirkung, in einer noch nicht näher bekannten Weise specifisch auf das Knochenmark einwirken.

Die Pseudoleukämien. So werden anämische Zustände bezeichnet, bei welchen man das Blutbild der einfachen primären oder perniciösen Anämie mit bei denen aber gleichzeitig die Milz oder die Lymphdrüsen in ähnlicher Weise vergrössert werden wie bei der echten Leukämie. Bei vorwiegender Vergrösserung der Milz spricht man von Pseudoleucaemia lienis oder Anaemia splenica, bei vorwiegender Vergrösserung der Lymphdrüsen von lymphatischer Pseudoleukämie, malignem Lymphom, Hodgkin'scher Krankheit oder Anaemia lymphatica. Jedoch ist eine solche Trennung der Fälle nach erkrankten Organen über oben wenig scharf durchzuführen, wie bei der Leukämie, da meist sowohl Lymphdrüsen als Milz erkrankt sind. Die Frage nach den Beziehungen dieser Krankheiten zu der echten Leukämie und den übrigen Anämieformen ist noch nicht klar beantwortet. Die Blutuntersuchungen haben bei diesen Krankheiten in manchen Beziehungen widersprechende Resultate zu Tage gefördert.

\*) Strauss und Rohsteint. Die Blutzusammensetzung in den verschiedenen Anämien, Berlin 1901.

\*\*) Jedoch trifft letztere Eigenthümlichkeit der Carcinomanämien nicht immer zu (vgl. f. S.).



Nach Pincus\*) beruht dies darauf, dass man bisher den Begriff der Pseudoleukämie nicht scharf genug umgrenzte. Die Krankheiten, die zu Verwechslungen Anlass geben, sind die Lymphosarkomatose, bei welcher es sich, im Gegensatz zur Pseudoleukämie, um in anatomischem Sinne maligne, d. h. destruierende und in nicht lymphatische Organe metastasierende Neubildungen handelt, und ferner gewisse eigenenthümliche, den pseudoleukämischen Veränderungen ähnliche Formen der Drüsientuberculose. Auch gewisse andere nicht rein lymphatische Affectionen der Lymphdrüsen und Milz können zu Verwechslungen Anlass geben (maligne Tumoren, Splenomegalie).

Nach Pincus ist eine scharfe Fassung des Begriffes der Pseudoleukämie und gleichzeitig die diagnostische Unterscheidung derselben von den angeführten, äusserlich ähnlichen Affectionen möglich, sobald man den Schwerpunkt auf den Blutbefund legt. Nach diesem Autor besteht das eigentliche Charakteristicum der Pseudoleukämie darin, dass bei annähernd normaler Gesamtleukoeytenzahl die Lymphocyten relativ und somit auch absolut vermehrt sind, indem gleichzeitig die übrigen Leukoeyten vermindert erscheinen. Durch diesen Befund, durch welchen nach Pincus sowohl die tuberculöse Natur der Lymphdrüsenanschwellungen als auch die Lymphosarkomatose, bei welchen beiden das Leukoeytenverhältnis ein normales ist, ausgeschlossen wird, documentiert die Pseudoleukämie eine nahe Verwandtschaft zur lymphatischen Leukämie, in welche sie nach einigen Beobachtungen auch übergehen kann. Im übrigen findet man die Zahl der rothen Blutkörperchen und den Hämoglobingehalt bei der Pseudoleukämie in den vorgedruckten Stadien der Krankheit mehr oder weniger deutlich verkleinert. Kernhaltige Blutkörperchen sind auch bei dieser Krankheit, die im übrigen in hämatologischer Beziehung noch recht wenig gekannt ist, beobachtet worden.

### Secundäre Anämien.

Als secundäre Anämien pflegt man diejenigen Anämien zusammenzufassen welche durch eine greifbare anderweitige Erkrankung zustande kommen. Dahin gehören alle jene anämischen Zustände bei Erkrankungen, welche zu Cachexie und Ernährungsstörung oder zu Blutverlusten führen (Phthise, Krebs, Magengeschwüre, Anchylostomiasis, Bothriocephalus). Diese Abgrenzung secundärer von primären Anämien ist insofern keine scharfe, als die Annahme, dass die im Vorhergehenden als primäre Anämien angeführten Erkrankungen wirklich auf einer primären Erkrankung der blutbildenden Organe beruhen, sich so lange nicht sicher beweisen lässt, als die Ursache dieser Erkrankungen nicht bekannt ist. Namentlich sprechen die Erfahrungen über das Zustandekommen des typischen Bildes der perniciosen Anämie infolge von Bothriocephaluserkrankung dafür, dass auch noch andere sogenannte perniciose Anämien secundär infolge einer anderweitigen Erkrankung zustande kommen können. So sind ja z. B. auch alle Versuche, die schweren Anämien, die man so häufig bei Magen carcinomen beobachtet, scharf von der perniciosen Anämie abzugrenzen, als gescheitert zu betrachten. Wenn auch die Regel, dass bei diesen Carcinomanämien die Megaloblasten der perniciosen Anämie fehlen, und dafür im Gegensatz zu dieser Krankheit polynucleare Leukoeytose vorhanden ist, für die meisten Fälle zutrifft, so habe ich doch Fälle gesehen, wo Carcinomanämien nach beiden Richtungen völlig der perniciosen Anämie entsprachen, indem sie Megaloblasten und Leukopenie darboten. Im übrigen ist über die Blutbefunde bei den im gewöhnlichen Sinne secundären Anämien noch wenig Exactes bekannt, und manches, was wegen des blassen Aussehens der Kranken als secundäre Anämie bezeichnet wird, ist, wie schon früher bemerkt (vgl. S. 20 f.), gar keine Anämie, indem sowohl der Hämoglobingehalt als die Blutkörperchenzahl normal bleibt.

Genauer studiert von der secundären Anämie sind nur die

#### Anämien durch Blutverluste.

**Acute Blutverluste.** Nach acuten Blutverlusten tritt sehr rasch eine Verdünnung des Blutes durch Resorption von Lymphe und Wasser in die Blutbahn ein. Während also unmittelbar nach einer Blutung die Blutuntersuchung noch normale Resultate in Betreff des Hämoglobins- und Blutkörperchengehaltes ergibt, zeigt in der Folge das Blut, bis es sich zur Norm hergestellt hat, alle Merkmale der Oligochromämie. Dieselbe erreicht bei geringen Blutverlusten schon nach wenigen Stunden, nach stärkeren dagegen erst nach 9 Tagen das Maximum. Fast gleichzeitig mit dem Plasma-

\* Pseudoleukämie in Nothnagels Handbuch der spec. Pathol. u. Therapie, Bd. VIII, 1901.

ersatz beginnen aber die Erscheinungen der Regeneration rother Blutkörperchen. Nach den Untersuchungen von Ott und Laache macht sich dieselbe in der Weise, dass die Zahl der rothen Blutkörperchen rascher zunimmt als der Hämoglobingehalt des Blutes, so dass man also ähnliche Blutbefunde erhält wie bei der Chlorose. Schon vom zweiten bis dritten Tage ab findet man Normoblasten. Ausserdem verbindet sich die Regeneration mit einer lebhaften posthämorrhagischen Leukocytose (S. 646), die wie gewöhnlich die polynucleären Formen betrifft. Auch die Zahl der Blutplättchen ist nach acuten Blutverlusten vermehrt. Die Gerinnungsfähigkeit des Blutes ist vermehrt. Mikulicz nimmt an, dass grössere chirurgische Operationen nur dann Erfolg haben, wenn infolge derselben der Hämoglobingehalt des Blutes nicht unter 30% sinkt, und berechnet hiernach für geschwächte anämische Menschen, unter Zugrundelegung des vor der Operation gefundenen Hämoglobingehaltes, ob in Anbetracht des zu erwartenden Blutverlustes die Operation noch zulässig ist. Die dieser Berechnung zu Grunde liegende Annahme ist jedoch ziemlich willkürlich, und in Anbetracht des in neuerer Zeit nachgewiesenen schädigenden Einflusses der Narkose auf die Blutzusammensetzung dürfte es sich empfehlen, die Grenzen der eine Operation gestattenden Hämoglobinmenge, besonders bei lang dauernden Narkosen, eher höher zu setzen.

**Chronische Blutverluste** (Hämorrhoiden, Menorrhagien, Magengeschwüre und Carcinome, Anchylostomiasis u. s. w.). Bei chronischen Blutverlusten verhält sich das Blut im allgemeinen ähnlich wie einige Zeit nach acuten. Die Zahl der rothen Blutkörperchen ist gewöhnlich weniger vermindert als der Hämoglobingehalt, was wohl als Regenerationsercheinung zu deuten ist. Dagegen bietet die chronische Blutungsanämie insofern ein anderes Blutbild als die acute, als bei der ersteren, falls sie schwer ist und lange dauert, gerade wie bei der perniciousen Anämie Poikilocyten gefunden werden. Es hängt dies wohl mit der Schädigung zusammen, welche das Blut hier durch die fortgesetzten Plasmaverluste und die dauernde hydrämische Beschaffenheit des Blutplasmas erfährt. Im Gegensatze zu den acuten Blutungsanämien sind die Leukoeyten in den schwereren Fällen von chronischer Blutungsanämie nicht vermehrt, und das Bild nähert sich dann mehr und mehr demjenigen der perniciousen Anämie.

Die Zahl der polynucleären Zellen dürfte bei den Blutungsanämien ungefähr ein Maass abgeben für die regenerative Thätigkeit des Knochenmarkes, ebenso das Auftreten von kernhaltigen Blutkörperchen, welche gewöhnlich dem normoblastischen Typus angehören.

## Die Leukämie.

Das wesentliche Merkmal der Leukämie ist die erhebliche und dauernde pathologische Vermehrung der mononucleären weissen Blutkörperchen bei Patienten, die im übrigen, abgesehen von Veränderungen der sogenannten bluthildenden Organe (Knochenmark, Milz, Lymphdrüsen), keine als primär zu betrachtenden Veränderungen darbieten. Man machte früher die Abgrenzung gegenüber der Leukocytose in ziemlich willkürlicher Weise nach dem Grade der Vermehrung der weissen Blutkörperchen, indem man z. B. ein Zahlenverhältnis der weissen zu den rothen Blutkörperchen von mindestens 1:50 oder 1:20 als für Leukämie gegenüber Leukocytose charakteristisch hinstellte. Es erwies sich aber diese Art der Unterscheidung als unbrauchbar für alle beginnenden Fälle von Leukämie und für Fälle von starker Leukocytose bei hochgradig Anämischen. Als Ehrlich dann das häufige Vorkommen von eosinophilen Leukoeyten im leukämischen Blute hervorhob, glaubte man darin ein zuverlässiges Merkmal der Leukämie gegenüber der Leukocytose gefunden zu haben. Allein auch diese Auffassung erwies sich als unrichtig und zu einer scharfen Unterscheidung ungeeignet. Seitdem man die Morphologie der Leukoeyten genauer studiert hat, kann man nun in Uebereinstimmung mit der gegebenen Definition sagen, dass der Unterschied zwischen Leukämie und Leukocytose weder ein bloss gradueller ist, noch auch in den tinctoriellen Eigenschaften der Körner der Leukoeyten liegt, dass vielmehr die Unterscheidung beider Zustände dadurch gegeben ist, dass bei der Leukämie die Vermehrung der Leukoeyten hauptsächlich auf Rechnung der mononucleären Formen kommt, indem diese die polynucleären mit seltenen und vorübergehenden Ausnahmen, welche auf S. 662 f. angeführt werden sollen, an Zahl überwiegen. Demgegenüber herrschen bei den verschiedenen Arten von Leukocytose, wiederum mit wenigen auf S. 643 und 647 angeführten Ausnahmen, wie in der Norm, die polynucleären Formen bei weitem vor. Schon durch diese Feststellung ist die Deutung des Blutbefundes, und zwar auch bei initialen Fällen von Leukämie, meist leicht möglich geworden.



Das Blut bietet im übrigen bei der Leukämie folgende Merkmale dar: Es erscheint zuweilen, allerdings bloss in den hochgradigsten Fällen, schon für die blosse Beobachtung eigenthümlich weisslich, lehmfarbig oder milchig. Bei der Gerinnung setzt sich oberhalb der von rothen Blutkörperchen gebildeten Schicht eine dicke, grauweisse, sogenannte Speckhaut ab, welche die weissen Blutkörperchen enthält. Die Gerinnung des Blutes ist erheblich verlangsamt; in fortgeschrittenen Fällen erlangt das Gerinnsel bloss eine weiche, geleeartige Consistenz. Das specinische Gewicht des Blutes ist vermindert, der Wassergehalt vermehrt. Beim Befühlen zeigt das Blut eine eigenthümliche klebrige Beschaffenheit. Die rothen Blutkörperchen sind häufig vermindert, ebenso der Hämoglobingehalt. Jedoch ist beides, namentlich in früheren Stadien, nicht constant. Damit hängt zusammen, dass blosses Aussehen der Leukämischen keineswegs die Regel ist. In Fällen, wo der Hämoglobinbestand erheblich geschädigt ist, findet man auch Poikilocytose sowie kernhaltige rothe Blutkörperchen (Normo- und Megaloblasten). Was die weissen Blutkörperchen betrifft, so sind dieselben meist sehr erheblich vermehrt. Werte von 500.000 pro Cubikmillimeter sind keine Seltenheiten. Alle normalerweise vorkommenden Leukoeytenformen finden sich auch im leukämischen Blute, ausserdem aber auch die auf S. 641 f. beschriebenen pathologischen Formen.

Eine eingehendere Beschreibung der Blutbefunde bei Leukämie kann nur für die speziellen Formen getrennt gegeben werden, und wir müssen uns deshalb zunächst mit der Frage der Eintheilung der Leukämien befassen. Bekanntlich wurden früher die Leukämien nach den begleitenden Organveränderungen eingetheilt in lientale, myelogene und lymphatische Formen, zu denen dann noch die Uebergangs- oder Mischformen kamen. Diese Eintheilung ist vom modernen hämatologischen Standpunkte aus nicht mehr in vollem Masse haltbar. Als entscheidend für Eintheilung der Fälle muss vielmehr vom heutigen Standpunkte aus der Blutbefund betrachtet werden.

Wie wenig die begleitenden Organveränderungen ein geeignetes Eintheilungsprincip abgeben, geht schon daraus hervor, dass diese Organbefunde nicht scharf auseinander zu halten sind. So ist es z. B. von der lymphatischen Leukämie bekannt, dass, wenn auch die Vergrösserung der Lymphdrüsen dabei in der Regel das äusserliche klinische Bild beherrscht, doch sehr häufig, ohne Aenderung des Blutbefundes, auch die Milz und das Knochenmark durch ähnliche Wucherungen verändert und die Milz erheblich vergrössert werden kann. Ebenso wenig lässt sich die Annahme einer rein lientalen Form der Leukämie aufrecht erhalten. Die Milz hat nach den neueren Untersuchungen überhaupt mit der Blutbildung wenig oder nichts zu thun, und es lässt sich zeigen, dass auch bei denjenigen Leukämien, bei welchen gewaltige Milztumoren die Bezeichnung einer lientalen Leukämie zu rechtfertigen scheinen, nicht bloss constant das Knochenmark verändert gefunden wird, sondern dass bei diesen Formen die vermehrten weissen Elemente des Blutes sich nach ihrer morphologischen Beschaffenheit mit Sicherheit auf das Knochenmark zurückführen lassen. Mit der Constatierung der Tatsache endlich, dass die sogenannte lientale Leukämie in Wirklichkeit eine myelogene Form ist, verliert auch die Abgrenzung der im alten Sinn myelogenen Leukämie jede tiefere Berechtigung. Durch den Nachweis, dass die Unterscheidung der Leukämien nach den veränderten resp. klinisch vergrösserten Organen nicht durchführbar ist, verliert natürlich die Aufstellung von Mischformen (z. B. der liental-lymphatischen, lymphatisch-myelogenen Leukämie u. s. w.) jeden mehr als äusserlichen Wert.

Um diesem Wirrwarr ein Ende zu machen, unterscheidet man gegenwärtig meist nach dem Vorgange von Ehrlich und Lazarus rein nach dem Blutbefunde bloss zwei Grundformen der Leukämie: Die lymphatische Leukämie oder Lymphämie und die myelogene Leukämie oder Myelämie. Man kann dann die begleitenden Organveränderungen durch Zusätze zu der Bezeichnung Lymphämie oder Myelämie charakterisieren und also z. B. von Lymphämie mit Milztumor oder Myelämie mit Milztumor und Lymphdrüsenanschwellung sprechen.

Auf Taf. I, Fig. 3 und 4 sind nach Rieder die charakteristischen Blutbilder einerseits der Lymphämie und anderseits der Myelämie dargestellt, wobei ich von den veralteten Namen liental-modulläre Leukämie, der irrthümlich auf der Tafel stehen geblieben ist, zu abstrahieren bitte.

### Lymphatische Leukämie (Lymphämie).

Die chronische lymphatische Leukämie charakterisiert sich durch eine mehr oder weniger hochgradige Vermehrung der Leukoeyten mit starkem Vorwiegen der Lymphocyten, und zwar namentlich der kleineren Formen derselben. Jedoch gibt es auch seltenere Formen der Erkrankung mit vorwiegend grossen Lymphocyten. Die-



selben erscheinen, wie unter normalen Verhältnissen, granulafrei. Die relative Menge der Lymphocyten im Verhältnis zur Gesamtleukocytenzahl kann bis auf 99% steigen. Die absolute Zahl der Leukocyten ist meist über 100.000. Die übrigen Leukocyten sind immer relativ im Verhältnis zur Gesamtzahl und häufig auch absolut gegenüber der Norm vermindert. Das Blut enthält meist eine Anzahl eosinophiler Zellen und Mastzellen, dagegen fehlen die für die Myelämie charakteristischen Myelocyten fast immer ganz. Wie bei der Myelämie kann die Zahl der rothen Blutkörperchen lange normal bleiben. In den späteren Zeiten zeigt sie meist eine mässige Abnahme. Die rothen Blutkörperchen sind meist normal, kernhaltige Erythrocyten meist Normoblasten, werden bloss in geringer Zahl gefunden. Der Hämoglobingehalt des Blutes entspricht ungefähr der Zahl der Erythrocyten. Beim Nahen des Todes steigt die Lymphocytenzahl meist noch erheblich an. Vorübergehend kann an die Stelle der Lymphämie bei acut infectiösen Zuständen eine polynucleäre Leukocytose treten. Die Lymphdrüsen sind gewöhnlich mehr oder weniger stark geschwellt, häufig ist aber auch die Milz und Leber vergrössert und das Knochenmark verändert. Die lymphatische Leukämie bedarf noch eines genaueren Studiums, sie ist viel seltener als die Myelämie und deshalb hämatologisch noch weniger gut gekannt.

Die Fälle von acuter Leukämie werden gewöhnlich der lymphatischen Form zugerechnet, indem in der That bei diesem eigenthümlichen Krankheitsbilde, welches meist unter den Erscheinungen einer sehr acuten Anämie, mit hämorrhagischer Diathese, in kurzer Zeit einen ungünstigen Ausgang nimmt, im Blut in grosser Menge Zellen gefunden werden, welche im Gegensatz zu der chronischen lymphatischen Leukämie am meisten an grosse Lymphocyten erinnern. Jedoch bedarf in Anbetracht der auffälligen Unterschiede dieser Zellen von den gewöhnlichen grossen Lymphocyten und speciell der auffälligen Chromatinarmut des Kernes die Frage einer erneuten Prüfung, ob es sich nicht vielleicht um unreife Knochenmarkszellen (Nägeli'sche Myeloblasten) dabei handelt. Es sollen übrigens auch Fälle vorkommen, wo Zellen vom Typus der kleinen Lymphocyten vorwiegen. Meist ist die Zahl der rothen Blutkörperchen und der Hämoglobingehalt erheblich herabgesetzt. Kernhaltige rothe Blutkörperchen werden meist in geringer Zahl gefunden. Fälle von acuter Leukämie sind nicht häufig und meistens noch nicht nach den Gesichtspunkten der modernen Hämatologie untersucht worden.

### Myelämie.

Diese Form der Leukämie ist viel eingehender untersucht als die Lymphämie. Von Organveränderungen ist nur constant die Veränderung des Knochenmarkes. Daneben ist gewöhnlich die Milz sehr erheblich vergrössert (vgl. Fig. 77, S. 325). Meist erscheinen auch die Lymphdrüsen und die Leber geschwellt. Sehr charakteristisch und für die Diagnose ohneweiters massgebend ist das Blutbild. Als wesentlich für dasselbe stellen Ehrlich und Lazarus folgende Anomalien hin:

1. Dass ausser den polynucleären Zellen auch ihre Vorstufen, die mononucleären gekörnnten Leukocyten, in grosser Menge im Blute kreisen; 2. dass bei der Vermehrung der weissen Blutkörperchen alle drei Typen granulirter Zellen, die neutrophilen, eosinophilen und Mastzellen theilhaftig sind, am stärksten allerdings die ersteren; 3. dass atypische Zellformen auftreten, z. B. Zwergformen verschiedener Arten weisser Blutkörperchen, ferner Leukocyten mit Mitosen; 4. dass das Blut stets kernhaltige rothe Blutkörperchen meist vom Normoblastentypus enthält.

Die eigentlich charakteristische Rolle spielen im Blutbefund der Myelämie die mononucleären neutrophil gekörnnten Zellen, die sogenannten Markzellen oder, wie sie Ehrlich bezeichnet Myelocyten. Zahlen von 100.000 solcher Myelocyten pro Cubikmillimeter Blut sind bei Myelämie nichts Ungewöhnliches. Diese Zellen prägen, obschon gewöhnlich auch die polynucleären Zellen vermehrt sind, in ausgesprochenen Fällen von myelogener Leukämie auch procentisch unter den Leukocyten vorzuherrschen, so dass alle anderen Formen gegenüber der Myelocyten im Blutbild in den Hintergrund treten. Jedoch ist darauf hinzuweisen, dass in gewissen Stadien der Krankheit die Myelocyten trotz ihrer sehr starken absoluten Vermehrung procentisch hinter den polynucleären neutrophilen Elementen zurückbleiben können, so dass ein Befund entsteht, welcher an das Bild einer Leukocytose erinnert, bei welcher ja (S. 643) auch Myelocyten vorkommen. Man sieht diese Umprägung des typischen Blutbildes, namentlich bei intercurrenten fieberhaften Krankheiten, und es können dann diagnostische und prognostische Irrthümer umso leichter entstehen, als dabei die Gesamtleukocytenzahl stark heruntergehen kann. Ich habe vorübergehend, und zwar ohne bekannte Ursache (ohne intercurrente Erkrankung), das Bild der Myelämie sogar in

dasjenige einer ausgesprochenen Leukopenie übergehen sehen. Jedoch ist bei all diesen Vorkommnissen, die wohl stets bloss vorübergehende Episoden der leukämischen Erkrankung darstellen, doch die absolute Zahl der Myelocyten erheblich vermehrt und bei den erwähnten Fällen, welche das Bild einer einfachen neutrophilen Leukocytose vortäuschen, ist die Zahl der Myelocyten weit bedeutender als bei der Leukocytose, wo die Myelocyten nach Türk kaum je die Zahl 1000 pro Cubikmillimeter übersteigen dürften. Entscheidend für die Diagnose der Myelämie ist bei derartigen ungewöhnlichen Bildern ausserdem die starke absolute Vermehrung der anders granulierten Leukocyten, nämlich der eosinophilen und Mastzellen. Da dabei die procentische Zahl der eosinophilen und Mastzellen keineswegs erhöht zu sein braucht, so muss man durchaus bei diesen entscheidenden Untersuchungen die absoluten Zahlen berücksichtigen. Unterscheidet sich so die Myelämie von der neutrophilen Leukocytose auch in den atypischen Fällen aufs schärfste, so ist das Bild der ersteren auch mit den eosinophilen Leukocytosen, die auf S. 646 f. beschrieben worden sind, nicht zu verwechseln. Bei der eosinophilen Leukocytose erreicht die Gesamtzahl der Leukocyten immer nur mässige Grade und dabei sind die eosinophilen Leukocyten ausschliesslich polynucleär und Mastzellen ebenso wie neutrophile Myelocyten fehlen im Gegensatz zur Myelämie fast ganz. Zur Beurtheilung der Vermehrung der einzelnen Leukocytenformen dienen die auf S. 639 f. angegebenen Normalzahlen.

Es sei noch bemerkt, dass zuweilen Fälle vorkommen, wo die neutrophilen Körner der Markzellen und der polynucleären Leukocyten sehr wenig entwickelt sind, ja vorübergehend fast ganz fehlen. Bei den in der Literatur bekannten derartigen Beobachtungen\*) handelte es sich um Fälle, welche erst kurz vor dem Tode untersucht wurden, während ich die nämliche Erscheinung, in einem Falle vorübergehend, während eines Zustandes erheblicher Besserung unter der Wirkung von Arsenikdarreichung beobachtete.

Von Interesse ist schliesslich der Befund von Charcot'schen Krystallen (Fig. 165 c, S. 591) im frischen myelämischen Blut, welcher wiederholt, wenn auch selten, erhoben wurde. In dem längere Zeit feucht aufbewahrten leukämischen Blut findet man die Charcot'schen Krystalle ziemlich regelmässig. Es hängen diese Befunde jedenfalls zusammen mit dem Reichthum des myelämischen Blutes an eosinophilen Zellen, als deren Abkömmlinge wir die Charcot'schen Krystalle betrachten (vgl. S. 591 f.).

In Betreff der Entstehung der myelämischen Veränderungen gelangen Ehrlich und Lazarus, nachdem es Jolly gelungen ist, auch bei mononucleären Leukocyten amöboide Bewegungen festzustellen, zu der Anschauung, dass die Myelämie ähnlich wie die Leukocytose auf chemotaktische Einflüsse zurückzuführen sei, die vom Blute aus eine Auswanderung unreifer Elemente aus dem Knochenmark bedingen. Es scheint mir jedoch gegen diese die Leukämie mit der Leukocytose in nahe Verwandtschaft bringende Auffassung vor allem die Thatsache der myelämischen Metastasen in Milz, Leber und vielen anderen Organen zu sprechen, welche eher an eine Verwandtschaft der Knochenmarkveränderungen mit den Tumoren und eine mechanische Ausschwenkung der Elemente aus dem Knochenmark denken lässt.

Die Protozoenbefunde Löwits in den weissen Blutkörperchen der Myelämie, die er in einem besonderen Werke, auf das ich verweise, beschrieben hat (vgl. auch die Verhandlungen des Congresses für innere Medicin, 1899), erfreuen sich noch keiner allgemeinen Anerkennung und können deshalb hier nicht näher besprochen werden.

## Chemische Untersuchung des Blutes.

(Hämoglobinbestimmungen vgl. S. 615 ff. Reaction des Blutes vgl. S. 612 ff.)

Ueber die Entnahme des Blutes zu chemischen Untersuchungen vgl. S. 610.

\*) Ehrlich und Lazarus, Die Anämie, 1. Abtheilung, in Nothnagels spec. Pathol. und Therapie, 1895, S. 126.



## Eisenbestimmungen des Blutes mittelst des Jolles'schen Ferrometers.

Kürzlich ist es A. Jolles\*) gelungen, eine für klinische Zwecke brauchbare Methode zu finden, um mittelst eines von ihm Ferrometer genannten Instrumentes (verfertigt von C. Reichert, Wien, Bannogasse) den Eisengehalt des Blutes unter Verwendung ganz kleiner Mengen Blut ( $0.05\text{ cm}^3$ ) zu bestimmen. Das Princip der Methode besteht kurz im Folgenden: Die mittelst einer besonderen Capillarpipette wie bei den Hämoglobinbestimmungen nach Gowers, S. 616 f.) abgemessene Blutmenge von  $0.05\text{ cm}^3$  wird in einem Platintiegel vorsichtig verascht und dann die Asche in demselben mit  $0.1$  saurem schwefelsauren Kali zusammengeschmolzen und die Schmelze bis zum Erstarren erhitzt. Die letztere enthält dann das Eisen des Blutes in Form von Eisenoxyd. Die Schmelze wird in  $10\text{ cm}^3$  heissen Wassers aufgelöst und mit  $1\text{ cm}^3$  verdünnter Salzsäure  $1:3$  und  $4\text{ cm}^3$  Rhodanammونیumlösung ( $7.5:1000$ ) versetzt, so dass die Gesamtmenge  $15\text{ cm}^3$  beträgt. Es entsteht dadurch eine rothe Lösung von Rhodaneisen. Der Gehalt derselben wird nun auf colorimetrischem Wege bestimmt, indem man sie mit

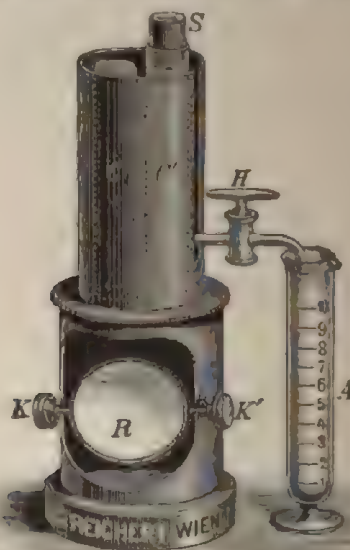


Fig. 186.

Ferrometer von Jolles.

einer Vergleichslösung von bekanntem Eisengehalt vergleicht. Die letztere ist so zusammengesetzt, dass jeder Cubikcentimeter genau  $0.00005$  Eisen enthält.\*\*).  $1\text{ cm}^3$  der Vergleichsflüssigkeit wird mit destilliertem Wasser auf  $10\text{ cm}^3$  aufgefüllt und dann ähnlich wie die Bluteisenlösung mit  $1\text{ cm}^3$  verdünnter Salzsäure und  $4\text{ cm}^3$  Rhodanammونیumlösung versetzt. Mit der so entstehenden rothen Lösung wird nun die aus dem Blute gewonnene Rhodaneisenlösung vermittelst des in Fig. 186 abgebildeten Apparates colorimetrisch verglichen. Der letztere enthält zwei gleich weite Glas cylinder C und C'; der Cylinder C fasst genau  $15\text{ cm}^3$ , C' circa  $16\text{ cm}^3$ . Beide Cylinder sind in Zehntelcubikcentimeter eingetheilt. Die Calibrierung muss in beiden Cylindern genau gleich sein, so dass die gleichnamigen Theilstriche gleich hoch stehen. Über sind beide Cylinder mit plangeschliffenen Glasplatten verschlossen, durch welche in von der beweglichen Gipsplatte R reflectierte Tageslicht in der Richtung der Achse

\*) D. med. Wochenschr., 1897, Nr. 10; ferner D. med. Wochenschr., 1898, Nr. 7, und Pflügers Archiv, Bd. 45.

\*\*) Die genaue Vorschrift für die Aufertigung der Vergleichslösung vgl. h. c. Die Flüssigkeit ist übrigens auch vom Fabrikanten des Ferrometers fertig zu beziehen.



der Cylinder von unten nach oben hindurchfällt. In den Cylinder *C* wird die wie oben beschrieben hergestellte Rhodaneisenlösung aus dem veraschten Blute gebracht und die genau  $15\text{ cm}^3$  ausmachende, d. h. bis zum Rande des Cylinders reichende Flüssigkeit durch eine aufgeschliffene planparallele Glasplatte unter Vermeidung der Bildung von Luftblasen bedeckt. In den Cylinder *C'* kommen die zum Vergleich dienenden  $15\text{ cm}^3$  der aus der Vergleichsflüssigkeit gewonnenen Rhodaneisenlösung, deren Herstellung soeben besprochen wurde. Um auch hier den bei der Vergleichung störenden Meniscus der Flüssigkeit zu vermeiden, wird auf die Oberfläche der Flüssigkeit im Cylinder *C'* ein aus einer beiderseits mit planparallelen Glasplatten verschlossenen Aluminiumröhre bestehender Schwimmer *S* ohne Bildung von Luftblasen aufgesetzt und hierdurch eine plane Flüssigkeitsoberfläche erzeugt. Da der Schwimmer etwas Flüssigkeit verdrängt, so ist der Cylinder *C'*, wie schon erwähnt, etwas höher gemacht als *C*. Der Cylinder *C'* besitzt einen seitlichen Ausfluss mit Hahn *H*. Beide Cylinder können zur Füllung und Reinigung von dem Fussgestelle des Instrumentes leicht weggenommen werden. Der die beiden Cylinder umgebende Blechmantel dient zur Abhaltung seitlichen Lichtes. Die colorimetrische Bestimmung geschieht nun in der Weise, dass, nachdem die beiden Cylinder in der angegebenen Weise gefüllt sind, man aus dem Hahn *H* so lange von der Vergleichsflüssigkeit in das Gefäss *A* abliessen lässt, bis von oben in durchfallendem Lichte gesehen der Inhalt der beiden Röhren genau die gleiche rothe Nuance zeigt. Sobald dies der Fall ist, wird der Cylinder *C'* herausgenommen und der Stand der Vergleichsflüssigkeit abgelesen. Würde die Menge der in dem Cylinder *C'* zurückgebliebenen Vergleichsflüssigkeit, bis zur Basalfäche des Schwimmers gemessen,  $15\text{ cm}^3$  betragen, so würden die verwendeten  $0.05\text{ cm}^3$  Blut  $0.00005$ , der Liter Blut somit  $1.0\text{ g}$  Eisen enthalten, enthält dagegen bei erreichter Farbgleichheit der Cylinder *C'* bloss noch  $7.5\text{ cm}^3$  Vergleichsflüssigkeit, so ist der Eisengehalt bloss halb so gross, d. h.  $0.5\text{ g}$  pro Liter Blut u. s. w. Jolles stellt so eine Tabelle zur Berechnung des procentischen Eisengehaltes des Blutes auf, die der Gebrauchsanweisung zum Instrumente beigegeben ist.

Eine Eisenbestimmung mit dem Jolles'schen Ferrometer dauert 10—15 Minuten. Jolles glaubte anfangs, dass seine Methode der Eisenbestimmung gleichzeitig auch eine exacte Methode der indirecten Hämoglobinbestimmung darstelle, indem unter der Voraussetzung, dass das Hämoglobin  $0.42\%$  Eisen enthält und dass alles gefundene Eisen im Hämoglobin enthalten ist, sich aus der Eisenmenge leicht die Hämoglobinmenge der verwendeten  $0.05\text{ cm}^3$  Blut berechnen lässt. In der neueren Mittheilung<sup>\*)</sup> ist der Autor von dieser Ansicht zurückgekommen, indem ihn seine Resultate zu dem Schlusse führten, dass das Blut in Uebereinstimmung mit den Anschauungen von Biernatzki und Jellinek auch ausserhalb des Hämoglobins noch erhebliche Eisenmengen enthalte, wahrscheinlich in Form von mit dem Hämoglobin in den rothen Blutkörperchen verbundenen eisenhaltigen Nucleinen. Dabei ist auch noch die Möglichkeit zu berücksichtigen, dass das Hämoglobin selbst nicht immer gleichviel Eisen enthält, woran die grossen Abweichungen, welche die in der Literatur vorliegenden Analysen der Hämoglobinkrystalle sogar bei ein und derselben Thierspecies zeigen, denken lassen. Gerade durch diese Thatsachen werden vielleicht die Eisenbestimmungen des Blutes gegenüber den Hämoglobinbestimmungen eine gesonderte Bedeutung erlangen.

Neuerdings wird von dem nämlichen Fabrikanten Reichert ein Instrument in den Handel gebracht, welches gleichzeitig als Fleisch-Miescher'sches Hämmeter und als Jolles'scher Ferrometer benutzt werden kann, indem die Beurtheilung der Intensität der Färbung der Rhodaneisenlösung mittelst des Glaskeils des Hämmeters erfolgt.<sup>\*\*)</sup>

## Das Blut bei Kohlenoxydvergiftung.

Das Blut bei Kohlenoxydvergiftung ist in hochgradigen, meist wohl aber nur in tödlichen Fällen schon für das blosse Auge in der Farbe verändert. Es erscheint auffallend hellroth, und zwar ist die Differenz zwischen venösem und arteriellem Blute fast verschwunden. Der exacte Nachweis des Kohlenoxydes im Blute geschieht gewöhnlich mittelst des Spectroskops. Verdünnt man einige Tropfen Kohlenoxydblut mit Wasser, so zeigt diese

\*) l. c.

\*\*) S. Jolles, Berl. klin. Wochenschr., 1899, Nr. 44, p. 965.

Mischung im Spectroskop zwei den Streifen des Oxyhämoglobins (Fig. 127, 1, S. 463) sehr ähnliche, jedoch ganz wenig gegen das violette Ende des Spectrums verschobene Streifen zwischen Grün und Gelb. Dieselben unterscheiden sich von den Oxyhämoglobinstreifen dadurch, dass sie bei Zusatz von Schwefelammonium nicht verschwinden, während die Oxyhämoglobinstreifen dabei durch den einfachen Streifen des reducierten Hämoglobins (Fig. 127, 2, S. 463) ersetzt werden. Zur Vermeidung von Täuschungen muss aber darauf aufmerksam gemacht werden, dass die Oxyhämoglobinstreifen durch Behandlung des Blutes mit Schwefelammonium bloss allmählig verschwinden, und dass es beim Schütteln der Flüssigkeit mit Luft durch die Massenwirkung des Sauerstoffes vorüber gehend wieder zum Vorschein kommen.

Eine andere Probe des Blutes auf Kohlenoxyd besteht darin, dass man das Blut in einem Porzellanschälchen rein oder etwas verdünnt mit einer 10%igen Aetznatron- oder Kalilösung versetzt und leicht erwärmt. Die Mischung färbt sich, falls Kohlenoxyd in erheblicher Menge vorhanden ist, schön zinnoberroth, während normales Blut eine schmutzig grünbraune Verfärbung zeigt.

Es ist zweckmässig, sowohl die spectroskopische als die chemische Probe unter Vergleichung mit einer Controlprobe normalen Blutes anzustellen, da es bei geringem Gehalt des Blutes an Kohlenoxyd auf die Beurtheilung der quantitativen Unterschiede ankommt.

Was den diagnostischen Wert dieser Untersuchungen betrifft, so darf derselbe nicht überschätzt werden. Der menschliche Organismus reagiert so intensiv auf die Aufnahme von Kohlenoxydgas, dass die Vergiftungserscheinungen sehr ausgesprochen sein können, ohne dass sich der Gehalt des Blutes an Gift chemisch oder spectroskopisch nachweisen lässt. Derartige Fälle habe ich mehrfach gesehen.

### Das Blut bei Methämoglobinämie.

Bei verschiedenen Vergiftungen, besonders bei denjenigen mit chlorsaurem Kali und Antifebrin, wird das Blut methämoglobinhaltig. Der Nachweis geschieht mittelst des Spectroskops. Das Spectrum des Methämoglobins ist in Fig. 127, 4, S. 463 abgebildet.

### Das Blut bei Schwefelwasserstoffvergiftung

kann in schweren Fällen eine eigenthümliche schmutzig-grünliche Verfärbung annehmen und neben den Oxyhämoglobinstreifen den charakteristischen Streifen des Sulfhämoglobins darbieten, der dem Methämoglobinstreifen (Fig. 127, 3, S. 463) ähnlich nur etwas mehr gegen das violette Ende des Spectrums liegt.

### Das Blut bei Hämoglobinurie.

Die Hämoglobinurie, welche in seltenen Fällen selbständig als sogenannte periodische Hämoglobinurie (Lichtheim), ausserdem aber auch bei gewissen Vergiftungen (chlorsaures Kali, Lorcheln, Toluyldiamin u. a.) und bei Verbrennungen beobachtet wird, kommt bekanntlich stets dadurch zustande, dass innerhalb der Gefässbahn rothe Blutkörperchen zur Auflösung gelangen. Hämoglobinurie ist also stets mit Hämoglobinämie oder Methämoglobinämie verbunden. Der Nachweis freies Hämoglobins und Methämoglobins im Blute gelingt leicht dadurch, dass man einige Centimeter Blut spontan gerinnen lässt. Unter normalen Verhältnissen ist, falls man eine mechanische Verletzung des Blutkuchens vermeidet, das sich ausscheidende Serum bloss leicht gelblich gefärbt (durch Lutein), bei Hämoglobinurie dagegen erscheint das Serum mehr oder weniger rubinroth durch gelöstes Hämoglobin oder braun durch Methämoglobin. Das Serum muss dabei aber vollkommen klar sein, denn wenn es



gleichzeitig trübe ist, so kann die Färbung auch von Blutkörperchen herrühren, die infolge einer gestörten Gerinnung dem Serum beigemischt blieben. Im Zweifelsfalle kann das Mikroskop hierüber entscheiden. Das gefärbte Serum gibt im Spectroskop die charakteristischen Oxy- oder Methämoglobinstreifen (Fig. 127, S. 463) oder beide zusammen. Dabei zeigt bei der periodischen Hämoglobinurie das Blut im Anfalle die zuerst von Hayem beschriebene und von Chvostek\*) bestätigte Eigenthümlichkeit, dass es ungewöhnlich rasch gerinnt, dass aber das gebildete Gerinnsel nach einiger Zeit sich wieder auflöst. In dem frisch untersuchten Blute findet man ausserdem unter dem Mikroskop zerfallene, deformierte oder ausgelaugte (entfärbte) Blutkörperchen (Schatten S. 637).

### Gehalt des Blutes an Harnsäure.

Unter physiologischen Verhältnissen enthält das Blut keine leicht nachweisbaren Mengen von Harnsäure, bei chronischer Nephritis und acutem Gelenkrheumatismus hat man bloss Spuren davon gefunden, bei Gichtkranken dagegen ist wenigstens im Anfalle der Gehalt des Blutes an Harnsäure so beträchtlich, dass ein relativ einfaches Verfahren, das von Garrod angegeben wurde, die sogenannte Fadenprobe, zu ihrem Nachweise benützt werden kann.

Man überlässt zu diesem Zwecke nach Garrod 30—35  $\text{cm}^3$  Blut der spontanen Gerinnung; 10  $\text{cm}^3$  des Serums, welches in den nächsten Stunden über dem Gerinnsel sich ansammelt, werden mit Essigsäure im Verhältnisse von 1 : 10 gemischt, eine feine leinene Faser\*\*) in die Mischung gelegt und das Ganze, zugedeckt, um das Austrocknen zu verhindern, stehen gelassen. Hat das Blut einen Harnsäuregehalt von mindestens 0.025 $^{100}$ , so setzen sich nach 1—2 Tagen an dem Faden charakteristische wetzsteinförmige Krystalle von Harnsäure (Fig. 140, S. 554) an, mit denen im Zweifelsfalle die Murexid-reaction (S. 555) angestellt werden kann.

Garrod hat den vermehrten Harnsäuregehalt des Blutes bei Gicht auch auf indirectem Wege dadurch nachgewiesen, dass er die eben beschriebene Fadenprobe an der Flüssigkeit einer Vesicatorblase anstellte.

### Anhang: Widal'sche Serumdiagnostik des Blutes beim Typhus.

Die Widal'sche Serumdiagnostik des Typhus gieng aus von der Thatsache, dass das Blutserum von Typhusreconvalescenten oder gegen Typhus immunisierten Thieren nach den Untersuchungen von Gruber und Durham sowie Pfeiffer Typhusbacillen im Reagensglase so beeinflusst, dass sich dieselben unter Verlust ihrer Beweglichkeit zu Häufchen zusammenballen, die schon makroskopisch erkennbar sind.\*\*\*) Es wurde diese Erscheinung auf den Gehalt des Immunserums an eigenthümlichen hypothetischen Körpern zurückgeführt, die von Gruber als Agglutinine oder Glabrificine, von Pfeiffer als Paralysine †) bezeichnet werden. Ausgehend von dieser Thatsache, hat Widal eine eigenthümliche diagnostische Methode für die Erkennung des Typhus begründet, die auf seiner Beobachtung beruht, dass jene Eigenschaft dem Typhusserum nicht bloss in der Reconvalescenz, sondern schon während und bald

\*) Chvostek, Ueber das Wesen der paroxysmalen Hämoglobinurie, F. Deuticke, 1894.

\*\*) Es darf zu diesem Zwecke nicht ein gewöhnlicher Faden, sondern vielmehr bloss eine aus einem solchen isolierte Elementarfaser benützt werden.

\*\*\*) Ähnliches ist auch in Betreff des Verhaltens der Cholera-bacillen zu Cholera-immunserum nachgewiesen.

†) Diese Körper sind jedenfalls weder identisch mit den baktericiden, noch mit den immunsierenden Substanzen des Immunserums.



nach dem Beginne der Krankheit zukommt. Widal<sup>\*)</sup> hat zur Prüfung des Blutes fraglicher Typhuskranker auf diese Eigenschaft zwei Methoden gegründet, eine mikroskopische und eine makroskopische „Serumreaction“. Zur Anstellung dieser Probe entzieht man zunächst dem Patienten mittelst einer Lanzette durch Einstich in den Finger einige Tropfen Blutes und bringt dieselben in ein verschlossenes Gläschen, das so klein sein muss, dass keine Austrocknung stattfindet. Die Blutprobe kann dann tagelang bis zur Ausführung aufgehoben werden. Zur Untersuchung wird das Serum verwendet, welches sich bei der spontanen Gerinnung des Blutes anscheidet. Die mikroskopische Serumreaction wurde von Widal anfänglich einfach in der Weise angestellt, dass er ein Tröpfchen des gewonnenen Serums auf einen Objectträger zu einem Tropfen einer höchstens einen Tag, am besten bloss 12–24 Stunden alten Typhusbouilloncultur (in welcher die Typhusbacillen lebhafteste Eigenbewegung zeigen müssen) zusetzte und die Mischung mikroskopisch beobachtete. Bei positivem Ausfall der Probe sind die Bacillen entweder schon nach einigen Minuten oder nach  $\frac{1}{2}$  bis mehreren Stunden unbeweglich und zu Häufchen angeordnet, während die dazwischen liegende Flüssigkeit frei von Bacillen ist. Die zweite Methode bezieht sich auf das makroskopische Aussehen der mit dem Serum des betreffenden Patienten versetzten Typhusbouillonculturen. Während die Controlculturen gleichmässig getrübt erscheinen, klärt sich die mit einer nicht zu geringen Menge Typhussorum versetzte Cultur nach einiger Zeit, indem die Bacillen sich in Klümpehen zu Boden senken.

Es hat sich jedoch herausgestellt, dass diese makroskopische Serumreaction weniger zuverlässig ist als die mikroskopische und deshalb ist sie auf meiner Klinik und ebensowohl fast überall zu Gunsten der mikroskopischen verlassen worden.

Aber auch die mikroskopische Reaction musste, um zuverlässigen Anschluss zu geben, modificirt werden, und zwar hat es sich herausgestellt, dass man dieselbe quantitativ ausführen muss. Es zeigte sich bald, dass auch das Serum von Nichttyphuskranken in geringem Masse auf Typhusculturen agglutinierend wirken kann, und dass, wenn man die Reaction in positivem Sinne für die Typhusdiagnose verwenden will, festgestellt werden muss, dass schon eine bestimmte, ganz geringe Quantität Serum die Agglutination bewirkt.

Es hat sich auf meiner Klinik das folgende Verfahren der quantitativen Widalreaction als bequem und zuverlässig eingebürgert. Mittelst einer Glaspipette, die eine sehr lang und fein ausgezogene Spitze hat, so dass sie bloss ganz kleine Tröpfchen entleert, werden in vier gläsernen Tuscheschälchen 10, 20, 50, 70 oder 100 Tropfen einer höchstens 12–14 Stunden alten Typhusbouilloncultur gebracht, von der man sich überzeugt hat, dass sie Bacillen von lebhafter Eigenbewegung enthält. In jedes Schälchen kommt mit derselben zuvor ausgespülten Pipette abgemessen ein Tropfen des zu untersuchenden Serums. Mittelst eines Platindrahtes wird sodann Cultur und Serum in den Schälchen gleichmässig gemischt. Man hat dann Serumverdünnungen von 1:10, 1:20, 1:50 und 1:70 oder 100. Man stellt nun sofort von jeder dieser Mischungen und gleichzeitig zur Controle von der reinen Typhusbouilloncultur mittelst einer Platindrahtse je ein mikroskopisches Präparat her und prüft dieselben sofort, und dann wieder nach bestimmten Zeitintervallen mit der Immersionslinse. Natürlich untersucht man immer zuerst die stärkeren Concentrationen. Bei ausgesprochenen Typhusfällen kann die Agglutinationswirkung des Serums selbst bei der Verdünnung von 1:100 so kräftig sein, dass die Typhusbacillen unmittelbar nach der Beimischung des Serums unbeweglich werden und sofort zu Häufchen verkleben. Bei schwächerer Wirkung lässt die Veränderung länger auf sich warten oder tritt bloss in den höher concentrirten Mischungen ein. Im allgemeinen muss man, um die Diagnose Typhus nach den Resultaten der Serumreaction mit positiver Sicherheit zu stellen, verlangen, dass die Agglutination zum mindesten noch bei einer Concentration des Serums von 1:50 erfolgt. Je rascher die Agglutination dann eintritt, umso sicherer kann man sich aussprechen, jedoch ist bei dieser Concentration auch noch eine Reaction, bei der die völlige Agglutination eine Stunde auf sich warten lässt, als positiv für Typhus sprechend zu bezeichnen. Die Beobachtung erheblich länger fortzusetzen, hat keinen Zweck, da über die geringeren Agglutinationswerte die Proben stärker

<sup>\*)</sup> Vgl. Semaine Médicale, 1896, Nr. 33, S. 259. Ferner die zahlreichen Nachprüfungen der Methode in dem nämlichen Jahrgang dieser Zeitschrift, von deutschen Nachprüfungen besonders Stern. Centrallbl. f. i. Med. 1896, Nr. 49, und Frobenius. Lichtheim, Berl. kl. Wochenschr. 1896, Nr. 47 u. 48, namentlich aber die Hauptarbeit Widals über diesen Gegenstand: M. F. Widal und M. A. Sicard, *Annales de l'Institut Pasteur*, 1897, Bd. XI, Nr. 5.

Concentration genügend Auskunft geben. Von diesen muss eine deutliche Reaction nach weniger als einer Stunde verlangt werden, wenn sie etwas beweisen soll. Bei dieser Einschränkung der Beobachtungszeit kann man die mikroskopischen Präparate sehr wohl sich selbst überlassen, ohne fürchten zu müssen, dass sie vertrocknen. Wenn man diesbezüglich Zweifel hegt, so kann man jederzeit aus den Schälchen neue Präparate aufertigen.

Es ist übrigens zu bemerken, dass die verschiedenen Stämme von Typhusculturen verschieden empfindlich für die Agglutinationswirkung sind, so dass für die Beurtheilung sich jeder Beobachter auf seinen Culturen einüben muss. Es erklären sich hieraus zum Theil die verschiedenen Angaben der Literatur über die Verdünnungsgrenze, für welche zur Begründung der Typhusdiagnose noch Agglutination verlangt werden muss.

Für eine richtige Handhabung der Widalreaction ist es nothwendig, dass man jederzeit über gute Typhusreinculturen verfügt, und zu diesem Zwecke ist es am empfehlenswerthesten, alle 8—14 Tage auf Glycerinagar eine Umzüchtung vorzunehmen, da sonst die Culturen degenerieren oder absterben. 12—14 Stunden vor der Ausführung der Serumreaction wird dann aus dem Condenswasser der Agarcultur, welches immer höchst lebhaft bewegliche Bacillen enthält, eine Bouilloncultur bei Brüttemperatur angelegt. Die zu conservierenden Culturen werden zweckmässig, sobald sie etwas gewachsen sind, bei Zimmertemperatur aufbewahrt.

Um sich authentische Typhusculturen zu verschaffen, legt man am besten von der Milz einer möglichst frischen Typhusleiche unter den gewöhnlichen Cauteleu gegen Verunreinigung (Versengung der Oberfläche) Ausstrichculturen auf Glycerinagar an.

## Untersuchung der Mundhöhle und des Schlundes.

Die wichtigste Untersuchungsmethode für die Theile der Mundhöhle und des Schlundes ist die Inspection. Um dieselbe gut vornehmen zu können, lasse man die Patienten den Mund weit öffnen und je nach der Stelle, welche man zu besichtigen wünscht, die Zunge in verschiedene Stellungen bringen, zurückziehen, heben oder herausstrecken. Der Pharynx und weiche Gaumen ist gewöhnlich der Besichtigung am besten zugänglich, wenn man mittelst einer Spatels oder Löffelstieles die Basis der nicht vorgestreckten Zunge nach abwärts drückt, während man gleichzeitig den Kopf des Patienten mit der anderen Hand fixiert. Man hüte sich jedoch, hierbei mit dem Spatel zu weit nach hinten zu gehen. Berührung des hintersten Theiles der Zungenbasis sowie der Gebilde der hinteren Rachenwand löst sehr leicht Würgebewegungen aus, welche die Untersuchung erschweren. Die Untersuchung der hinteren Pharynxwand erleichtert man sich, wenn man die Patienten den Laut *a* intonieren lässt, wobei sich der weiche Gaumen hebt. Bei Patienten mit gestörtem Bewusstsein sowie bei ungeberdigen Kindern ist die Untersuchung der Mundhöhle oft mit grossen Schwierigkeiten verbunden. Zuklemmen der Nasenlöcher kann in diesen Fällen die Kranken veranlassen, den Mund zu öffnen, während in anderen Fällen nur gewaltsames Auseinanderdrängen der Kiefer mittelst eines Löffelstieles oder Spatels oder mittelst eines Mundsperrers, wie man ihn bei der Chloroformnarkose benützt, zum Ziele führt. Bei ungeberdigen Kindern kommt man oft am besten zu einem Resultate, wenn man den Moment, wo das Kind zum Schreien den Mund öffnet, benützt, um mit oder ohne Anwendung des Spatels die Mundhöhle zu besichtigen.

Auch die Palpation mittelst des eingeführten Fingers ergibt, namentlich für die Prüfung der tiefer und weiter nach hinten gelegenen Theile der



Mundhöhle und des Schlundes, oft wichtige Resultate. Die Palpation des Nasenrachenraumes und des Schlundeinganges, welche zur Constatierung namentlich von Fremdkörpern, von Retropharyngealabscessen, adenoiden Vegetationen u. s. w. dient, muss, da sie für den Patienten sehr unangenehm ist und nur kurze Zeit ertragen wird, sehr rasch ausgeführt werden. Man riskiert dabei, von ungeberdigen Patienten und Kindern gebissen zu werden. Dies kann nach meiner Erfahrung besser als durch alle den Finger schützenden Instrumente (eigens construierte Metallringe u. s. w.) dadurch verhindert werden, dass man mit der nicht palpierenden Hand die Wangenschleimbaut des Patienten von aussen zwischen seine Backenzähne drängt, so dass derselbe beim Versuche zu beißen zunächst sich selbst Schmerzen verursacht. Beim Erwachsenen palpiert man am besten mit dem Zeigefinger, bei ganz jungen Kindern mit dem kleinen Finger. Der eingeführte Finger wird hakenförmig nach unten resp. nach oben gekrümmt, je nach dem zu erreichenden Ziele. Man kann dann bequem die ganze Pharynxhöhle bis zum Kehlkopfeingang und den ganzen Pharyngonasalraum abtasten.

Es ist hier nicht der Ort, auf die speciellen Befunde bei den einzelnen Erkrankungen der Mundhöhle einzugehen. Dies ist Sache der speciellen Pathologie. Es soll vielmehr nur auf einige Punkte aufmerksam gemacht werden.

**Lippen.** Man achte auf ihre Farbe (Blässe, Cyanose), auf das Vorhandensein von aphthösen Geschwüren, von syphilitischen Plaques muqueuses, von fuliginösem Belag (vgl. Zunge), von Einrissen (Rhagaden) oder den aus denselben durch Vernarbung hervorgehenden strahligen Faltungen an den Lippenwinkeln (bei Kindern namentlich infolge von hereditärer Syphilis), von Herpes labialis (vgl. S. 44 f.).



Fig. 187.

„Hutchinson'sche“ Zähne bei hereditärer Syphilis (nach Hutchinson).

*a* die zwei oberen mittleren Schneidezähne (zweite Dentition) zeigen tiefe Quer- und Längsfurchen und concave Ausbuchtung des Randes. Die Zähne sind zwar von normaler Länge, ihre Breite ist jedoch geringer als in der Norm. Hierdurch entsteht in der Mitte ein breiter Zwischenraum. *b* die oberen mittleren Schneidezähne (zweite Dentition) unmittelbar nach ihrem Durchbrechen und die vier unteren Schneidezähne. Die untere Fläche der oberen Schneidezähne ist rauh von vorragenden Dentinsspitzen. Die oberen Zähne sind kurz und voneinander abgewendet, so dass ein breiter Zwischenraum zwischen ihnen bleibt. An den vier unteren Schneidezähnen eine Menge kleiner, nagelförmiger Exerescenzen infolge defecter Schmelzbildung. Die Basis der Exerescenzen liegt überall in derselben Ebene.

**Zähne.** Von Wichtigkeit ist im Kindesalter das Verhalten der Zähne in Betreff des Zeitpunktes ihres Erscheinens und des Zahnwechsels, beim Erwachsenen die Art wie sich die Zähne conserviert haben. Schlechte Zähne sind eine häufige Ursache von Verdauungsstörungen und nicht selten die Folge eines Allgemeinleidens. Besondere Beachtung verdienen die sogenannten rachitischen Zähne, die sich hauptsächlich durch quere und longitudinale Furchen und die mit der ungleichmässigen Ausbildung des Schmelzes zusammenhängende rasche und ungleichmässige Abnützung der Kauflächen charakterisieren. Am deutlichsten pflegen diese Veränderungen an den Schneidezähnen zu sein.



Vielfach ähnlich wie bei Rhachitis sind die Zähne deformiert bei hereditärer Syphilis. Manche der bei dieser Krankheit zur Beobachtung kommenden Zahndeformationen sind für Syphilis keineswegs charakteristisch, sondern können auch bei Rhachitis und sonstigen Allgemeinleiden, ja selbst dann beobachtet werden, wenn durch Stomatitiden die Zahnkeime geschädigt worden sind. Von Hutchinson werden für hereditäre Syphilis die in Fig. 187 abgebildeten Zahnformen als pathognomisch betrachtet, von anderen Autoren wenigstens die concave Ausbuchtung des unteren Randes der oberen mittleren Schneidezähne (Fig. 187a). Speziell die letzteren Formen werden als Hutchinson'sche Zähne bezeichnet. Dieselben kommen hauptsächlich bei der zweiten Dentition zur Beobachtung. Die bogenförmige Einbuchtung des unteren Randes verschwindet gewöhnlich durch Abschleifung nach dem 25. Lebensjahre.

Für die Erkennung von Anomalien der Zahnbildung sowie für die richtige Deutung der mit dem Hervorbrechen der Zähne in der ersten Kindheit häufig verbundenen krankhaften Erscheinungen ist es wichtig, das normale zeitliche Verhalten des Zahndurchbruches zu kennen.

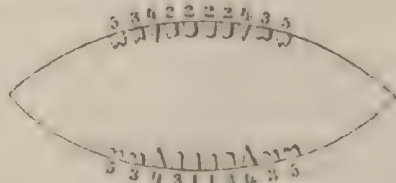


Fig. 188

Reihenfolge des Zahndurchbruches der ersten Dentition nach Vogel.

A. Vogel macht hierüber folgende Angaben (vgl. Fig. 188):

#### Erste Dentition.

Erste Gruppe. Zwischen 7. und 9. Monat: Ziemlich gleichzeitig die zwei unteren mittleren Schneidezähne.

Dann 3-5 Wochen Pause.

Zweite Gruppe. Zwischen 8. und 10. Monat: Die oberen vier Schneidezähne in rascher Folge binnen weniger Wochen, zuerst die mittleren, dann die seitlichen.

Dann 6-12 Wochen Pause.

Dritte Gruppe. Zwischen 12. und 15. Monat: Sechs Zähne fast zugleich, nämlich die vier ersten Backenzähne und die zwei unteren seitlichen Schneidezähne. Gewöhnlich erscheinen zuerst die vorderen Backenzähne des Oberkiefers, dann die unteren äusseren Schneidezähne und zuletzt die vorderen unteren Backenzähne.

Dann Pause bis zum 18. Monate.

Vierte Gruppe. Zwischen 18. und 24. Monat: Die vier Eckzähne.

Dann 2-3 Monate Pause.

Fünfte Gruppe. Zwischen 20. und 30. Monat: Die vier zweiten Backenzähne.

Damit schliesst die erste Dentition ab. Das Kind hat nun seine 20 Milchzähne.

#### Zweite Dentition.

Im 5. bis 6. Lebensjahre beginnt die zweite Dentition. Während derselben findet der Ersatz der Milchzähne durch die bleibenden Zähne statt und ausserdem der Durchbruch der im Milchgebiss nicht vertretenen drei Mahlzähne jeder Kieferhälfte. So tritt an die Stelle des Milchgebisses von 20 Zähnen ein definitives Gebiss von 32 Zähnen. Die zweite Dentition wird eingeleitet mit dem Durchbruche des ersten Mahlzahnes jeder Kieferhälfte. Hierauf fangen die Milchzähne an auszufallen, und zwar in der nämlichen Reihenfolge, wie sie erschienen sind. Jeder ausfallende Zahn wird jeweilen sofort oder doch sehr bald durch den entsprechenden bleibenden Zahn ersetzt. Im 12. Jahre erscheint der zweite Mahlzahn, vom 16. bis 24. Jahre, mitunter aber auch noch später, der dritte Mahlzahn oder sogenannte Weisheitszahn.

**Zahnfleisch.** Dasselbe erscheint geschwellt und leicht blutend bei der acuten und chronischen Quecksilbervergiftung, zuweilen auch beim Jodismus und Bromismus sowie beim Scorbut. Bei der chronischen Bleivergiftung ist von grosser diagnostischer Bedeutung der bläulichgraue, von in der Schleimhaut abgelagertem Schwefelblei herrührende, sogenannte Bleisaum des Zahnfleisches. Derselbe darf nicht verwechselt werden mit Verfärbungen der Zähne selbst (an der Ansatzstelle des Zahnfleisches), welche bei unreinlichen und stark rauchenden Patienten sehr häufig vorkommen und, indem sie durch den Zahnfleischrand durchschimmern, diesem genau das bläuliche Aussehen eines Bleisaumes verleihen können. Die Unterscheidung kann sehr leicht in der Weise geschehen, dass man die Ecke eines etwas steifen Blattes Papier unter den Zahnfleischrand schiebt. Ein echter Bleisaum wird dabei noch deutlicher sichtbar, während jene auf der Zwischenlagerung dunkler Substanzen zwischen Zähne und Zahnfleisch beruhende Täuschung sofort verschwindet. Auch jene bläuliche Verfärbung, welche der Zahnfleischrand mitunter infolge venöser Stauung annimmt, welche sowohl bei allgemeinen Circulationsstörungen als auch local bei entzündlicher Schwellung des Zahnfleisches zustande kommt, kann zur Verwechslung mit einem Bleisaume führen. Aber auch diese Täuschung verschwindet sofort bei der Anstellung des erwähnten Versuches mit der Papierecke, da durch denselben das Zahnfleisch durch Druck anämisch wird. Seitdem ich diesen Kunstgriff anwende, bin ich nie mehr in die Lage gekommen, den grausamen und kaum zu rechtfertigenden Vorschlag zu befolgen, ein Stück des fraglichen Zahnfleischrandes unter Cocainanästhesie zu excipieren und mikroskopisch auf Schwefelblei-einlagerungen zu untersuchen.

**Zunge.** Charakteristisch ist mitunter die Art, wie auf Befehl die Zunge herausgestreckt wird. Schwerkranke, benommene Patienten thun dies oft zitternd und ziehen die Zunge erst auf besondere Aufforderung hin zurück.

Von grosser Wichtigkeit für die Diagnose der Epilepsie sind Bisswunden der Zunge.

Man achte ferner bei Patienten mit bulbären Symptomen auf allfällige Atrophie der Zunge, die speciell bei der progressiven Bulbärparalyse sehr hohe Grade erreichen kann. Dabei zeigt die Zunge gewöhnlich auch ausgesprochene fibrilläre Contractionen, die aber in geringerem Grade auch bei manchen Gesunden vorkommen.

Diagnostisch bedeutsam ist der sogenannte Zungenbelag, der bei allen dyspeptischen Zuständen und im Fieber vorkommt und meist mit gestörtem Appetit verbunden ist. Jedoch gibt es auch gesunde Menschen mit gutem Appetit, welche stets eine belegte Zunge haben. Von Magenaffectionen gehen namentlich der acute und chronische Magenkatarrh mit Zungenbelag einher, während das Magengeschwür oft ebensowenig zu Zungenbelag als zu Störungen des Appetites führt. Die dem Zungenbelage zu Grunde liegenden Epithelwucherungen der Zungenschleimhaut sind in ihrem Wesen noch wenig bekannt.

Eine vielfach gegebene mechanische Erklärung des Zungenbelages, wonach derselbe bloss davon abhängig ist, dass bei nicht essenden Patienten das Epithel der Zunge nicht in normaler Weise durch Reibung entfernt wird, stimmt nicht mit den klinischen Erfahrungen überein, da das Vorkommen und Fehlen des Zungenbelages nicht für diese Auffassung spricht. Es muss sich vielmehr um irgendeine in ihrem Wesen noch nicht erkannte, im weitesten Sinne des Wortes trophische Beeinflussung der Zungenschleimhaut durch den Zustand der Verdauungsorgane handeln.

Bei Schwerfiebernden ist häufig die Zunge nicht bloss belegt, sondern auch infolge der verminderten Speichelsecretion trocken. Es entstehen dann leicht Risse der Schleimhaut, welche zu Blutungen führen können. Die dabei



sich bildenden Blutkrusten im Vereine mit dem eintrocknenden und dann bräunlich erscheinenden Zungenepithel bilden den sogenannten fuliginösen Belag der Zunge, der stets ein sehr schweres Krankheitsymptom darstellt, in ähnlicher Weise auch an den Lippen vorkommt.

Durch bestimmte Nahrungsmittel, Getränke und Arzneimittel wird der Zungenbelag oft in auffälliger Weise verfärbt (Milch, Rothwein, Kaffee, Cacao, Chocolate, Lakriziensaft etc.).

Nicht zu verwechseln mit dem gewöhnlichen Zungenbelage sind Auflagerungen von Soorpilzen, die hier wie auf den übrigen Theilen der Mundschleimhaut förmliche Rasen bilden können. Junge Soorrasen sind leicht kenntlich an ihrer schneeweißen Färbung und an ihrer rundlichen Begrenzung. Aeltere Rasen verlieren oft die weisse Farbe und nehmen ein eigenthümlich schmutziggraues Aussehen an. Sie unterscheiden sich dann von dem einfachen Zungenbelage ausser durch ihre Localisation am Rande der Zunge durch ihr Vorkommen auch an anderen Stellen der Mundhöhle und durch ihre massige Beschaffenheit. Fig. 176, S. 603, stellt das mikroskopische Bild von Soor dar.

Im Uebrigen achte man auch bei der Zunge auf die Existenz von aphthösen Geschwüren, syphilitischen Plaques etc.

Nicht zu verwechseln mit den letzteren sind die eigenthümlichen, oft ringförmigen, meist viel stärkeren und ausgedehnteren und mit geringeren entzündlichen Reizerscheinungen verbundenen Epithelverdickungen der sogenannten Leukoplakia buccalis, einer in ihrem Wesen noch nicht genügend erkannten Affection, die auch als Psoriasis linguae bezeichnet wird. Auch gewisse an der Zunge durch den Reiz schadhafter Zähne oder durch starkes Tabakrauchen zustande kommende weissliche Epithelverdickungen können die grösste Aehnlichkeit mit syphilitischen Schleimhautplaques erlangen.

Noch räthselhaft in ihrem Wesen ist die seltene Anomalie der „schwarzen Haarzunge“.

Sehr charakteristisch ist im Scharlachfieber die erythematöse Zunge mit ihren gerötheten und geschwellten Papillen, die sogenannte Erdbeer- oder Himbeerzunge.

**Weicher Gaumen, Tonsillen, Pharynx.** Hier kommen in Betracht die verschiedenen Arten acuter Angina (Angina simplex, lacunaris, necrotica, phlegmonosa und diphtheritica), dann die verschiedenen Arten chronischer Pharyngitis (Pharyngitis sicca, granulosa etc.), für deren Unterscheidung wir auf die Lehrbücher der speciellen Pathologie verweisen müssen.

**Untersuchung auf Diphtheriebacillen.** In zweifelhaften diphtheritischen Auflagerungen kann der mikroskopische Nachweis von Bacillen mit kolbigen Degenerationformen Löffler'sche Diphtheriebacillen, vgl. Fig. 189 a. f. S.) für die Diagnose der Diphtherie verwertet werden. Man findet diese Bacillen bei wahrer Diphtherie in den Membranen mitunter in grosser Zahl. Für den Nachweis derselben werden von den Membranen in ähnlicher Weise, wie es auf S. 598 für das Sputum beschrieben wurde, Trockenpräparate angefertigt und diese mittelst der gewöhnlichen Anilinfarben, am besten nach der Gram'schen Methode (vgl. S. 598), gefärbt. Ist der Befund nicht charakteristisch, so kann durch das Culturverfahren die Entscheidung versucht werden, ob wahre Diphtherie vorliegt: in Betreff der Technik derselben soll hier bloss betont werden, dass nach den Untersuchungen des Berner bakteriologischen Institutes\*) die Verwendung von Löffler'schem Pferdeserum und schräg erstarrtem

\*) G. Michel, Das Wachsthum der Diphtheriebacillen auf verschiedenem Sera und Glycerinagar. J. D. Bern, 1897 (Centrabl. f. Bakteriologie). Der Verfasser kommt zum Resultate, dass das mit dem Löffler'schen Zusatz präparierte Pferdeserum von den fünf untersuchten Nährböden das beste ist, dass ihm Glycerinagar am nächsten kommt, während das vielfach noch verwendete Löffler'sche Rinderserum



Glycerinagar (70% Glycerin) als Nährböden für Diphtheriebacillen sich am besten bewährt hat. Impft man durch Ausstreichen mittelst einer sterilen Platinöse von der Oberfläche der afficierten Rachengebilde auf diese Nährböden, so sind gewöhnlich schon nach zwölfstündigem Aufenthalte im Brütöfen die tröpfchenförmigen, glashellen Colonien der Diphtheriebacillen, die nachher allmählig opak werden, zu sehen. Dieselben müssen mikroskopisch im Trockenpräparate (vgl. oben) identifiziert werden, da sie makroskopisch leicht mit anderen Colonien, insbesondere solchen von Streptokokken, verwechselt werden können. Von diagnostischer Wichtigkeit ist es, dass die Diphtheriebacillen, sei es mikroskopisch oder culturell, im Pharynx selbst dann bei Diphtherie sich nachweisen lassen, wenn dieser selbst nicht in sichtbarer Weise erkrankt ist, also in Fällen von reiner Larynxdiphtherie oder Croup.

In Betreff des Wertes der bakteriologischen Untersuchung auf Diphtherie muss vor allem betont werden, dass, so wichtig unter Umständen der Nachweis von Diphtheriebacillen ist, doch in der weitaus überwiegenden Mehrzahl der Fälle die Diphtherie auch auf rein klinischem Wege sich mit grosser Sicherheit diagnostizieren lässt.<sup>\*)</sup> Dabei muss eindringlich davor gewarnt werden, in Fällen, wo klinische und epidemiologische Gründe für die Diagnose Diphtherie sprechen, auf einmalige negative bakteriologische Befunde (selbst bei Impfung auf Löffler'schem Serum, welcher von manchen Bakteriologen besonders viel Wert beigemessen wird) das ausschlaggebende Gewicht zu legen. Es sind mir zahlreiche Fälle bekannt, wo eine einmalige bakterio-

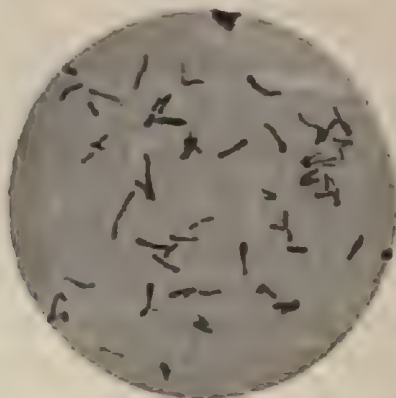


Fig. 189.

Diphtheriebacillen nach Weichselbaum. Cultur. Vergrösserung 1000 1

logische Untersuchung von durchaus sachkundiger Seite ein negatives Resultat gab und wo bei wiederholter Untersuchung doch Diphtheriebacillen gefunden und somit die klinische Diagnose bestätigt wurde. Es ist ja klar, dass solche negative Resultate leicht durch Zufälligkeiten bei der Entnahme des Impfmateriales, ferner da, wo das Untersuchungsmaterial einer Centralstelle zur Verimpfung eingesandt wird, durch rasches Absterben wenig lebenskräftiger Bacillen infolge von Eintrocknung etc. bedingt sein können. Auch können leicht andere Bakterien des Impfmateriales die Diphtheriebacillen in der Cultur überwuchern. Endlich wird vielfach bei der Ent-

sowie das reine Rinder- und Pferdeserum ohne Zusätze in hohem Maasse minderwertig sind. Es werfen diese Befunde ein bedenkliches Streiflicht auf sehr viele in der Literatur enthaltene Angaben über „unechte Diphtherie“. Da aber selbst das im allgemeinen „ideale“ Löffler'sche Pferdeserum mehrfach negative Resultate ergab, während vom nämlichen Falle auf irgend einem anderen der sonst schlechteren Nährböden Diphtheriebacillen wuchsen, so müsste weiter die bisher in den wenigsten bakteriologischen Untersuchungen über Diphtherie realisierte Forderung aufgestellt werden, stets auf mehreren Sorten von Nährböden zu impfen, wenn man nicht vorzieht, den meiner Ansicht nach logischen Schluss zu ziehen, dass überhaupt einmalige Impfungen bei negativem Resultate nichts beweisen.

<sup>\*)</sup> Vgl. die Arbeit aus meiner Klinik von Dencher: Zur klin. Diagnose der Diphtherie. Corr.-Bl. f. Schw. Aerzte, 1895, Nr. 16, S. 485.

nahme des Impfmaterials nicht berücksichtigt, dass locale Anwendung antiseptischer Mittel bei Diphtheriekranken den Ausfall der Culturen ungünstig beeinflussen kann. Dazu kommt nun noch die auf dem Berner bakteriologischen Institute festgestellte (vgl. die Arbeit von Michel l. c.) eigenthümliche Caprice der Diphtheriebacillen, dass dieselben in einzelnen Fällen aus unbekannten Gründen sich gerade gegenüber den im allgemeinen als die besten bekannten Nährböden refractär verhalten. All jenen Zufälligkeiten und der erwähnten Caprice der Diphtheriebacillen wird bei der jetzt überall üblichen Art der bakteriologischen Untersuchung nicht genügend Rechnung getragen. Ich verfüge über einwandfreie Beispiele, welche beweisen, dass, wenn auch in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle jene Factoren die Resultate der bakteriologischen Untersuchung nicht beeinträchtigen, sie doch unter Umständen dies thun, so dass der Arzt, der sich ausschliesslich auf die bakteriologische Untersuchung, namentlich eine einmalige, verlässt, irregeführt wird, was, seitdem wir die Serumtherapie besitzen, auch in therapeutischer Beziehung verhängnisvoll werden kann.

Auch positive Befunde, soweit sie sich auf das gegenwärtig fast ohne Kritik angewendete Culturverfahren beziehen, sind mit Vorsicht zu verwerten, seitdem wir wissen, dass virulente Diphtheriebacillen nicht ganz selten bei durchaus Gesunden, besonders häufig aber bei Fällen von gewöhnlichem Schnupfen, bei durchaus leicht verlaufenden, nicht einmal Fieber verursachenden Pharyngitiden, durch die Culturen im Rachensecret gefunden werden. Da es wohl kaum Anklang finden wird, alle diese Fälle mit Diphtherieheilserum zu behandeln, umso mehr als das Serum ja bekanntlich die Bacillen nicht beseitigt und somit auch die Gefahr, dass die Diphtheriebacillen bei einer späteren Gelegenheit eine schwere Diphtherie bei ihrem Träger hervorrufen, nicht weggeschafft wird, so ergibt sich hieraus, meiner Ansicht nach, mit logischer Nothwendigkeit für den Praktiker die Regel, die Serumauwendung keineswegs ausschliesslich vom bakteriologischen Befunde abhängig zu machen, sondern einerseits von der Constatierung der klinischen Erscheinungen der Diphtherie, unbekümmert um den bakteriellen Befund, anderseits, wo es sich um Fälle handelt, die dem klinischen Bilde der Diphtherie nicht entsprechen und bei denen doch Diphtheriebacillen gefunden werden, von dem Vorhandensein schwererer Erscheinungen.

Im muss es ferner für sehr wahrscheinlich halten, dass sich die bakteriologischen Befunde klinisch viel verwertbarer gestalten würden als es jetzt der Fall ist, wenn man mit oder ohne gleichzeitige Anlegung von Culturen in erster Linie den Befund in dem direct dem Pharynx entnommenen Trockenpräparate berücksichtigt würde. Die gegenwärtig fast ausschliesslich verwerteten Culturbefunde haben nämlich den principiellen Fehler, dass in denselben Zufälligkeiten die Mengenverhältnisse der verimpften Bakterien vollständig verändern, eventuell auch umkehren und einzelne Species sogar völlig unterdrücken können, so dass, wie in den einen Fällen Diphtheriebacillen durch andere Bakterien überwuchert und deshalb völlig verkannt werden, in anderen Fällen unter Umständen einige wenige Diphtheriebacillen alles andere überwuchern können, auch wenn sie ätiologisch in dem betreffenden Falle keine Bedeutung haben. Bei der Verwendung des direct angefertigten Trockenpräparates dagegen hat man wenigstens die Garantie, dass man die Verhältnisse so erkennt, wie sie in Wirklichkeit sind. Es gilt eben für die bakteriologische Diagnostik der oberen Luftwege genau dasselbe, was auch in Betreff der bakteriologischen Diagnostik der Peritonitiden und Cystitiden immer wieder hervorgehoben werden muss, dass nämlich ausschliessliche Culturbefunde trügerisch sind. Es scheint mir sehr wohl denkbar, dass von dem Momente an, wo man das frische Trockenpräparat bei der bakteriologischen Diagnose der Anginen in sein Recht einsetzt, die auffälligen Widersprüche der klinischen Erscheinungen und der bakteriologischen Befunde verschwinden werden, aus denen die gegenwärtige Schulbakteriologie die Nothwendigkeit der bakteriologischen Diagnose folgert, aus denen aber gewiss mit ebensoviel Berechtigung die Unzuverlässigkeit der bisherigen schablonenhaften bakteriologischen Untersuchungsmethode abgeleitet werden kann. Dabei wird es jedoch bei der mikroskopischen Untersuchung mehr noch als bei der culturellen Untersuchung darauf ankommen, die Trockenpräparate mit Sachkenntnis anzufertigen, d. h. da, wo die kranken Theile zugänglich sind (Pharynxdiphtherie), die Probe wirklich von der kranken Stelle zu entnehmen, und da, wo die Diphtherie bloss im Larynx sitzt, bei der Entnahme sich davor zu hüten, etwa bloss Speichel zur Untersuchung zu erhalten, sondern vielmehr danach zu trachten, die auf der Schleimhaut, am besten in den Krypten der Tonsillen und in den Vertiefungen zwischen den Gaumenbögen haftenden Bakterien abzukratzen; dabei wird es mitunter



ebensogut nothwendig sein, mehrere Präparate anzufertigen, wie bei der Untersuchung eines Sputums auf Tuberkelbacillen. Man wird eben gewissermassen im Pharynx botanisieren, und zwar mit Sachkenntnis und Liebe zur Sache botanisieren müssen, ohne sich die Mühe verdriessen zu lassen. Bei der Culturmethode hat man vielfach die Wichtigkeit der sachkundigen Entnahme der Proben ganz vergessen und dies dürfte neben den früher angeführten Momenten die nicht immer befriedigende Uebereinstimmung der klinischen und bakteriologischen Diagnose mit erklären helfen. Der Botaniker, der eine Gegend nach einer Pflanzenspecies absuchen möchte, wird sich auch nicht damit begnügen, von der Landstrasse aus nach derselben zu fahnden, sondern er wird, wenn er sie auf diese Weise nicht findet, sich dazu entschliessen müssen, an verschiedenen Stellen etwas genauer nachzusehen und eventuell ein zweitesmal die Gegend zu besuchen. Diese Art der Untersuchung, die allein ein zuverlässiges Gesamtbild der Bakterienflora des Pharynx geben kann, ist allerdings mühsamer als das schablonenhafte Abimpfen. Ich muss dabei noch bemerken, dass die Anfertigung von Trockenpräparaten aus eingesandtem Material durch eine bakteriologische Centralstelle den oben aufgestellten Anforderungen keineswegs entspricht, da ja oft das erhaltene Material für die mikroskopische Untersuchung ungeeignet sein wird und in diesem Falle eine neue Probe entnommen werden müsste.

Am meisten Verwirrung in der ganzen, in Wirklichkeit so einfachen Frage der Diphtheriediagnose haben die positiven Befunde von Diphtheriebacillen bei Gesunden oder bei solchen Kranken, die in klinischem Sinne des Wortes nicht an Diphtherie und auch nicht an Croup leiden, geschaffen. Statt für diese Fälle erstens zu berücksichtigen, dass der Nachweis der Diphtheriebacillen ausschliesslich durch Culturen principiell fehlerhaft ist, weil die Mengenverhältnisse der Bakterien dabei völlig verändert werden, statt sich zweitens vor der Thatsache zu beugen, dass die Gegenwart der pathogenen Bakterien hier ebensowenig wie bei den Pneumoniokokken identisch ist mit der betreffenden Infection, hat man den Begriff der Pseudodiphtheriebacillen geschaffen. Allein alle jene Merkmale, wodurch sich angeblich diese Pseudodiphtheriebacillen von den echten unterscheiden sollen, haben sich als trügerisch erwiesen. Das Nächstliegende war ja, den Unterschied zwischen echten und falschen Diphtheriebacillen in der Virulenz zu sehen. Die ersteren sollten die virulenten, die letzteren die nichtvirulenten sein. Allein, da die Virulenz nur am Thiere geprüft werden kann und ausserdem der Thierversuch erst möglich ist, wenn durch das Anlegen von Culturen die Bakterien möglicherweise biologisch in ihrer Virulenz verändert worden sind, so ist es a priori klar, dass der Thierversuch nichts für die Virulenz am Menschen beweist und in der That hat sich ergeben, dass die Diphtheriebacillen in der Mundhöhle gesunder Menschen, die man gerne als Pseudodiphtheriebacillen ansprechen möchte, mitunter ebenso virulent für die Thiere sind wie die Diphtheriebacillen, die von Diphtheriekranken gewonnen wurden. Auch die verschiedene Beeinflussung der mit „falschen“ und mit „echten“ Diphtheriebacillen geimpften Versuchsthiere durch Diphtherieheilserum ist entgegen einer verbreiteten Annahme nicht geeignet, eine Unterscheidung zu ermöglichen, zunächst deshalb, weil diesen Versuchen eine Petitio principi zugrunde liegt, nämlich die Annahme, dass Culturen, die sich in Betreff der Wirkung des Heilserums verschieden verhalten, einer verschiedenen Species angehören müssen. Aus diesen zahlreichen erfolglosen Bemühungen,\* die Pseudodiphtheriebacillen von den „echten“ scharf zu trennen, ergibt sich für mich die Consequenz, dass es besser ist, auf eine Trennung zu verzichten, die offenbar der Thatsache nicht oder nur sehr theilweise entspricht, und dass angenommen werden muss, dass die Verschiedenheit der Bedeutung der Diphtheriebacillen für den Menschen auf Verschiedenheiten des letzteren selbst und auf der continuirlich stattfindenden Umzüchtung von Varietäten beruht; statt dessen führt man fort, nach neuen Unterscheidungsmerkmalen zu suchen. Ob dies von Erfolg sein wird, erscheint mir recht zweifelhaft.

Das neueste Unterscheidungsmerkmal ist die von M. Neisser\*\*\*) angegebene Doppelfärbung der Diphtheriebacillen. M. Neisser hat gefunden, dass, wenn man auf Löfflerschem Serum bei 35° C. gediehene Culturen nach 10–20 Stunden auf dem Deckglase austreibt und die Trockenpräparate zuerst ganz kurze Zeit 1 bis 3 Secunden mit „essigsäurem Methylenblau“\*\*\*\*) behandelt, mit Wasser abspült und

\*) Vgl. C. Fränkel, Die Unterscheidung der echten und falschen Diphtheriebacillen, Berl. klin. Wochenschr., 1897, Nr. 50, S. 1087.

\*\*) Zeitschr. f. Hygiene, 1897, Bd. XXIV.

\*\*\*\*) 1 gr Methylenblau (Grubler), gelöst in 20 cm<sup>3</sup> 96% igem Alkohol; dann 950 dest. Wasser und 50 cm<sup>3</sup> Eisessig zugesetzt.



endlich 3—5 Sekunden wässriges Vesuvium\*) einwirken lässt, isoliert färbbare Bestandtheile, sogenannte Polkörner, blau gefärbt, nur bei den echten Diphtheriebacillen sichtbar werden, dagegen bei den Pseudodiphtheriebacillen fehlen.

So interessant an sich diese Thatsache sein mag, so ist es mir doch gänzlich unverständlich, dass bei allen diesen Bemühungen, Unterscheidungsmerkmale zwischen echten und falschen Diphtheriebacillen zu finden, von den Autoren nicht der logische Zirkel bemerkt wird, in welchem sie sich bewegen. Bei der Aufstellung von Unterscheidungsmerkmalen gehen dieselben, da eben die älteren Merkmale im Stich gelassen haben, immer wieder, ohne es selbst zu bemerken, von der klinischen Diagnose der Diphtherie aus, indem sie für die Annahme echter Diphtheriebacillen verlangen, dass dieselben einem Falle von klinischer Diphtherie entstammen. So auch M. Neisser. Seine Resultate bedeuten eben meiner Ansicht nach nichts anderes, als dass bei klinischer Diphtherie an den Serunculturen die betreffende Doppelfärbung der Polkörner gelingt, während Fälle, die klinisch nicht als Diphtherie zu bezeichnen sind (Gesunde, folliculäre Anginen etc., klinisch zweifelhafte Fälle), diese „Reaction“ nicht zeigen. Daraus ist meiner Ansicht nach weder in Betreff der Speciesverschiedenheit der echten und falschen Diphtheriebacillen, noch auch diagnostisch in gegebenem Falle etwas zu schliessen. Für die typischen Fälle hat man dieses Kriterium nicht nöthig, da selbst der Bakteriologe bei der Aufstellung des Kriteriums von dem Begriff der typisch-klinischen Diphtherie ausgehen musste und bei den Fällen, die nicht als typisch-klinische Diphtherie verlaufen, beweist offenbar das Fehlen der M. Neisser'schen Reaction nichts, als das, was der Kliniker ohnehin weiss, dass es sich nämlich nicht um einen typischen Fall von Diphtherie handelt. Ob diese nach M. Neisser unechten Diphtheriebacillen nicht doch bloss Varietäten der echten sind, darüber entscheidet natürlich die Reaction nicht. Denn diejenigen biologischen Variationen, welche das Ausbleiben echter klinischer Bilder der Diphtherie bedingen, können natürlich sehr leicht auch die Ursache des Fehlens der Neisser'schen Reaction sein. Auf Grund der Neisser'schen Reaction eine scharfe Speciesverschiedenheit der echten und falschen Diphtheriebacillen annehmen zu wollen, scheint mir namentlich auch deshalb recht bedenklich, weil die Reaction nach Neisser nur bei der Verwendung junger Culturen und nur bei der Verwendung Löffler'schen Serums eine charakteristische Unterscheidung ermöglichen soll. Was heisst das anderes, als dass das Kriterium nicht geeignet ist, Speciesverschiedenheiten zu beweisen? Namentlich das Hereinziehen des Alters der Culturen und die Angabe, dass falsche Diphtherieculturen, wenn sie älter sind, die Reaction auch geben können, scheint mir recht bedenklich zu sein und mit Bestimmtheit dafür zu sprechen, dass es sich auch bei der Neisser'schen Reaction wie bei allen anderen Unterscheidungsmerkmalen bloss um graduelle Unterschiede handelt. Nicht sehr zu Gunsten des Merkmales spricht, wie mir scheint, auch der Umstand, dass in den direct angefertigten Trockenpräparaten die Neisser'sche Reaction nicht zuverlässig ist, wie der Autor selbst angibt.

Ich will schliesslich noch bemerken, dass, wie aus meinen Auseinandersetzungen wohl klar hervorgeht, meine kritischen Einwände gegen die bisher geübte Methode der bakteriologischen Diphtheriediagnose mich keineswegs veranlassen, die durch die Serumtherapie so glänzend bestätigte ätiologische Bedeutung der Diphtheriebacillen zu leugnen.

Es sei hervorgehoben, dass nach dem Ablauf der Diphtherie noch monatelang virulente Diphtheriebacillen in der Mundflüssigkeit gefunden werden können, ein Punkt, der theoretisch für die Prophylaxe ebenso wichtig ist, wie er dieselbe praktisch erschwert, respective oft vereitelt. Eine Isolation der Diphtheriereconvallescenten bis zum Verschwinden der Diphtheriebacillen ist in den wenigsten Fällen durchzuführen.

Die Untersuchung der Diphtheriefälle geschieht auf der hiesigen Klinik nach dem im Anhang dieses Werkes angeführten Schema, welches auch der eidgenössischen Diphtheriecomité zugrunde gelegt wurde.

Neben dem Nachweis von Diphtheriebacillen hat für das ätiologische Studium der verschiedenen Formen von Angina noch Interesse der Nachweis von Streptokokken und Staphylokokken, welche die Diphtheriebacillen oft begleiten (vgl. Fig. 172 und 173, S. 600 f.), sowie des Fränkelschen Pneumococcus (Fig. 168, S. 598), des Mikroccoccus tetragenus (Fig. 171, S. 600), des Mikroccoccus conglomeratus und mehrerer anderer. Da alle diese Bakterien häufige Bewohner der normalen Mundhöhle sind, so ist auch hier wieder auf den culturellen

\*) 2.0 Vesuvium gelöst in 1 l kochenden destillierten Wassers.

Nachweis viel weniger Gewicht zu legen, als auf den Nachweis ihres massenhaften Vorkommens in Trockenpräparaten. (Ueber die Anfertigung der letzteren vgl. S. 59\* f.).

Retropharyngealabscesse verrathen sich durch die Existenz sichtbarer Schwellung der hinteren Pharynxwand, durch die oft bestehende Athemnoth und durch die Resultate der Palpation. Die Inspection gibt Aufschluss über das Vorhandensein von Tonsillarhypertrophien, die Palpation über das Vorhandensein von adenoiden Vegetationen des Nasenrachenraumes u. s. w. Man beachte ferner die Beweglichkeit des weichen Gaumens: Gaumenlähmung, Verschwinden des Gaumenreflexes als hysterisches Stigma. Vgl. übrigens auch die Capitel über Rhinoskopie und Laryngoskopie.

Directe Rhinopharyngoskopie. Neuerdings wurde durch W. Lindt in Bern\*) eine Methode angegeben, um den Nasenrachenraum einer directen Besichtigung zugänglich zu machen. Es geschieht dies einfach dadurch, dass mittelst des in Fig. 190 abgebildeten Gaumenhakens,\*\*) dessen Gebrauch ohneweiters verstandlich ist, der weiche Gaumen nach vorn und oben gezogen wird. Man sieht dann, indem man durch einen gewöhnlichen Kehlkopfretractor (vgl. S. 683 für die nothige Beleuchtung sorgt, den grössten Theil der hinteren, seitlichen und oberen Wand des Nasenrachenraumes. Nur in Ausnahmefällen muss gleichzeitig die Zunge nach unten gedrückt werden. Am besten gelingt die Untersuchung, wenn man den Kopf etwas nach hinten beugen lässt. Bei Empfindlichen muss die vordere und hintere Wand

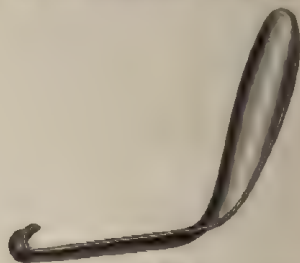


Fig. 190.

Lindt'scher Gaumenhaken zur directen Rhinospharyngoskopie.

des weichen Gaumens cocainisirt werden (vgl. S. 684 f., 50%ige Lösung genügt immer, bei weniger Empfindlichen konnte ich dagegen wiederholt auch ohne Cocain gut genügend untersuchen. Das Verfahren ist sehr wertvoll, unter anderem auch zur Erkennung adenoider Vegetationen. Obgleich schon früher einzelne Versuche einer derartigen directen Besichtigung des Nasenrachenraumes gemacht worden sind, so kommt doch Lindt das Verdienst zu, das Verfahren zur eigentlichen Methode ausgebildet zu haben.

Harter Gaumen. Man achte namentlich auf die Existenz von syphilitischen Gaumenperforationen; bei Kindern auf die sogenannten Bednarschen Aphthen.

Wangenschleimhaut. Ausser den auch an den übrigen Theilen der Mundschleimhaut vorkommenden Affectionen, besonders Soor, Aphthen etc. kommt hier in Betracht die als Noma beschriebene seltene gangränöse Affection der Wangenschleimhaut bei Kindern. Ferner seien erwähnt die Koplik'schen Flecken als Frühsymptom der Masern.

Speichelsecretion. Vermehrte Speichelsecretion findet sich bei allen Formen der Stomatitis, bei der chronischen Quecksilbervergiftung in einem

\*) W. Lindt, Die directe Besichtigung und Behandlung der Gegend der Tonsilla pharyngea und der Plicae salpingopharyngeae in ihrem obersten Theile. Arch. f. Laryngologie. Bd. 6, S. 1.

\*\*) Fabriciert von Instrumentenmacher Klöpfer in Bern.



von mir beobachteten Falle noch ein halbes Jahr nach einer einmaligen Calomeldosis). Verminderte Speichelsecretion findet man im Fieber, bei Diabetes mellitus, bei Cholera, bei Atropinvergiftung (vgl. auch S. 818 f. und 824, Facialislähmung und Bulbärparalyse).

## Untersuchung der Speiseröhre.

Für die Diagnose von Oesophaguserkrankungen sind neben den im Folgenden zu beschreibenden directen Untersuchungsmethoden die Functionsstörungen, Schmerzen beim Schlucken, Stenoseerscheinungen, Regurgitation zu berücksichtigen. In Betreff der Unterscheidung der aus dem Oesophagus regurgitierten Massen von Erbrochenem vgl. S. 376.

Für die äussere Untersuchung der Speiseröhre gelten die chirurgischen Regeln der Palpation. Man achte auf Tumoren, welche den Oesophagus comprimieren, geschwellte Drüsen, Strumen etc., Oesophagusdivertikel, die sich durch ihr wechselndes Volumen und ihre Entleerbarkeit charakterisieren, auf Druckempfindlichkeit längs des Oesophagus u. s. w.

Im übrigen beschränkt sich die directe Untersuchung der Speiseröhre im wesentlichen auf die Sondierung derselben.

Man benützt zur Sondierung entweder die bekannten Fischbeinsonden, an welche Oliven von verschiedenem Caliber angeschraubt werden können, oder die elastischfesten hohlen englischen Schlundsonden, die man ebenfalls in verschiedenem Caliber vorrätig halten muss. Vor der Einführung dieser Instrumente überzeuge man sich stets von ihrer tadellosen Beschaffenheit, da man mit einer beschädigten Sonde den Patienten leicht verletzen kann. Die Technik der Einführung dieser Sonden weicht von derjenigen der Einführung der weichen Schlundsonden, wie sie zum Zwecke der Magenuntersuchung angewendet werden (vgl. S. 380 ff.), etwas ab. Am besten verfährt man folgendermassen:

Man fasst die Schlundsonde wie eine Schreibfeder nahe der Spitze in die rechte Hand, nachdem man die Spitze mit etwas Oel oder Glycerin bestrichen hat, lässt den Patienten in sitzender Stellung den Mund weit öffnen, den Kopf stark nach hinten biegen und führt nun die Sondenspitze, indem man dieselbe von oben her mit zwei Fingern der linken Hand bedeckt und etwas nach vorn drängt, in den Pharynx und von da, sie möglichst median vorschiebend, in den Oesophagus ein. Nachdem ein leichter physiologischer Widerstand in der Höhe des Ringknorpels überwunden ist, gleitet, falls kein pathologisches Hindernis vorliegt, die Sonde leicht bis in den Magen. Schluckbewegungen werden besser ganz vermieden, sie sind unnöthig und lösen durch die dabei stattfindende Berührung zwischen dem weichen Gaumen und der Sonde leicht Würgebewegungen aus. Man vergleiche im übrigen in Betreff der Wichtigkeit, die Patienten während der Sondierung regelmässig athmen zu lassen, dasjenige, was bei der Sondenuntersuchung des Magens auf S. 381 mitgetheilt wurde. Bei ungeschicktem Manipulieren und bei Lähmung oder Insensibilität der Schlundorgane kann eine feste Schlundsonde leichter in den Kehlkopf gelangen als eine weiche (vgl. S. 381). Man kann dies aber leicht vermeiden, wenn man die Sondenspitze beim Einführen an der hinteren Rachenwand



gleiten lässt. Bei der Anwendung fester hohler Sonden entsteht bei der Einführung häufig das schon auf S. 381 erwähnte eigenthümliche, aus der Sondenmündung kommende zischende Athemgeräusch. Der Anfänger erschrickt häufig bei der Wahrnehmung dieses Geräusches in der Meinung, es beweiße das Eindringen der Sonde in den Kehlkopf. Dies ist jedoch keineswegs der Fall. Das Geräusch kommt vielmehr dadurch zustande, dass die respiratorischen Druckschwankungen des Thoraxinnern sich mit genügender Stärke auf den Oesophagus fortpflanzen, um von demselben aus durch die Sonde, falls deren Mündung durch die Oesophaguswand nicht verschlossen wird, einen in- und expiratorischen Luftstrom hervorzurufen (Ösophageale Athmung). Dieser Vorgang lässt sich leicht feststellen, wenn man eine Kerzenflamme vor die Mündung der eingeführten Schlundsonde bringt. Dieselbe wird dann durch den sich rhythmisch mit der Athmung umkehrenden Luftstrom in flackernde Bewegung versetzt. Die grössere Weite der festen Sonden und die mit ihrer Starrwandigkeit zusammenhängende Resonanzfähigkeit ihres Lustraumes bedingen wohl, dass das besprochene Geräusch bei der Anwendung der festen Sonde viel intensiver zustande kommt, als bei Einführung weicher Sonden (S. 381). Sobald die Sondenmündung in den Magen gelangt, verschwindet natürlich das Geräusch. Wirkliches Eindringen der Sonde in den Kehlkopf verräth sich durch Dyspnoë und, falls keine Anästhesie des Kehlkopfes vorliegt, durch heftigen Hustenreiz und Schmerz.

Es handelt sich bei der Sondierung des Oesophagus in erster Linie um den Nachweis von Stenosen, die sich in Form eines Widerstandes gegen das Vorschieben der Sonde äussern. Die häufigste Ursache der Oesophagusstenosen sind die Carcinome dieses Organes. Daneben kommen in Betracht Oesophagusdivertikel, Fremdkörper (Knochenstücke, Theile von künstlichen Gebissen, Münzen etc.), syphilitische Stricturen, Stricturen durch Verbrennungsnarben, Compression des Oesophagus von aussen durch Strumen, Tumoren, Aortenaneurysmen u. s. w. Am zweckmässigsten ist es, wenn man sich bei Patienten, deren Beschwerden auf die Existenz einer Oesophagusstenose hindeuten, zunächst unter Berücksichtigung des übrigen Befundes und der Anamnese eine Wahrscheinlichkeitsdiagnose der Natur der Oesophagusstenose zurechtlegt und erst dann zur Sondierung schreitet. Dabei wird man selbstverständlich bei Verdacht auf ein Aortenaneurysma die Sondierung unterlassen.

Die Sondierung selbst kann vor allem durch die Constatierung des Sitzes der Stenose auf die Natur des Hindernisses Licht werfen.

In dieser Beziehung hat man folgende Daten im Gedächtnisse zu behalten:

Distanz des Einganges des Oesophagus von den Schneidezähnen: 15 cm.

Distanz der Bifurcation der Trachea von den Schneidezähnen: circa 25 cm.

Distanz der Cardia von den Schneidezähnen: circa 40 cm.

Unter Berücksichtigung dieser Zahlen kann man leicht, indem man den bis zum Hindernisse eingeführten Theil der Schlundsonde abmisst, den annähernden Sitz des Hindernisses bestimmen. Es ist jedoch zu bemerken, dass die erwähnten Maasse nur Mittelmaasse für den normalen Erwachsenen sind und nach der Grösse des untersuchten Patienten sehr wechseln können. Man thut deshalb immer gut, sich über den Sitz des Hindernisses auch noch dadurch zu orientieren, dass man die Schlundsonde aussen längs des Halses des Patienten in eine ähnliche Lage bringt wie diejenige, welche sie im Schlund und Oesophagus einnahm und dann nachsieht, in welche Höhe die Sondenspitze zu liegen kommt.

Neben der Lage des Hindernisses ist von Bedeutung die Consistenz des-

selben. So wird sich ein harter Fremdkörper (Knochen, Münze) wenigstens bei Anwendung der Fischbeinsonde sofort durch die harte Beschaffenheit des Widerstandes, eventuell auch durch Geräuscherzeugung beim Anstossen, verrathen.

Weiter kommt der Grad der Stenose in Betracht, welcher dadurch bestimmt wird, dass man der Reihe nach immer dünnere Sonden verwendet, bis es gelingt, das Hindernis zu überwinden. Bei diesen Versuchen darf aber im Interesse der Patienten keinerlei Gewalt angewendet werden.

Auch die Höhenausdehnung resp. die Länge des Hindernisses muss bestimmt werden. Dies gelingt nur schwer bei Anwendung der röhrenförmigen Sonden, leicht dagegen mittelst der Fischbeinsonde. Die letztere wird zu diesem Zwecke mit einer Olive, welche gerade noch durch das Hindernis hindurchgeht, bis über das letztere hinaus vorgeschoben. Beim Zurückziehen wird dann die Lage des unteren Randes der Stenose durch das Gefühl bestimmt. Die Vergleichung der Lage des oberen und unteren Randes des Hindernisses gibt die Höhenausdehnung des letzteren. Auch mehrfache Hindernisse können am besten mittelst der Olivensonde bestimmt werden.

Die Erscheinung, dass man bei wiederholter Untersuchung von Oesophagusstenosen das einermal sehr leicht, das anderemal sehr schwer oder gar nicht das Hindernis überwindet, kann davon herrühren, dass das letztere durch geschwätigen Zerfall oder umgekehrt durch Liegenbleiben von Speiseresten seine Beschaffenheit rasch ändert. Häufig aber liegt die Erscheinung nur daran, dass der Oesophagus sich oberhalb der Stenose etwas ausgebuchtet hat, so dass die Sonde einen gewissen Spielraum erlangt und deshalb das Hindernis nicht immer in derselben Weise trifft. Auch spastische Zustände des Oesophagus, die durch den Reiz der Sondierung sich zu dem anatomischen Hindernisse hinzugesellen, können das Resultat der Sondierung bei wiederholten Untersuchungen verschieden gestalten. Man denke aber dabei auch an die Möglichkeit, dass ein sackförmiges Pulsionsdivertikel der Speiseröhre vorliegt, welches in gefülltem Zustande den Oesophagus comprimiert und die Sonde fängt, während es in ungefülltem Zustande die letztere unbehindert passieren lässt. Es ist jedoch bei der Annahme eines Divertikels zu berücksichtigen, dass die sackförmigen Pulsionsdivertikel bloss am Halse im obersten Theile des Oesophagus vorkommen und dann in gefülltem Zustande meist auch von aussen fühlbar werden. Die in den unteren Theilen des Oesophagus vorkommenden Traktionsdivertikel machen keine stenotischen Erscheinungen.

Von Wichtigkeit ist unter Umständen bei der Sondierung des Oesophagus der Nachweis einer umschriebenen Schmerzhaftigkeit im Momente, wo die Sondenspitze an einer bestimmten Stelle vorbei passiert. Man beobachtet dies bei Carcinomen des Oesophagus und der Cardia, welche noch keine Stenose zu bedingen brauchen, bei den seltenen Fällen von Oesophagitis und bei dem ebenso seltenen Ulcus rotundum des Oesophagus und der Cardia.

Bei jeder Sondierung achte man nach dem Herausziehen der Sonde auf allfällige an der letzteren, besonders im Fenster der Röhrensonden, hängen gebliebene Partikelchen. Man findet nicht selten beim Oesophaguscarcinom im Sondenfenster kleine Gewebstückchen, welche gross genug sind, um mit oder ohne Formolhärtung mittelst des Gefriermikrotoms geschnitten zu werden (vgl. S. 142 Anm.) und so die anatomische Diagnose auf Carcinom gestatten. Bei Soorerkrankungen des Oesophagus können Pilzelemente in den heraufgehobenen Partikelchen mikroskopisch nachweisbar werden (vgl. Fig. 176, S. 603). Bei ulcerösen, carcinomatösen und nicht carcinomatösen Processen des Oesophagus enthalten die Sondenfenster häufig blutigen Schleim.



Gegenüber den Methoden der Palpation und der Sondierung spielen andere Untersuchungsmethoden des Oesophagus nur eine ganz untergeordnete Rolle. So ist auch die Auscultation der Speiseröhre bisher nur wenig verwertbare Resultate ergeben. Nach Hamburger und Zenker werden die Schluckgeräusche am Halse an der linken Seite der Trachea und am Brusttheile links von der Wirbelsäule bis zum achten Brustdorn auscultiert. Es handelt sich dabei um eigenthümliche glucksende und rasselnde Geräusche, die man an diesen Stellen während des Schluckens hört. Bei hochgradigen Oesophagusstenosen kann von der Stenose an abwärts das Schluckgeräusch entweder ganz aufgehoben oder doch verspätet sein, eine Erscheinung, die unter Umständen für die Diagnose der Existenz und des Sitzes einer Oesophagusstenose benützt werden kann. Meltzer<sup>\*)</sup> hat die Geräusche näher studirt, welche beim Eintritte der Nahrung in den Magen entstehen und welche man am besten hört wenn man mittelst des Stethoskopes in der Gegend des Processus xiphoideus auscultiert. Meltzer fasst seine Beobachtungen hierüber folgendermaassen zusammen: Bei normalen Menschen hört man an jener Stelle 6–7 Sekunden nach dem Beginn des einmaligen Schluckens von Flüssigkeit oder Brei ein mehr oder minder deutliches langes Geräusch, als werde Luft oder Flüssigkeit durch einen sphincterartigen Verschluss hindurch gepresst (Durchpressgeräusch). Da nach den Untersuchungen von Kronecker und Meltzer flüssige Massen schon im ersten Zeitmomente des Schluckactes bis in den untersten Theil des Oesophagus gespritzt werden, so ist aus dem verspäteten Auftreten des Geräusches an der Cardia der Schluss zu ziehen, dass normalerweise die Schluckmasse bei den einzelnen Schlucken 6–7 Sekunden lang oberhalb der Cardia liegen bleibt und erst dann in den Magen gelangt. Bei erschläffter resp. insufficenter oder gelähmter Cardia hört man dagegen schon unmittelbar nach dem Schluckbeginn ein deutliches Geräusch (Durchspritzgeräusch). Wo dasselbe deutlich vorhanden ist, fehlt das spätere Durchpressgeräusch. Das Durchspritzgeräusch beweist, dass die Schluckmasse durch die Wirkung des Mylohyoideus und der Zungenbasis ohne Hindernis direct in den Magen hinein gespritzt wird. In einigen Fällen waren beide Geräusche schwach nacheinander zu hören. Nur in wenigen Fällen fehlte jedes Geräusch. Schlucken von warmer Flüssigkeit scheint das Durchpressgeräusch deutlicher zu machen. Bei schwächlichen Individuen tritt das Durchpressgeräusch früher, schon 3–4 Sekunden nach dem Schlucke, auf. Wenn mehrere Schlucke einander rasch folgen, so ist das Verhältnis ein inconstantes. Entweder treten mit der zunehmenden Schluckzahl immer deutlicher die Durchspritzgeräusche auf, auch da, wo sie bei den einzelnen Schlucken fehlten oder man hört 6 bis 7 Sekunden nach dem letzten Schluck nur ein Durchpressgeräusch oder man hört schliesslich gar nichts. Meltzer hält das Auftreten eines deutlichen Durchspritzgeräusches für ein gesichertes Symptom der Insufficienz der Cardia und fand es namentlich bei Leuten, die beim Husten an Regurgitation der Speisen litten, ausserdem auffälligerweise bei Patienten „mit vorgeschrittener recidivirender Syphilis“. Die Meltzer'schen Schluckgeräusche haben bisher keine erhebliche klinische Verwertung gefunden. Ein grosses Hindernis für die letztere ist die von Quinke<sup>\*\*)</sup> festgestellte Thatsache, dass die Schluckgeräusche als Rasselgeräusche in unberechenbarer Weise durch die Art, wie beim Schlucken der Flüssigkeit Luft beigemischt wird, und durch den Füllungsstand des Magens beeinflusst werden.

Die Percussion des Oesophagus kann in seltenen Fällen für die Diagnose grosser Pulsionsdivertikel des Oesophagus verwertet werden, indem das Divertikel im Bereiche des Halses und eventuell an der oberen Thoraxapertur, falls es mit Luft gefüllt ist, tympanitischen, falls es Speisen enthält, gedämpften Percussionsschall gibt. Besonders charakteristisch und wichtig für die Diagnose ist hier der von der Nahrungsaufnahme abhängige Wechsel der Erscheinungen je nach der Füllung des Divertikels mit Luft oder Speisen.

Die Oesophagoskopie, die Besichtigung der Speiseröhre mittelst eigens eingerichteter Instrumente, sogenannter Oesophagoskope, unter Zuhilfenahme elektrischer Beleuchtung, wird erst nach weiterer Vervollkommenng eine praktisch brauchbare Methode werden, da bisher die Einführung des Instrumentes für die Patienten zu lästig und zu eingreifend ist.

<sup>\*)</sup> Centralbl. f. d. med. Wissenschaften, 1893, Nr. 1.

<sup>\*\*)</sup> Arch. f. exper. Path., Bd. XXII, S. 395.



# Die Laryngoskopie und Tracheoskopie. Autoskopie des Larynx und der Trachea.

## I. Spiegeluntersuchung.

Bei der Diagnose der Erkrankungen des Larynx und der Trachea spielt seit der Erfindung des Kehlkopfspiegels durch Garcia, Türk und Czermak die Spiegeluntersuchung die wichtigste Rolle.

Das Princip dieser Untersuchungsmethode besteht darin, dass vermittelt eines Hohlspiegels, eines sogenannten Reflectors, der gewöhnlich an einer Stirnbinde des Untersuchenden befestigt wird und durch eine centrale Oeffnung dem Auge desselben den Durchblick gestattet, ein kräftiges Lichtbündel von Sonnen- oder Lampenlicht auf ein kleines, unter einem Winkel von  $45^\circ$  an einem Stiele befestigtes Spiegelchen (Fig. 191) geworfen wird, welches in den Pharynx des zu Untersuchenden in solcher Stellung eingeführt wird, dass es einerseits das erwähnte Lichtbündel in die zu besichtigenden Theile des Larynx und der Trachea weiter reflectiert, anderseits aber ein virtuelles Spiegelbild der beleuchteten Theile in das Auge des zu Untersuchenden zurückgelangen lässt.

Da bei gewöhnlicher Stellung der Zunge deren Basis den Kehlkopfingang verdeckt, so muss sie bei der Untersuchung vorgestreckt und von dem Untersuchenden durch festes Anfassen mittelst eines Tuches fixiert werden. Die Fig. 192 a. f. S. erläutert die Art der Ausführung der Laryngoskopie, Fig. 193 den Gang der Lichtstrahlen bei der Laryngo- und Tracheoskopie.

Es ergibt sich aus Fig. 193 leicht, dass man den Spiegel, um den Larynx zu sehen, mehr vertical und nach hinten, zur Besichtigung der Trachea dagegen mehr horizontal und nach vorne halten muss und dass, je mehr man den Griff des Spiegels senkt, umso mehr die weiter nach hinten liegenden Gebilde in das Gesichtsfeld kommen. Die Reihenfolge der Verschiebung der Theile in das Gesichtsfeld ist bei zunehmender Senkung des Griffes des Spiegels folgende: Epiglottis und Zungenbasis, vordere Commissur der Stimmbänder und vordere Kehlkopf wand, vordere Trachealwand, Bifurcation, hintere Trachealwand, hintere Kehlkopf wand und Aryknorpel. Fig. 194 stellt das normale laryngoskopische Bild nach Heitzmann dar.

In Betreff der praktischen Ausführung der Laryngoskopie ist Folgendes zu sagen: Es ist am vortheilhaftesten, wenn der Kopf des Untersuchenden und des Untersuchten sowie die Lichtquelle sich ungefähr in gleicher Horizontalhöhe befinden. Das Spiegelchen muss vor der Einführung, um zu verhindern, dass es sich mit condensiertem Wasserdampf beschlägt, jedesmal über der Lampe erwärmt werden. Und zwar erwärme man stets die Glasseite des Spiegels und überzeuge sich durch Berührung des eigenen Handrückens mit der metallenen Rückseite des Spiegels, dass derselbe nicht zu warm geworden ist.\*)

\*) Zum nämlichen Zwecke wie das Erwärmen wurde auch vorgeschlagen, den Spiegel mit Seife in unsichtbar dünner Schichte einzureiben.



Fig. 191.  
Kehlkopf-  
spiegelchen.

Die Zunge muss nicht bloss von dem Untersuchenden gehalten, sondern auch gleichzeitig von dem Untersuchten activ herausgestreckt werden, da sonst leicht Schmerz und eine reflectorische stärkere Wölbung der Zungenbasis hervorgerufen wird, welche die Untersuchung erschwert. Zur Vermeidung von Würgebewegungen ist es am besten, die Rachengebilde mit dem Spiegelehen wo möglich gar nicht zu berühren. Namentlich vermeide man eine Berührung der hinteren Rachenwand und der Zungenbasis. Berührung des Zäpfchens schadet gewöhnlich weniger und mitunter kann man sich die Untersuchung sogar sehr dadurch erleichtern, dass man das Zäpfchen, das sonst leicht vor den Spiegel fällt, auf dessen Rückseite ladet und etwas in die Höhe drängt. Man erleichtert sich die Untersuchung meist sehr, wenn man dem Patienten die Ueberzeugung beibringt, dass das Verfahren in keiner Weise schmerzhaft ist und ihm klar macht, dass selbst, wenn man im Anfange durch die Würgebewegungen gestört



Fig. 192.

Ausführung der Laryngoskopie.

ist, man durch ruhiges Weiteruntersuchen stets zum Ziele gelangt. Der Patient athme dabei ruhig und regelmässig ein und intoniere bei der Ausathmung jeweilen ein langgezogenes a oder ä, wodurch der Kehldeckel sich hebt und das Kehlkopffinnere der Besichtigung leichter zugänglich wird. Falls eine stark deprimierte Epiglottis die Einsicht verdeckt, kann man durch Intonation von i dieselbe zur Hebung bringen. Hebung der Epiglottis vermittelst eigener hierzu construirter Instrumente ist wohl nur sehr selten nothwendig. Auch die in neuerer Zeit zur Untersuchung des Kehlkopfes vielfach gebrauchte und auch missbrauchte Bepinselung des Pharynx mit Cocain ist in der Mehrzahl der Fälle, wenn man sich Zeit nimmt, die Patienten etwas einzuüben, überflüssig und nur in Fällen ganz excessiver Empfindlichkeit nothwendig. Wo Cocain gebraucht werden muss, benützt man eine 5<sup>o</sup>ige wässerige Lösung von Cocainum muriaticum, mittelst welcher man die Rachengebilde mit einem nicht zu sehr gefüllten Pinsel einmal bestreicht, indem man Sorge trägt, dass der Patient

er (zur Vermeidung von Intoxication) sofort die in die Mundhöhle gelangende  
Lösung ausspuckt. Bei der Untersuchung des Kehlkopfes achte man

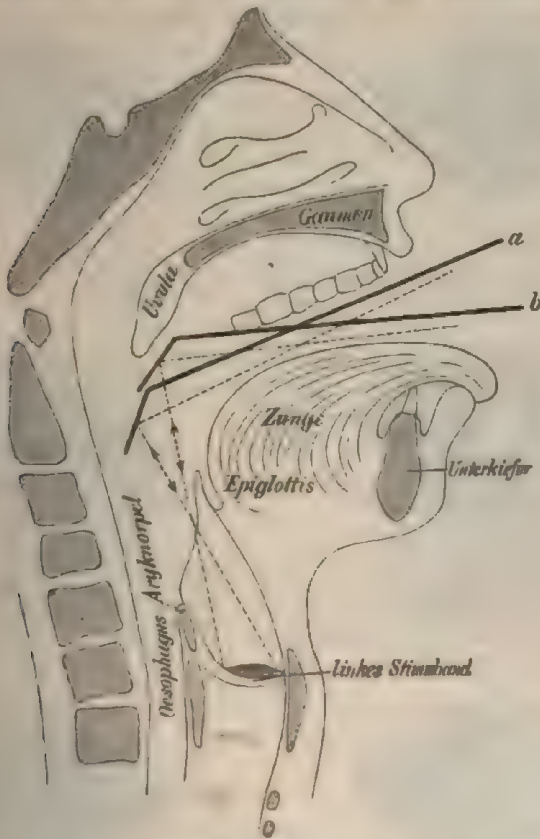


Fig. 143.

Die Darstellung des Ganges der Lichtstrahlen bei der Laryngo- und Tracheoskopie (Sagittalschnitt durch Kopf und Hals). a Spiegelstellung für die Laryngoskopie, b Spiegelstellung für die Tracheoskopie.



Fig. 144.

Normales laryngoskopisches Bild nach Heitzmann.



sowohl auf die Beweglichkeit der Gebilde (insbesondere der Stimmbänder) als auch auf ihre Färbung, auf allfällige Oberflächenveränderungen (Schwellungen,



Fig. 195.

**Internuslähmung.** Lähmung beider *Mm. thyroarytenoidei* int. (Stimmbandsparier) infolge acuter Laryngitis. Stellung der Stimmbänder bei der Phonation. (Nach v. Ziemssen.)



Fig. 196.

**Posticuslähmung.** Beidseitige vollständige Lähmung der *Mm. cricoarytenoidei post.* (Glottisverwiderer) im Momente der Inspiration. (Nach v. Ziemssen.)



Fig. 197.

**Arytaenoidenlähmung.** Lähmung der *Mm. interarytaenoides transversi* und *obliqui* (Schliesser der Glottis respiratoria) bei Laryngitis. Stellung der Stimmbänder bei der Phonation mit Offenbleiben der Glottis respiratoria. (Nach v. Ziemssen.)



Fig. 198.

**Recurrenslähmung.** Cadaverstarb. linken Stimmbandes an der Mittellinie. Adduction und Abduction bei completster Lähmung des *M. laryngis recurrens* sin. Inspirationsstellung des rechten Stimmbandes. (Nach v. Ziemssen.)

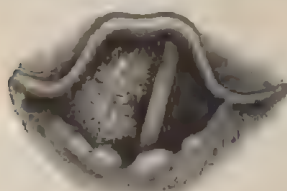


Fig. 199.

**Carcinom** des rechten falschen und wahren Stimmbandes. Die vordere Commissur der Stimmbänder nach links verschoben. (Nach v. Ziemssen.)

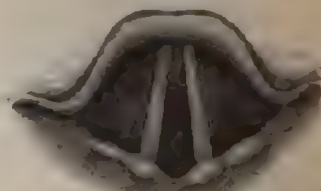


Fig. 200.

**Gestielter fibröser Polyp**, von der Oberfläche des linken Stimmbandes ausgehend. Inspirationsstellung. (Nach v. Ziemssen.)

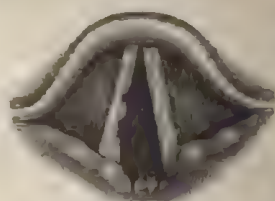


Fig. 201.

**Beginnende Kehlkopftuberculose.** Zackige Ulcerationen des rechten Stimmbandes und Saccus der Interarytaenoidengegend mit Faltenbildung, vielleicht auch beginnender Ulceration derselben.

Ulcerationen, Schleimauflagerungen etc.). Es ist unmöglich, hier auf eine detaillierte Beschreibung der Befunde einzugehen und ich beschränke mich darauf, durch einige Abbildungen die wichtigsten derselben zu erläutern (Fig. 195—201).

In Betreff der Tracheoskopie gelten unter Berücksichtigung der oben gegebenen Grundsätze für die verschiedene Spiegelhaltung ähnliche praktische Regeln wie für die Laryngoskopie. Vorthellhaft ist es hier, im Gegensatz zur Laryngoskopie, wenn der Patient bedeutend höher sitzt als der Arzt. Es wird dadurch möglich, das Spiegelchen, indem man von unten auf dasselbe sieht, bedeutend horizontaler zu stellen, was für den Einblick in die Trachea günstig ist. Dabei empfiehlt es sich ferner, den Patienten anzuweisen, bei ganz gerader Haltung von Rumpf und Hals den Kopf im Atlantooccipitalgelenk etwas nach vorne zu neigen (Kinn gegen den Hals), da hierdurch die Achse des Pharynx für die Tracheoskopie in eine günstigere Lage kommt. Nicht bei allen Menschen lässt sich die Trachea in ausgiebiger Weise besichtigen. Bei manchen Individuen aber dringt der Blick ohne besondere Schwierigkeit bis zur Bifurcation vor. In solchen Fällen können allfällige Tracheostenosen leicht in ihrer Natur erkannt werden. Fig. 202 stellt das normale tracheoskopische Bild mit der vorderen, Fig. 203 dasselbe (bei etwas anderer Spiegelhaltung) mit der hinteren Trachealwand und der Bifurcation der Trachea dar.



Fig. 202.

Tracheoskopisches Bild mit der vorderen Trachealwand und der Bifurcation.  
*at* vordere Trachealwand; *rvc* und *lvc* rechtes und linkes Stimmband; *rb* und *lb* rechter und linker Hauptbronchus; *bs* Bifurcationsstelle.  
 (Nach Mackenzie.)



Fig. 203.

Tracheoskopisches Bild mit der hinteren Trachealwand und der Bifurcation.  
*p* hintere Trachealwand; *sg* Rago subglottica; *bs* Bifurcationsstelle.  
 (Nach Mackenzie.)

Unter Tracheoscopia inferior oder Laryngoscopia inferior versteht man die Besichtigung der Trachea oder des Kehlkopfes von einer Tracheotomiewunde aus. Man bedient sich dazu gestielter sogenannter subglottischer Spiegelchen,<sup>\*)</sup> welche genau gleich gebaut sind wie die gewöhnlichen Kehlkopfspiegel und sich von denselben bloss durch ihre Kleinheit unterscheiden (Durchmesser 7—10 mm). Dieselben werden durch die Tracheotomieöffnung eingeführt und unter Anwendung des Reflectors analog verwendet wie die gewöhnlichen Kehlkopfspiegel. Sie dienen hauptsächlich zur Feststellung der Ursachen, welche bei Croupoperationen die Entfernung der Canüle verhindern.

## 2. Directe Untersuchung des Larynx und der Trachea (Autoskopie, Orthoskopie, directe Laryngo- und Tracheoskopie).

Neulich hat die Laryngoskopie eine Ergänzung gefunden in einer durch A. Kirstein<sup>\*\*)</sup> erfundenen Untersuchungsmethode, die darin besteht, dass unter Vorwärtsdrängung der Zungenbasis mittelst eines spatelähnlichen Instrumentes der

<sup>\*)</sup> Erhältlich bei Instrumentenfabrikant Schmid, Stuttgart, Königsstrasse 37.

<sup>\*\*)</sup> Therap. Monatshefte, 1895, IX, S. 361; ibidem, 1896, S. 379; Encyclop. Jahrbücher, 1896, Bd. VI, S. 30.

Larynx und die Trachea direct ohne Spiegel besichtigt werden. Kirstein hat eine Methode mit dem nicht besonders glücklich gewählten Ausdruck Autoskopie des Larynx und der Trachea bezeichnet, der am richtigsten vielleicht durch den Name Orthoskopie des Larynx und der Trachea oder directe Laryngoskopie, directe Tracheoskopie (im Gegensatz zu der indirecten oder Spiegellaryngoskopie) ersetzt wurde. Die directe Laryngoskopie wurde von Kirstein anfänglich mittelst des in Fig. 24 abgebildeten Instrumentes, des sogenannten Autoskopes, vorgenommen, während in neuerer Zeit der Autor dieses complicierte Instrument für die meisten Fälle durch eine eigens geformte einfache Zungenspatel (Fig. 206) ersetzt hat.\*) Das ursprüngliche Autoskop wird gegenwärtig von Kirstein bloss noch für die Ausführung autoskopischer Operationen, zu Demonstrationszwecken und allenfalls für Kinder empfohlen.

Das Autoskop besteht zunächst (Fig. 204, 1) aus einer circa 12 cm langen und 3 cm breiten Metallrinne *S*, deren Höhe von 1.0–2.5 cm variiert. Sie ist an dem Griffe *G* rechtwinkelig befestigt und zur Vermeidung von Verletzungen gut abgerundet. Das vordere Ende der gewöhnlich handflatschen Rinne *d* (Normalspatel) ist ziemlich stark abwärts gebogen. In dem der Rinne zunächst liegenden Theile des Griffes ist eine in der Figur nicht sichtbare elektrische Beleuchtungsvorrichtung enthalten, welche



Fig. 204.

Autoskop nach A. Kirstein.

1. Instrument in der gewöhnlichen Armierung. 2. Zugehörige Intralaryngealspatel.

angeordnet ist, dass das Lichtbündel mittelst eines Prismas durch die Rinne genau in deren Längsrichtung vorwärts geleitet wird. Am Griffe sind die Einrichtungen zur Einschaltung der elektrischen Leitung und zur Unterbrechung des Stromes sichtbar. Der Theil *r*, welcher weggenommen und aufgesetzt werden kann, stellt eine Art Einschluss dar, welches dazu dient, zu verhindern, dass Oberlippe, Schneidezahn u. s. w. den Einblick verwehren. Die Anwendung des Instrumentes ergibt sich aus Fig. 205. Das Instrument wird, indem man den Griff in die volle Faust fasst, eingeführt, dass die Spitze der Rinne zwischen Zungenbasis und Epiglottis zu liegen kommt; es wird dann die Zungenbasis gewissermaßen angehoben und nach vorn und unten gezogen, indem man gleichzeitig den Griff des Instrumentes etwas hebt, wobei durch den Zug am Ligamentum glossoepiglotticum medium auch die Epiglottis gehoben wird. Dabei muss jeder Druck auf die Zähne streng vermieden werden. In Fällen, wo die Epiglottis den Einblick in den Kehlkopf erschwert, kann das Instrument auch direct hinter die Epiglottis eingeführt werden, wobei aber Vorsicht anwendbar ist. Hierbei wird der in Fig. 204, 2 abgebildete gerade Ansatz (Intra-

\*) Beide Instrumente werden von W. A. Hirschmann, Berlin N., Johannstrasse 14/15, angefertigt.



laryngealspatel) verwendet. Nach Einführung des Instrumentes blickt der Arzt zwischen der oberen Zahnreihe und der Rinne in die Tiefe, indem er gleichzeitig die elektrische Lampe erglühen lässt. Die Figur 205 zeigt, dass dabei die Untersuchungsperson den Oberkörper etwas nach vorne neigen, den Kopf dagegen leicht heben muss. Es hat dies den Zweck, die Achse von Larynx und Trachea mit derjenigen der Mundhöhle



Fig. 205.

Ausführung der Autoskopie. Nach A. Kirstein.

möglichst in eine gerade Linie zu bringen. Nach den neueren Erfahrungen Kirsteins kommt man, wie schon oben erwähnt, in den meisten Fällen, die sich überhaupt für die directe Laryngoskopie eignen, ohne das soeben beschriebene ursprüngliche Autoskop und speciell ohne elektrische Beleuchtungseinrichtung zum Ziele, indem man die in Fig. 206

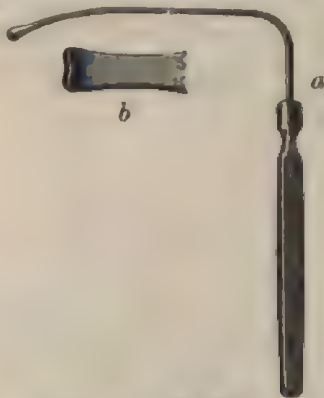


Fig. 206.

Einfache Zungenspatel zur Autoskopie nach Kirstein.  
a Seitenansicht, b Ende der Spatel in Flächenansicht

abgebildete Zungenspatel nach Art des Autoskopes verwendet und dabei mittelst des Kehlkopfreflectors, den man wie bei der gewöhnlichen Laryngoskopie an der Stirnbinde trägt, für die nöthige Beleuchtung sorgt. Die Bilder, die man mittelst des Kirsteinschen Verfahrens erhält, zeichnen sich vor den Spiegelbildern durch ihre hohe und

ungeschwächte Körperlichkeit, den Reichtum und die Lebhaftigkeit der farbigen Membranen aus, so dass die Spiegelbilder ihnen gegenüber den Eindruck blosser Surrogate machen. Trotzdem wird die directe Laryngoskopie niemals berufen sein, die Spiegellaryngoskopie zu verdrängen. Zunächst ist die Ausführung der Methode für die meisten Menschen unangenehmer, als die indirecte Laryngoskopie, sie gelingt häufig bloss mittel Cocainisierung. Ausserdem sind aber die Fälle selten, wo man den ganzen Kehlkopf oder gar auch noch die Trachea orthoskopisch überblicken kann; meist sind die vorderen Theile des Kehlkopfes der Orthoskopie unzugänglich, ja in manchen Fällen ist die anatomische Lage der Theile so, dass man nicht weiter als bis zur Epiglottis sehen kann. Ueber die Motilität des Kehlkopfes gibt die Methode nur sehr unvollkommenen Aufschluss, weil durch die Untersuchung die Beweglichkeit der Theile gestört wird. Als Vortheil der Methode muss anderseits neben der schon erwähnten hohen Plasticität, Licht- und Farbenstärke des directen Bildes hervorgehoben werden, dass gerade über die hinteren Theile des Larynx, welche mittelst des Kehlkopfspiegels nur schwer und in stärkster Verkürzung sichtbar gemacht werden können, die directe Besichtigung vorzüglichsten Aufschluss gibt (Diagnose initialer Tuberculosen in der Interarytänoidfalten etc.), dass sie bei kleinen Kindern gewöhnlich ziemlich leicht ausführbar ist, dass in schwierigen Fällen die Untersuchung in Chloroformnarkose vorgenommen werden kann, dass sie intralaryngeale Operationen ausserordentlich vereinfacht, umso mehr, als auch diese in Narkose ausgeführt werden können.

Noch sei erwähnt, dass es Kirstein auch schon gelungen ist, bei cocainisirten Patienten einen kleinen sogenannten subglottischen Spiegel, wie er bei der *Laryngoscopia inferior* benutzt wird (S. 687 f.), an langem Stiel durch das Autoskop hindurch in den Larynx zur Betrachtung der Unterfläche der Stimmbänder einzuführen.

Schliesslich muss noch bemerkt werden, dass, wie für die Spiegeluntersucher auch für die Orthoskopie grosse Uebung erforderlich ist, und dass für den auch der Spiegellaryngoskopie Gewöhnten das directe Bild etwas Ungewohntes hat, so die Orientierung in den sonst bekannten Gebilden auf gewisse Schwierigkeiten stösst. Umso mehr ist die Methode geeignet, gewisse unrichtige körperliche Anschauungen, die man sich bei der Spiegellaryngoskopie gebildet hat, an der Hand des orthoskopischen Bildes zu corrigieren.

### 3. Combinierte Laryngoskopie.

In neuerer Zeit hat Kirstein und nach ihm Leo als „combinirte Laryngoskopie“ für Fälle, welche schwierig zu laryngoskopieren sind, eine Combination der directen und indirecten Laryngoskopie empfohlen. Das Verfahren besteht darin, dass, während man mit der Autoskopierspatel die Zungensbasis herunterdrückt, man den Kehlkopfspiegel weit hinunter in die Tiefe des Rachens gegenüber der Epiglottis einführt.

## Die Rhinoskopie.

Die Nasenhöhle kann sowohl von vorne als von hinten, vom Pharynx aus, dem Auge zugänglich gemacht werden. Im ersteren Falle spricht man von *Rhinoscopia anterior*, im letzteren von *Rhinoscopia posterior*.

Zur *Rhinoscopia anterior* bedient man sich eines Speculums, durch welches die Ränder der Nasenlöcher etwas auseinander gedrängt werden, so dass man mittelst des auch zu den Kehlkopfuntersuchungen dienenden Stimmbandreflectors helles Licht in die Nasenhöhle hineinwerfen und die Theile direct von vorne besichtigen kann. Man kann auf diese Weise ausser dem Septum die untere und einen Theil der mittleren, dagegen nur ganz ausnahmsweise einen kleinen Theil der oberen Nasenmuschel erkennen. Eines der empfehlenswerthesten Nasenspecula ist dasjenige von B. Fränkel (Fig. 207).

Sehr leicht erkennt man vermittelt der vorderen Rhinoskopie katarthale Zustände der Nasenschleimhaut, die atrophischen Erweiterungen der Nasenhöhlen bei Ozaena, Nasenpolypen, die eigenthümlichen vasomotorischen Schwellungszustände des erectilen Gewebes, besonders der unteren Nasenmuschel bei nervösen Nasenaffectionen, bei Asthma nasale, d. h. bei den reflectorisch von der Nasenschleimhaut her aufgelösten Anfällen von Bronchialasthma u. s. w.



Fig. 207.

Fränkel'sches Nasenspeculum circa  $\frac{1}{3}$  natürl. Grösse).

Das Princip der Rhinoscopia posterior ist genau dasselbe wie dasjenige der Laryngoskopie. Mittelt des Reflectors wird ein Lichtbündel auf ein gestieltes Spiegelchen geworfen, welches, die spiegelnde Fläche nach oben gerichtet, hinter den weichen Gaumen eingeführt wird und einerseits die Lichtstrahlen in die Choanen wirft, anderseits das Bild derselben, von hinten gesehen, in das Auge des Beobachters zurückgelangen lässt. Der Gang der Lichtstrahlen und die Spiegelstellung dabei ist in Fig. 208 dargestellt.

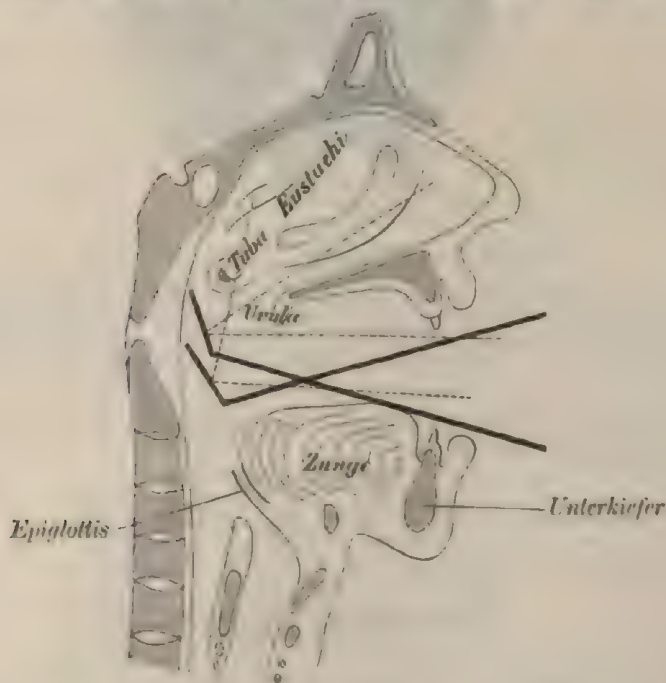


Fig. 208.

Gang der Lichtstrahlen bei der Rhinoscopia posterior. Sagittalschnitt des Kopfes

In Betreff der praktischen Ausführung der Rhinoscopia posterior ist vor allem der Unterschied gegenüber der Laryngoskopie hervorzuheben, dass die Zunge dabei nicht herausgestreckt werden darf. Man benützt für die Untersuchung einen Kehlkopfspiegel kleinerer oder kleinster Nummer, den man



unter Vermeidung jeder Berührung der Pharynxgebilde in der Weise, wie es in der Fig. 208 dargestellt ist, mit der Glasfläche nach oben, hinter oder unter den weichen Gaumen einführt. Dabei darf der Patient nicht intonieren, sondern bloss ungezwungen mit erschlafftem Gaumensegel athmen. Wenn sie die Zungenwurzel nach oben wölbt, so wird sie mittelst einer in der linken Hand gehaltenen Spatel oder häufig ebensogut mittelst des Stieles des Spiegelchens nach unten gedrängt. Wie bei der Laryngoskopie, so führt auch bei der Rhinoskopie wiederholte Einklebung des Patienten selbst in schwierigen Fällen, zum Ziele. Meist kommt man ohne die Anwendung von Cocain zu einem Resultate und man greife zu demselben nur, wo es durchaus nothwendig ist (vgl. Laryngoskopie, S. 684 f.).

Das normale Bild der Rhinoscopia posterior ist in Fig. 209 dargestellt.

Die Hauptobjecte der Rhinoscopia posterior sind: Adenoide Vegetationen und Tumoren des Nasenrachenraumes, Nasenpolypen, entzündliche Zustände der Nasenhöhlen, Veränderungen des Ostium pharyngeum tubae bei Mittelohrkrankungen etc.

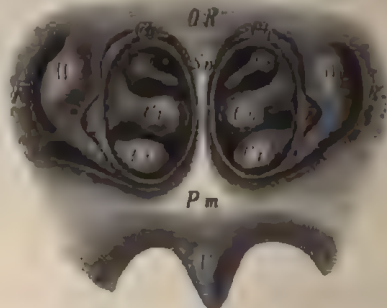


Fig. 209.

Normales Bild der Rhinoscopia posterior nach Schnitzler.

Insoferne schematisch, als, um das ganze Bild zu erhalten, eine mehrfache Aenderung der Spiegelstellung nothwendig ist. *S.n.* Septum narium, *Ch.* Choana, *P.m.* Weicher Gaumen, *C.* Zäpfchen. In Rahmen der Choanen erscheinen: *C.o.* untere, *C.m.* mittlere und *C.a.* obere Nasenmuschel; unter der Muschel der entsprechende Nasengang. *O.R.* Rachenrachen, *T.* Mündung der Eustachischen Tube. *W.* Tubenwulst, *R.* Rosenmüller'sche Grube.

In Betreff der Ergänzung der Rhinoscopia posterior durch die directe Rhinopharyngoskopie vgl. S. 678.

## Die Ophthalmoskopie.

Es ist hier nicht der Ort, die Technik der Ophthalmoskopie zu besprechen. Man vergleiche in dieser Beziehung die Lehrbücher der Ophthalmologie. Dagegen erscheint eine kurze Besprechung der für die innere Medicin wichtigsten ophthalmoskopischen Befunde angezeigt.

Auf Tafel III und IV sind einige solche Befunde abgebildet. Die Bilder sind zwar zum Theile im aufrechten Bilde gezeichnet, aber durchwegs auf die Grösse des umgekehrten Bildes reducirt.

**Tafel III, Fig. 1, 2, 3, verschiedene Formen resp. Stadien von Neuritis optica und Stauungspapille.**

**Fig. 1.** Beginnende Neuritis optica. Papille injiciert, die temporale Grenze leicht verschwommen und geschwellt. Venen mässig erweitert und geschlingelt, Arterien etwas verengt.

**Fig. 2.** Ausgesprochene Neuritis optica. Papille scheinbar verbreitert mit hochgradig verschwommenen Grenzen. Die durch Exsudate und Blutungen radiär gestreifte trübe Papillensubstanz stark injiciert und merklich geschwellt. Die Venen sind stark erweitert, die Arterien bedeutend verengt.

**Fig. 3.** Neuritis optica höchsten Grades, sogenannte Stauungspapille in engerem Sinne des Wortes. Papille ringsum unscharf begrenzt, starke und steile, platförmige Schwellung derselben um mindestens 2–3 mm, wobei der Gipfel und die benachbarte Netzhaut eine Refraktionsdifferenz von mindestens zwei Dioptrien zeigen. Deshalb starke Abknickung der Gefässe am Papillenrande, der letztere etwas graulich verfärbt, die Mitte der Papille durch weisse Exsudate bedeckt, welche die Injection maskieren. Venen sehr weit, geschlingelt, Arterien verengt, beide in der Mitte der Papille durch Exsudate verdeckt und erst am Rande derselben deutlich zum Vorschein kommend, das centrale Ende der Gefässe erscheint zugespitzt. Auf der Papille und in deren Nachbarschaft in der Retina streifige, radiär gestellte Blutungen. Die umgebende Netzhaut graulich verfärbt.

Zwischen Fig. 1, 2 und 3 sind bloss graduelle Differenzen vorhanden. Alle drei Formen kommen sowohl infolge von localen Entzündungen als auch infolge intracraniieller Drucksteigerungen vor. Bilder ähnlich wie Fig. 1 sieht man mitunter auch bei Hypermetropie und Ueberanstrengung der Augen als Folge functioneller Hyperämie. Ausgesprochene Formen wie Fig. 3 findet man am häufigsten bei Hirntumoren und tuberculöser Meningitis, infolge hochgradigen und lange dauernden Hirndruckes. Jedoch beobachtet man bei diesen Erkrankungen auch Bilder wie Fig. 1 und 2. Die klinischen Verhältnisse sprechen also gegen eine scharfe Scheidung der gewöhnlich als Neuritis optica in engerem Sinne bezeichneten Bilder Fig. 1 und 2 von dem als Stauungspapille in engerem Sinne bezeichneten Bilde Fig. 3.

Neuritis optica kommt vor bei intracranialen Tumoren (in circa 70–85% der Fälle), bei Syphilis des centralen Nervensystemes (in 14% der Fälle, wahrscheinlich da, wo intracraniale Geschwulstbildung oder basale gummöse Meningitis vorliegt), bei Meningitis tuberculosa, seltener bei eitriger Meningitis, bei primärem Hydrocephalus internus, wenn er zu intracranialer Drucksteigerung führt, selten bei Hirnabscess, Pachymeningitis haemorrhagica interna, ebenfalls selten bei traumatischen intracranialen Blutungen, ferner bei raumbeschränkenden Orbitalaffectionen (namentlich Tumoren), in letzterem Falle mit Exophthalmus verbunden und im Gegensatze zu den anderen Vorkommnissen einseitig, bei Polyneuritis, bei Nephritis chronica, besonders Schrumpfniere, bei Diabetes mellitus, Scrophulose, Menstruationsstörungen, in der Gravidität und im Wochenbett, bei Chlorose, bei schweren chronischen und acuten Blutungsanämien, speciell nach Magenblutungen, bei acuten Infectiouskrankheiten. Bei den zuletzt erwähnten, nicht auf intracranialen Affectionen beruhenden Erkrankungen handelt es sich meist um die den Bildern Fig. 1 und 2 entsprechenden Formen sogenannter einfacher Neuritis oder Papillitis ohne die erhebliche Schwellung der „Stauungspapille“.

In diagnostischer Beziehung muss noch bemerkt werden, dass die Neuritiden des Opticus, und zwar selbst die ausgesprochensten Stauungspapillen, mit ungestörter Sehschärfe verbunden sein können, woraus die Regel hervorgeht, bei Hirnleiden zu ophthalmoskopieren, auch wo keinerlei Sehstörungen vorhanden sind. Ferner muss auch hervorgehoben werden, dass bei Hirntumoren für die Ausbildung der Stauungspapille weder die Grösse noch der Sitz des Hirntumors von ausschliesslicher Bedeutung ist, sondern in ebenso hohem Maasse wohl die Wachsthumsgeschwindigkeit und andere noch unbekannte Factoren.

**Fig. 4.** Veränderungen des Augenhintergrundes in einem Falle von schwerer Purpura haemorrhagica. Hochgradige Blutungen mit entzündlichen Veränderungen der Papille. Die Papille ist nicht deutlich geschwellt, aber ihre Grenzen sind durch Exsudation völlig verwischt und stark blutig suffundiert, mit zahlreichen radiär in die Netzhaut ausstrahlenden streifigen Blutungen. Die Farbe der Blutungen wechselt von hellroth bis dunkel-, ja schwarzroth. Innerhalb der mit Blutungen durchsetzten Zone sowie im Bereiche der Papille selbst sind die Gefässe unsichtbar. Gegen die Peripherie des Augenhintergrundes zeigten sich die Venen (in der Figur nicht mehr sichtbar) verdickt und geschlingelt, die Arterien verengt. Das Bild erinnert an dasjenige der Thrombose der Centralvene. In dem vor-



liegenden Falle sprach jedoch gegen diese Deutung die verhältnismässig erhebliche Besserung der Sehschärfe, wobei ein mässiger Grad neuritischer Atrophie der Papille (vgl. unten) zurückblieb.

Fig. 5. Neuroretinitis albuminurica, wie sie bei den verschiedenen Formen der chronischen, seltener der acuten Nephritis, am häufigsten bei der Schrumpfnierenvorgang. Die Papille zeigt die Merkmale einer Neuritis. Sie ist verschwommen, nicht deutlich geschwellt, hyperämisch, unscharf begrenzt, die Venen sind erweitert, die Arterien verengt. Auf der Papille und in der Retina, besonders in der Nähe der Papille sind Blutungen, meist radiär angeordnet, daneben zahlreiche weisse Flecke (Verfettungen), besonders in der Nähe der Papille und in eigenthümlicher sternförmiger Gruppierung (für die Retinitis albuminurica sehr charakteristisch) um die Macula lutea herum. Die letztgenannten Veränderungen in der Gegend der Macula lutea sind das anatomische Substrat der mitunter hochgradigen Sehstörungen dieser Fälle. Es ist zu bemerken, dass bei Nephritis ausserdem sowohl die dargestellten Veränderungen der Retina ohne Veränderung der Papille (reine Retinitis albuminurica) als auch die neuritischen Veränderungen der Papille ohne Veränderungen der Retina für sich allein vorkommen (Neuritis albuminurica). Sehr ähnlich wie bei der Nephritis sind mitunter auch die Veränderungen der Netzhaut und des Nervus opticus bei Diabetes mellitus.

Fig. 6. Augenhintergrund bei perniziöser Anämie. Der Augenhintergrund erscheint auffällig blass und ist von zahlreichen unregelmässigen Netzhautblutungen und einigen retinitischen weissen Flecken bedeckt. An einer Stelle bildet wie dies häufig vorkommt, ein weisser Fleck das Centrum einer Blutung. Die Blutungen sowohl als die Gefässe sind in der Abbildung etwas zu dunkel ausgefallen, die ersten erscheinen bei hochgradigen Anämien so blass, dass sie schwer erkennbar sind und übersehen werden können. Der dargestellte Befund ist den verschiedensten schweren Anämieformen gemeinsam; am ausgesprochensten findet man denselben bei den sogenannten perniziösen Anämien (vgl. S. 657 f.), ferner bei der Leukämie, der Bothriosephalus- und Ankylostomumanämie (S. 659), während man die Veränderungen seltener und gewöhnlich nicht so ausgebildet bei den schweren Anämien gewisser Magencarcinome und kaum je bei reiner Chlorose findet.

Fig. 7. Augenhintergrund bei hereditärer Syphilis. Perivasculitis der Retinalgefässe und Chorioiditis. Besonders charakteristisch für Syphilis ist die Perivasculitis; die Gefässe, und zwar besonders die Arterien, erscheinen durch Verdickung der Wandungen weiss umstümt. An einer Stelle geht die Veränderung so weit, dass ein Gefäss ganz in einen weisslichen Streifen verwandelt ist, durch welchen die Blutsäule nicht mehr durchschimmert. Daneben zeigt die Figur die charakteristischen fleckweisen chorioiditischen Atrophien und Pigmentanhäufungen der Aderhaut. Die Macula lutea ist auffällig deutlich ausgesprochen.

Fig. 8. Chorioidaltuberkel bei acuter Miliartuberculose. Die Chorioidaltuberkel charakterisieren sich als meist vollkommen unscharf begrenzte weissliche Flecke, die mit zunehmendem Alter immer intensiver weiss werden, von meist absolut runder Form, von  $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$  Papillendurchmesser, in späteren Stadien auch grösser, in ihrer Lage unabhängig von der Lage der Gefässe, von diesen, falls sie in der Gegend eines Gefässes liegen, bedeckt. Die Figur zeigt sowohl ganz neue als auch ältere Tuberkel. Besonders charakteristisch ist in Fällen, wo man über die Natur der betreffenden Gebilde im Unklaren ist, das Aufschliessen und die Verwundung derselben binnen weniger Tage. Gegenüber retinitischen Flecken (wie in Fig. 5 und 6) ist besonderes Gewicht zu legen auf die meist kreisrunde Form und die verschwommene Begrenzung der Chorioidaltuberkel. In dem Falle, welcher in der Figur abgebildet ist, handelte es sich ausser um allgemeine Miliartuberculose, um complicirte Meningitis tuberculosa, daher die hyperämische und etwas verschwommene Beschaffenheit der Papille (beginnende Neuritis). Es sei noch bemerkt, dass einer viel verbreiteter Annahme entgegen das Vorkommen von Chorioidaltuberkeln bei der uncomplicirten Meningitis tuberculosa eine Seltenheit ist. Die Chorioidaltuberkel deuten vielmehr immer mit grosser Wahrscheinlichkeit auf allgemeine Miliartuberculose hin. Der charakteristische Befund der Meningitis tuberculosa ist demgegenüber bloss die Neurooptica resp. Stauungspapille.

Fig. 9. Markhaltige Nervenfasern der Netzhaut, eine von der Papille ausgehende weisse, asbestglänzende, radiär getreifte Flammenfigur darstellend, oben wird ein Netzhautgefäss durch die weissen Züge theilweise verdeckt. Im Uebrigen ist der Augenhintergrund normal. Der Befund ist functionell bedeutungslos, die Kenntnis seiner Deutung aber wichtig, um Verwechslungen mit pathologischen Befunden (Retinitis etc.) zu vermeiden.



**Tafel IV** gibt eine Uebersicht über die Augenspiegelbefunde bei den verschiedenen Formen von Opticusatrophie, deren Unterscheidung von grossen diagnostischen Interesse ist.

**Fig. 1.** Einfache Atrophie der Sehnervenpapille. Die Papille erscheint weiss verfärbt, sehnig glänzend, die Grenzen der Papille ungewöhnlich scharf, der volle Scleralring, besonders auf der temporalen Seite, deutlich zu sehen, ebenso die Lamina cribrosa in Form eines sehnig glänzenden Maschenwerkes, zwischen welchem die eckigen granlichen Felder der atrophischen Nervenfaserbündel liegen. Excavation der atrophischen Papille flach, tellerförmig und deshalb schwer erkennbar. Die Färbung der Papille ist gewöhnlich am hellsten um die Austrittsstelle der Gefässe und in der temporalen Hälfte der Papille. Das Caliber der Gefässe bleibt meist normal. Nur die kleinsten Gefässe, welche die Papille selbst ernähren, sind gewöhnlich sehr fein und spärlich. Erst nach sehr langer Dauer der Atrophie kommt es zu leichter Verschmälnerung auch der grösseren Gefässe, speciell der Arterien. Ebenfalls erst in späteren Stadien entwickelt sich die atrophische Excavation der Papille. Dieselbe beginnt am Rande der Papille und senkt sich ganz allmählig gegen die Mitte derselben.

Differentialdiagnostisch wichtig zur Unterscheidung dieser einfachen Atrophie von der entzündlichen Atrophie ist das normale Verhalten der Gefässe, die gute Sichtbarkeit der Lamina cribrosa und die scharfe Begrenzung der Papille mit deutlichem Scleralring.

Die wichtigsten Vorkommnisse der einfachen Atrophie sind dasjenige bei Tabes dorsalis und bei progressiver Paralyse, ferner die selbstständige sogenannte graue Degeneration des Opticus ohne spinale oder cerebrale Symptome. In einzelnen Fällen kommt auch bei multipler Sclerose einfache Opticusatrophie vor, während in anderen Fällen dieser Krankheit es sich um eine neuritische Atrophie (vgl. unten) handelt. Ferner ist zu erwähnen das Auftreten einfacher Atrophie des Sehnerven bei Leitungsunterbrechungen im Bereiche des Opticus oder Tractus opticus, so z. B. beim chronischen Hydrocephalus, bei welchem das ausgedehnte Infundibulum auf das Chiasma drückt.

**Fig. 2.** Atrophie der Opticuspapille nach Embolie der Centralarterie infolge Ligatur der Carotis communis bei Exophthalmus pulsans. Vollkommene Amaurose. Die Papille grauweiss verfärbt, Grenzen mit deutlichem Scleralring. Lamina cribrosa sichtbar, in ihrer Mitte im Centrum der Papille der Centralcanal als grauer Fleck angedeutet, Gefässe fadenförmig verengt.

**Fig. 3.** Atrophie (Druckatrophie) der Sehnervenpapille bei Glaucoma simplex. Vollkommene Amaurose. Papille grauweiss verfärbt mit Laminazeichnung im Centrum. Die ganze Papille ist tief excavirt, die Gefässe knicken am Rande derselben scharf um und verschwinden in der Tiefe. Einige kommen am Grunde der Excavation wieder zum Vorschein, aber verbreitert und heller (Refractionsdifferenz). Die Venen sind etwas dilatirt, die Arterien leicht verengt. Rings um die excavirte Papille zieht sich ein gelber Hof mit einzelnen Pigmentflecken (Halo glaucomatosus).

**Fig. 4.** Neuritische Atrophie der Sehnervenpapille. Nicht völlige Amaurose. Die Papille erscheint mattweiss verfärbt, die nasale Partie hat noch leicht rothen Farbenton. Die Grenzen der Papille weich, unscharf, ohne sichtbaren Scleralring. Lamina cribrosa nicht sichtbar. Gefässe mässig verschmälert, besonders die Arterien, einige beiderseits von schmalen, weissen Linien, dem Ausdrucke einer Sclerose der Gefässwand begleitet. Bisweilen findet sich am Rande der Papille etwas Pigment in kleinen Flecken. Die angeführten Merkmale (unscharfe Begrenzung der Papille, Verengerung der Gefässe, Unsichtbarkeit der Lamina cribrosa und des Scleralringes) unterscheiden diese Form von der einfachen Atrophie.

Ursache der neuritischen Atrophie können alle Entzündungen im Bereiche des Nervus opticus sein. Bei der multiplen Sclerose gehört, wie erwähnt, ein Theil der beobachteten Atrophien der entzündlichen Form an. Auf einen solchen Fall bezieht sich die Abbildung.

**Fig. 5.** Papillitische Atrophie. Amaurose. Papille mattweiss, gleichmässig verfärbt. Grenzen noch mehr unscharf als bei Fig. 4, in die rings um die Papille ziehenden Chorioidalveränderungen (theils Fehlen, theils unregelmässige Anhäufung von Pigment) übergehend. Lamina cribrosa völlig verdeckt. Gefässe bedeutend verschmälert. Die hier dargestellten Veränderungen stellen bloss einen höheren Grad der neuritischen Atrophie (Fig. 4) dar und werden als papillitische Atrophie nur deshalb bezeichnet, weil ihr Zustandekommen eine erhebliche Theilnahme der Pa-

pille an der Neuritis voraussetzt. So ist die papillitische Atrophie eine häufige Folgeerscheinung der eigentlichen Stauungspapille (besonders bei Hirntumoren). Beim Uebergang einer Stauungspapille in Atrophie bleibt die Papille oft noch längere Zeit geschwellt (Abknickung der Gefässe wie in Fig. 3, Tafel III), während sie im übrigen mehr und mehr den Charakter der papillitischen Atrophie annimmt (weissliche Verfärbung, Verengung der Gefässe). In den Uebergangsstadien ist die Färbung der Papille oft eine schmutzig graugelbliche.

Fig. 6. Papillitische Atrophie nach Thrombose der Vena centralis retinae infolge chronischer Meningitis. Papille grauweiss verfärbt. Form derselben auf einer Seite verzerrt. Grenzen rings von bedeutenden Chorioidealveränderungen und Pigmentanhäufungen umgeben und zum Theile maskiert. Im Centrum der Centralcanal als grauer Fleck angedeutet. Gefässe in dünne, weisse Stränge umgewandelt (fortgesetzte organisierte Thrombose). Für diese Form ist namentlich das Verhalten der Gefässe charakteristisch.

Fig. 7. Retinitische Atrophie bei alter Chorioretinitis. Die letztere war in dem abgebildeten Falle die Folge von übermässig lang ausgedehnter Lacturie, möglicherweise auch auf syphilitischer Basis entstanden. Jedentalls gleicht sie gewissen Spätstadien von syphilitischer Chorioretinitis. Nicht völlige Amaurose, Papille gleichmässig schmutzig gelblichgrau verfärbt. Grenzen im vorliegenden Falle scharf, mitunter aber auch verwischt. Keine Laminazeichnung. Gefässe auffallend verengt. Netzhaut und Aderhaut hochgradig verändert. Chorioidealgefässe meist mehr oder weniger sclerotisch. Zwischenräume zwischen denselben dunkel. Massige Pigmentanhäufungen in der Netzhaut.

Ähnliche Veränderungen der Papille wie die hier dargestellten können auch bei der Retinitis pigmentosa und bei anderen chronischen Entzündungsprocessen der Retina, sowie bei der Netzhautablösung zustande kommen. Differentialdiagnostisch charakteristisch sind die Retinal- und Chorioidealveränderungen.

Fig. 8. Atrophische Verfärbung der temporalen Papillenhälfte bei Alkoholamblyopie. (Centrales Scotom für Grün und Roth. Sehschärfe sehr reduziert.) Die temporale Papillenhälfte grauweiss verfärbt. Grenzen scharf. Sclerring sichtbar. Lamina nicht zu sehen. Gefässe von normalem Caliber.

Es handelt sich hier um eine Atrophie des papillomaculären Bündels des Opticus, wie sie namentlich durch toxische Einflüsse (vor allem Alkohol, ausser dem aber auch durch Tabak, Stramonium, Schwefelkohlenstoff und Chloral) zustande kommt. 16.5% der Alkoholiker und 65% der Patienten mit Alkoholamblyopie zeigen die dargestellten Veränderungen. Auch bei Diabetes mellitus und nach Erkältungen hat man ähnliche Veränderungen beobachtet. Differentialdiagnostisch muss bemerkt werden, dass auch in circa 1% der Normalmenschchen eine ähnlich aussehende Abblässung der temporalen Papillenhälfte zu sehen ist.

Während in der vorliegenden Abbildung die toxische Atrophie der temporalen Papillenhälfte den Charakter der einfachen Atrophie hat, kann sie in anderen Fällen auch gewisse Eigentümlichkeiten der entzündlichen Atrophie (unscharfe Grenzen, leichte Sclerose der Gefässe, wie in Fig. 4) darbieten. Man bezeichnet beide Gruppen von Veränderungen vielfach mit dem Namen der Retrobulbärneuritis, von der Voraussetzung ausgehend, dass die Ursache der Veränderung eine Form der Neuritis optica retrobulbaris ist. Der Name ist jedoch insofern nicht ganz passend, als eine Entzündung der hinter dem Bulbus liegenden Theile des Opticus auch Veränderungen der Gesamtpapille, und zwar sowohl im Sinne der einfachen Atrophie (absteigende Atrophie), als auch im Sinne der neuritischen Atrophie bedingen kann.



## Probepunctionen und Harpunierungen.

### Probepunctionen im allgemeinen.

Man versteht unter Probepunctionen das Einstechen einer feinen, mit einer sogenannten Probepunctionsspritze versehenen Hohnadel in pathologisch veränderte Theile mit nachfolgender Aspiration, zum Zwecke, sich über die Beschaffenheit der angestochenen Theile und namentlich über das Vorhandensein oder Fehlen von Flüssigkeitsansammlungen zu orientieren.

### Probepunctionsspritzen.

Man bedient sich zu den Probepunctionen kleiner Stempelspritzen, welche von den gewöhnlichen Pravaz'schen Spritzen sich bloss durch ihre etwas erheblichere Grösse und die grössere Länge und Dicke der Hohnadel unterscheiden. Es kann zwar auch jede bloss 1  $\text{cm}^3$  fassende Pravaz'sche Spritze benützt werden, falls sie eine genügend lange Canüle besitzt. Die grösseren Spritzen (man benützt gewöhnlich solche von 5—10  $\text{cm}^3$  Inhalt) haben aber einerseits den Vorzug, dass man eine kräftigere Aspiration ausüben kann, was namentlich für die Gewinnung fester Gewebspartikel wichtig ist, und dass man für chemische oder bakteriologische Untersuchungen grössere Mengen von Flüssigkeit erhält. Die Anforderungen, welche an eine gute Probepunctionsspritze gestellt werden müssen, sind folgende: Der Glascylinder muss möglichst gleichmässig calibriert sein, so dass der Stempel einen gleichmässigen Gang besitzt. Alle Dichtungen müssen gut schliessen, so dass bei verschlossener Mündung der zurückgezogene Stempel durch den Luftdruck kräftig zurückschnellt. Man achte aber darauf, dass auch die Canüle auf genaueste an die Spritze passt, wovon man sich in ähnlicher Weise durch Zurückziehen des Stempels bei angesetzter und an der Spitze verschlossener Canüle überzeugen kann: auch so muss der Stempel, wenn man ihn loslässt, lebhaft durch den Luftdruck zurückgeschleudert werden. Wo es zum Zwecke der bakteriologischen Verwertung der Probepunction nothwendig ist die Spritze exact zu sterilisieren, da verwendet man am besten die jetzt in guter Qualität im Handel erhältlichen auskochbaren Glasspritzen mit Metallarmierung, Asbestdichtung und Asbestkolben. Jedoch sind nur diejenigen Asbestspritzen brauchbar, welche die bekannte Vorrichtung am Stempel besitzen, durch welche derselbe unter Compression des Asbestcylinders nach Belieben lockerer oder dichter gehend gemacht werden kann. Von grosser Wichtigkeit ist es, dass die Canülen, welche man für Probepunctionen verwendet, die richtigen Maasse besitzen. Es ist dies bei den käuflichen Instrumenten nicht immer der Fall. Meist sind die Canülen zu kurz, zu dick und zu wenig ausgebohrt. Am besten haben sich mir Canülen bewährt von 6—7  $\text{cm}$  Länge (ohne Ansatzhülse gemessen) und 1  $\text{mm}$  äusserer Dicke, wobei freilich die Bohrung möglichst weit sein muss. Nur durch die Anwendung so dünner Canülen wird das Verfahren der Probepunctionen zu einem wirklich gefahrlosen, das man ohne Bedenken anwenden darf.



### Verfahren bei der Probepunction.

Die zu verwendende Canüle muss natürlich zu jeder Probepunction nach streng chirurgischen Grundsätzen desinficirt werden. Es geschieht dadurch, dass man sie jedesmal nach dem Gebrauche gehörig mit Wasser reinigt und nachher entweder auskocht oder wenigstens 3 Stunden in 5<sup>o</sup>/<sub>100</sub>ige Carbollösung einlegt, wobei man darauf achten muss, dass auch der Hohlraum mit der Lösung gefüllt wird. Unmittelbar vor dem Gebrauche genügt dann ein kürzeres Einlegen in 5<sup>o</sup>/<sub>100</sub>ige Carbollösung. Die Spritze selbst wird nach dem Gebrauche in ähnlicher Weise behandelt. Es muss darauf hingewiesen werden, dass, falls man Spritze und Canüle vor dem Gebrauche nochmals mit Carbolwasser ausspült, die zurückbleibenden Reste des Antiseptieums durch Ausspülen mit Wasser wieder entfernt werden müssen, da sonst seröse Flüssigkeiten bei der Aspiration eine Trübung durch die Carbonsäure erfahren, welche irreführen kann. Handelt es sich um die bakteriologische Verwertung einer Probepunction, so muss natürlich die Spritze sammt der Canüle vor dem Gebrauche aufs genaueste sterilisirt werden. Hier dienen dann am besten die oben erwähnten Asbestspritzen. Dieselben werden durch Auskochen sterilisirt. Dabei muss der Asbestkolben mittelst der oben erwähnten Vorrichtung gelockert werden, da er sonst leicht zu stark quillt. In Betreff der Erfordernisse einer sicheren Sterilisierung sei bemerkt, dass 10 Minuten dauerndes Kochen in Wasser oder besser in 1<sup>o</sup>/<sub>100</sub>iger Sodalösung genügt. Man darf dabei aber nicht vergessen, dass sowohl die Spritze als die Canüle unter Abschluss von Luftblasen mit dem Wasser oder der Sodalösung gefüllt sein müssen.

Unmittelbar vor der Ausführung der Probepunction muss natürlich die Punctionsstelle nach den Regeln der Chirurgie (Seifenwaschung, Alkohol, 1<sup>o</sup>/<sub>100</sub> Sublimat) desinficirt werden. Nach der Ausführung der Punction wird die Punctionsstelle nochmals mit Sublimat abgewaschen und mittelst eines Stückchens mit Sublimatlösung angefeuchteten englischen Taffets bedeckt.

Das Einstechen der an der Punctionsspritze befestigten Canüle geschieht unter Ausspannung der Haut senkrecht zu derselben, nicht zu hastig, indem man allfällige knöcherne Widerstände, die man trifft, unter leichter Aenderung der Stichrichtung umgeht. Man achte während des Vorschiebens der Canüle auf die in den verschiedenen Tiefen angetroffenen Widerstände. Der geeignete Moment zur Aspiration ist der Zeitpunkt, wo man fühlt, dass der Widerstand aufgehoben ist und dass sich mit der Canülenspitze freie seitliche Bewegungen in einem Hohlraum ausführen lassen. Ueberhaupt verabsäume man nie die palpatorische Verwendung der Canüle. Jedoch sind unter Umständen, auch wo die Canüle in festem Gewebe zu stecken scheint, geringere Flüssigkeitsmengen erhältlich. Ergibt die Aspiration keine Flüssigkeit, so gebe man die Sache, wenn man Grund zu der Annahme hat, dass doch Flüssigkeit vorhanden ist, nicht ohne weiteres auf. Häufig hat man zu tief oder zu wenig tief gestochen und ein leichtes Zurückziehen oder Vorschieben der Canüle genügt dann, um mit der Spitze in die Flüssigkeit zu gelangen. In anderen Fällen hat man zu demselben Zwecke die Spitze nach leichtem Zurückziehen der Canüle in etwas anderer Richtung vorzuschieben. Man achte dabei auch genau auf allfällige Bewegungen, welche der Canüle durch angestochene oder berührte Theile, wie Lunge, Zwerchfell, Leber, Milz, Herz, mitgetheilt werden, da dieselben zur Beurtheilung der Sachlage von grosser Wichtigkeit sind. Ist bei der ersten Probepunction an der betreffenden Stelle durchaus keine Flüssigkeit erhältlich und hat man dennoch Grund zu der Annahme, dass solche in der

Nähe vorhanden ist, so wiederholt man unter Umständen die Probepunction an einer benachbarten Stelle, am besten nach nochmaliger genauer Untersuchung. Wünschenswert ist es in jedem Falle, wo man Flüssigkeit findet, von derselben eine nicht zu geringe Menge zu aspirieren, damit man mit ihr alle erforderlichen Untersuchungen vornehmen kann. Trifft man bei der Probepunction auf festes Gewebe und wünscht man dieses Gewebe histologisch zu untersuchen, so kann man, wenn man die Canüle drehend in der Ausdehnung von wenigen Millimetern wiederholt vor- und rückwärts schiebt, wobei sie wie ein Korkbohrer wirkt, gewöhnlich leicht durch kräftige ruckweise Aspiration eine genügende Menge Gewebsbestandtheile in die Spitze der Canüle ansaugen, um eine mikroskopische Untersuchung vorzunehmen. In diesen Fällen ziehe man nach der Aspiration die Canüle vorsichtig zurück und entleere den Inhalt, welcher oft nur aus einem ganz kleinen Gewebstückchen besteht, durch kräftiges ruckweises Vorschieben des Stempels auf einen Objectträger. Das Stückchen kann dann zerzupft und unter dem Mikroskope angesehen werden. Man unterlasse es überhaupt bei Probepunctionen niemals, falls die Aspiration keine Flüssigkeit in die Spritze fördert, in dieser Weise wenigstens den Inhalt der Canüle zu besichtigen. Bei eitrig infiltrierten Geweben oder bei dicken Eiteransammlungen erlangt man durch die Aspiration oft nur ein kleines Eiterflöckchen in die Canüle, welches jedoch bei mikroskopischer Untersuchung dem diagnostischen Bedürfnisse unter Umständen vollkommen genügt.

In Fällen, wo man grössere Mengen von Flüssigkeit durch die Probepunction gewinnt, besichtigt man dieselbe vor allem makroskopisch; man stellt fest, ob sie serös oder eitrig, klar oder trüb, farblos oder gefärbt, geruchlos oder von üblem Geruche ist, ob eine eitrige Flüssigkeit etwa die charakteristischen Actinomyceskörnerchen enthält (S. 604) u. s. w. Bei trüb serösen Flüssigkeiten entscheidet oft schon die makroskopische Besichtigung zwischen eitriger und fibrinöser Trübung, indem die letztere sich durch ihre flockige Beschaffenheit verräth. Sonst muss die mikroskopische Untersuchung entscheiden. Die letztere wird ferner auch Aufschluss geben über Leukocyten- und Blutbeimischungen, welche der makroskopischen Besichtigung entgehen. Über den Gehalt alter seröser Exsudate an Cholesterinkrystallen (Fig. 165 b, S. 591), sowie über das Vorhandensein von Hämatoidinkrystallen (Fig. 165 d, S. 591) in Eiteransammlungen (Pleuraempyemen, subphrenischen Abscessen und Lungenabscessen), sowie namentlich über den Gehalt der Exsudate an Bakterien (Anfertigung von Trockenpräparaten nach den Regeln, wie sie für die Sputumuntersuchungen aufgestellt wurden, vgl. S. 598 f.). Seröse Exsudate können zur Erleichterung des Auffindens spärlicher Bakterien analog der von Ilkewitsch für die Untersuchung des Sputums auf Tuberkelbacillen angegebenen Methode (S. 597) sedimentiert werden, indem man durch Essigsäurezusatz das Nucleoalbumin anfällt, welches die Bakterien, z. B. Tuberkelbacillen mit sich reiset.

In Fällen, wo seröse Flüssigkeit entleert wird, ist es mitunter von Wichtigkeit, durch die Untersuchung der Flüssigkeit (falls dies auf anderem Wege nicht möglich ist) die Entscheidung zu treffen, ob es sich um ein Exsudat oder ein Transsudat handelt. Es kann dies geschehen durch Verwertung des Eiweissgehaltes, des specifischen Gewichtes, des Gehaltes an weissen Blutkörperchen und an Nucleoalbumin.

Der Eiweissgehalt der Punctionsflüssigkeit wird am sichersten bestimmt durch Wägung des ausgefällten Eiweisses nach der auf S. 516 für den Urin



angegebenen Methode. Die für den Urin brauchbare Esbach'sche Methode (S. 516 f.) ist für seröse Flüssigkeiten nicht geeignet. Es existiert in der Literatur\*) eine grössere Anzahl von Angaben über den Eiweissgehalt von Exsudaten und Transsudaten. Wenn auch die betreffenden Autoren ziemlich übereinstimmend zu dem Resultate gelangten, dass hydropische Transsudate meist geringeren Eiweissgehalt darbieten als entzündliche Exsudate, so sprechen doch die meisten Beobachter die Ansicht aus, der Unterschied sei nicht scharf und die Regel nicht allgemeingültig genug, um darauf die Differentialdiagnose von Exsudaten und Transsudaten zu stützen. Dem gegenüber tritt Runeberg\*\* in einer neueren Arbeit energisch für die diagnostische Bedeutung des Eiweissgehaltes der serösen Flüssigkeiten ein. Er sieht die Ursache der Schwierigkeiten, die sich der diagnostischen Verwertung bisher entgegengestellt haben zumeist darin, dass man nur entzündliche und hydropische Ergüsse einander gegenüberstellt, während in Wirklichkeit neben den entzündlichen Exsudaten Stauungstranssudate und hydrämische Transsudate unterschieden werden müssen. Ausserdem hat man bisher den Fehler gemacht, dass man das Vorkommen einer combinirten Entstehungsweise von Ergüssen zu wenig berücksichtigt und sich auch nicht bemüht hat, dieselbe zu diagnosticieren. Runeberg hält auch gerade für die Diagnose solcher Combinationsformen auf Grund seiner Erfahrungen die Bestimmung des Eiweissgehaltes der Flüssigkeiten für sehr wichtig. Er stellt fest, dass bei entzündlichen Exsudaten (inclusive Tuberculose und Carcinose der serösen Häute) sich ein Eiweissgehalt von 4—6‰ findet, während derselbe bei reinen Stauungstranssudaten 1—3‰ und bei rein hydrämischen Transsudaten 0.1 bis 0.3 und kaum je über 0.5‰ beträgt. Diese Zahlen können für frische Ergüsse ohneweiters diagnostisch verwertet werden, während zur Vermeidung unrichtiger Beurtheilung zu berücksichtigen ist, dass in alten Stauungstranssudaten der Eiweissgehalt mit der Zeit steigt, falls sie unter hohem Drucke stehen oder in Resorption begriffen sind, oder falls sich unter dem Einflusse chronischer Stase in den serösen Membranen Veränderungen — Bindegewebssclerosen, Endothelabstossungen u.ä. — entwickeln, welche entzündlichen Veränderungen zum mindesten nahe verwandt sind. In diesen letzteren Fällen hat man es dann eigentlich mit Combinationsformen zu thun, deren Vorkommen die meisten scheinbaren Widersprüche gegen die oben angeführten Regeln erklärt. Diese Combinationsformen sind nun allerdings viel schwieriger zu beurtheilen, aber gerade der Eiweissgehalt der Flüssigkeiten gibt uns die Möglichkeit hierzu an die Hand und gestattet uns dadurch, die klinische Analyse eines Krankheitsbildes zuweilen in directem Interesse der Therapie wesentlich zu verfeinern. Namentlich die Veränderung des Eiweissgehaltes während der klinischen Beobachtung ergibt in dieser Beziehung wertvolle Aufschlüsse und gestattet zum Beispiel das Auftreten einer carcinomatösen Peritonitis als Complication einer durch Carcinom bedingten Pfortaderstase oder das Hinzutreten von Stauung zu einem renalen Hydrops zu erkennen. Eine grosse Schwierigkeit für die praktische Ausnützung dieser wichtigen Thatsachen liegt nun freilich darin, dass exacte quantitative Eiweissbestimmungen zu complicirt sind, um am Krankenbette angestellt zu werden. Runeberg wendet, um diese Schwierigkeit zu umgehen, ein Verfahren an, welches zwar keine genau

\*) Vgl. z. B. Vierordt, Daten und Tabellen, 1888. Bernheim, Virchow's Archiv, Bd. 137 u. A.

\*\* Von der diagnostischen Bedeutung des Eiweissgehaltes in pathologischen Trans- und Exsudaten. Berl. klin. Wochenschr., 1897, Nr. 33.



Bestimmung des Eiweissgehaltes gestattet, wohl aber eine dem beabsichtigten Zwecke genügende approximative Schätzung. Es handelt sich dabei um die Beurtheilung der Art und Weise, wie das Eiweiss bei Zusatz einiger Tropfen Salpetersäure zu der betreffenden Flüssigkeit im Reagenzglaschen ausfällt. Bei einer Localaffection (Entzündung, Tuberculose, Carcinose) der serösen Membran beruhenden Exsudaten bildet der Niederschlag dicke, schwere kumpige Flocken, die rasch zum Boden des Röhrchens sinken. Bei den Stauungs-Exsudaten erhält man reichliche grosse, gewöhnlich zu Boden sinkende, aber lockere, leichter zerfallende Flocken. Bei rein hydrämischen Transsudaten endlich besteht bloss eine starke Opalescenz oder es bilden sich kleine lose Flocken, welche in der Flüssigkeit sich lange schwebend halten. Es braucht natürlich keine gewisse persönliche, an reinen Fällen erworbene Erfahrung, um namentlich die Mischformen richtig zu beurtheilen. Ausser auf den Eiweissgehalt legt Lunenberg für die Unterscheidung auch Gewicht auf die Nucleoalbuminreaction (vgl. unten).

Das specifische Gewicht der serösen Flüssigkeiten geht annähernd proportional dem Eiweissgehalte und kann demnach zur approximativen Schätzung des letzteren benützt werden. Nach den Zusammenstellungen von Lunen<sup>\*)</sup> entsprechen sich Eiweissgehalt und specifisches Gewicht etwa in folgender Weise:

Specifisches Gewicht		Eiweissgehalt
1018 . . . . .	höher als	4 ‰
1015 . . . . .	niedriger als	2.5 ‰
1012 . . . . .	" "	1.5—2.0 ‰
1010 . . . . .	" "	1.0—1.5 ‰
1008.8 . . . . .	" "	0.5—1.0 ‰

Zur Bestimmung des specifischen Gewichtes verwendet man am bequemsten und am sichersten ein gewöhnliches Urometer (S. 466), nachdem man sich vorher mehrmaliges Ansetzen und Entleeren der Spritze, ohne die Canüle herauszuziehen, eine genügende Menge Flüssigkeit verschafft hat. Im Nothfalle kann aber das specifische Gewicht auch an einer kleineren Menge Flüssigkeit nach der auf S. 611 für das Blut angegebenen Verfahren piknometrisch oder nach der Hammerschlag'schen Methode gefunden werden, was freilich viel umständlicher ist.

Reichlicher Gehalt einer serösen Punctionsflüssigkeit an weissen Blutkörperchen (mikroskopische Untersuchung des Sedimentes nach Centrifugirung) spricht natürlich für Exsudat und gegen Transsudat.

Mit dem Gehalte an weissen Blutkörperchen, resp. an Zerfallsproducten derselben, hängt wahrscheinlich zusammen der grössere oder geringere Gehalt der Punctionsflüssigkeit an Nucleoalbumin. Reichlicher Nucleoalbumingehalt derselben spricht deshalb für entzündliches Exsudat. Die Prüfung auf Nucleoalbumin wird in der Weise vorgenommen, dass man eine höchst verdünnte wässrige Lösung von Essigsäure herstellt (zwei Tropfen Eisessig auf 200 cm<sup>3</sup> Wasser) und dann mittelst eines Glasstabes einen Tropfen der zu untersuchenden Flüssigkeit in dieselbe fallen lässt. Enthält die Flüssigkeit erhebliche Mengen von Nucleoalbumin, so sinkt der Tropfen sofort in Form eines trüben Klüppchens in der sauren Flüssigkeit zu Boden. Bei fehlendem Nucleoalbumin tritt eine Trübung gar nicht, bei schwachem erst allmählig und in

<sup>\*)</sup> Citirt nach Vierordt, Daten und Tabellen 1888.

geringem Grade auf. Runeberg erbringt nach dem Vorschlage von Tagkall den Nachweis von Nucleoalbumin einfach durch Zusatz einiger Tropfen Essigsäure zu der Flüssigkeit. Es entsteht dann in den entzündlichen Exsudaten eine mehr oder weniger starke Trübung, die bei nicht entzündlichen ganz ausbleibt oder nur in sehr geringem Grade auftritt.

Zur bakteriologischen Untersuchung der Punctionsflüssigkeiten ist, abgesehen von der schon erwähnten mikroskopischen Untersuchung, die bei serösen Flüssigkeiten nur selten ein positives Resultat gibt, das Culturverfahren einzuschlagen: während aus eitrigen Exsudaten (ausser bei tuberculösen Eiterungen) häufig schon die gewöhnlichen Stich- oder Strichimpfungen positive Resultate ergeben, muss bei serösen Exsudaten, die stets sehr arm an Mikroorganismen sind, zur Impfung eine grössere Menge von Flüssigkeit verwendet werden, ähnlich wie bei der bakteriologischen Untersuchung des Blutes (vgl. S. 649 f.). Es kann dies in der Weise geschehen, dass man direct aus der Probepunctionsspritze eine grössere Anzahl 5—10 Tropfen in die mit Schrägagar, Gelatine, Bouillon beschiedenen Culturgläsern fallen lässt. Eventuell können auch Plattenulturen angelegt werden, wie es für die Untersuchung des Blutes (S. 650) angegeben wurde. Im übrigen muss in Betreff der Technik des Culturverfahrens auf die bakteriologischen Handbücher verwiesen werden.

Ausser Flüssigkeit wird bei den Probepunctionen zuweilen auch Gas entleert, so bei Abdominalpunctionen, wenn die Spitze der Canüle in das Lumen des Magens oder Darmes gelangt ist, bei Pyopneumothorax und bei gashaltigen Abscessen. Dieser Befund kann diagnostische Bedeutung haben, aber nur dann, wenn man überzeugt sein darf, dass das Gas wirklich durch die Canüle aspiriert wurde und dass es sich nicht um Luft handelt, welche durch mangelhafte Dichtung der Spritze in dieselbe gelangt ist.

Ausser zur Orientierung über das Vorhandensein von Flüssigkeitsansammlungen und über deren Beschaffenheit sind Probepunctionen durchaus nothwendig, um sich über den Ort, an welchem therapeutische Punctionen vorzunehmen sind, zu orientieren. Es muss als Regel aufgestellt werden, dass unmittelbar vor jeder therapeutischen Punction genau an der Stelle, wo man dieselbe ausführen will, durch Probepunction die Anwesenheit der Flüssigkeit und die freie Beweglichkeit der Probepunctionscanüle in einem Hohlraum nachgewiesen werde, da man sonst Gefahr läuft, bei der therapeutischen Punction mit den dickeren und sehr viel verletzenderen Instrumenten statt in die Flüssigkeit in locale Adhäsionen resp. in die Lunge, ins Herz oder — bei Bauchpunctionen — in eine gefüllte vorgelagerte Darmschlinge zu geraten.

## Speciellere Angaben über die Probepunctionen bei einzelnen Krankheitszuständen.

### Probepunctionen der Pleura.

Die wichtigste Regel für die Probepunctionen der Pleura zum Zwecke der Feststellung von Exsudaten und Transsudaten, wie übrigens auch für die therapeutischen Punctionen ist die, dass man nicht zu nahe an der oberen und auch nicht zu nahe an der unteren Grenze der Flüssigkeit punctiert. Punctiert man zu tief, so gelangt die Nadel häufig in die durch Fibrin verklebten complementären Pleurasäume, punctiert man zu hoch, so gelangt man leicht in die comprimierte Lunge, die beim



eine Dämpfung bedingt, welche höher liegt als das Flüssigkeitsniveau. Es lassen sich natürlich keine ganz allgemein gültigen Normen für den Ort der Probepunctionen aufstellen, sondern man muss sich in erster Linie nach dem Resultate der physikalischen Untersuchung richten und nur an Stellen punctieren, wo man starke Dämpfung, abgeschwächtes oder bronchiales Athmen und abgeschwächten Fremitus findet. Im allgemeinen aber sind für die typischen Pleuraexsudate der fünfte und sechste Intercostraraum in der vorderen Axillarielinie und die Region unter der Spitze der Scapula geeignete Punkte zur Vornahme von Punctionen. Besonders wichtig ist gerade bei den Probepunctionen der Pleura sorgfältige Palpation mittelst Hebelbewegungen der Canüle Feststellung, ob dieselbe in einem grösseren Hohlraum sich frei bewegen lässt, um für eine eventuell anzuschliessende therapeutische Punction oder für die Drainage eines Pleuraempyems genaue topographische Anhaltspunkte in Betreff der Vermeidung der Lunge und des Zwerchfelles zu erhalten. In Betreff der Unterscheidung zwischen Pleuraempyemen und intrapulmonalen Eiterhöhlen vgl. das Folgende.

### Probepunctionen zum Nachweis von Lungencavernen.

Mitunter ist es wünschenswert, namentlich wenn eine operative Behandlung in Frage kommt, Lungenhöhlen (tuberculöse Cavernen, Bronchiektasien und namentlich Abscessshöhlen) ausser durch die physikalische Diagnostik auch noch durch Probepunction nachzuweisen und in ihrer genauen Lage und Grösse festzustellen. Es gelingt dies natürlich nur dann, wenn die Höhle mit eitrigem Secret gefüllt ist. Es ist deshalb hier empfehlenswert, Probepunctionen zu einer Zeit vorzunehmen, wo der Kranke seit längerer Zeit nicht expectoriert hat. Gelingt es dann, eitriges Secret zu aspirieren, so kann dasselbe, wenn es sich bloss um kleine Mengen handelt, auch aus einem katarrhalisch afficierten Bronchus stammen. Es ist deshalb wichtig, wö möglich grössere Mengen Eiter zu entleeren und gleichzeitig sich palpatorisch durch leichte Hebelbewegungen der Canüle zu überzeugen, ob dieselbe in einem grösseren Hohlraum steckt. Letzterer Versuch führt freilich nur bei den oberflächlicher liegenden Cavernen zu einem Resultat. Da bei pathologischen Höhlenbildungen der Lunge der Inhalt derselben meist übeln Geruch hat, so ist die Feststellung des Geruches der durch die Punction entleerten Massen und die Identificierung desselben mit dem Geruche des Sputums mitunter von Bedeutung.

Eine ebenso wichtige Frage wie die nach der Existenz eines Hohlraumes ist nun in diesen Fällen die, ob der Hohlraum wirklich im Inneren der Lunge liegt oder ob es sich um ein Pleuraempyem handelt. Hiernach wird sich häufig die Indication zu einem operativen Eingriff zu richten haben. Wichtig zur Entscheidung dieser Frage ist die Tiefe, in welcher der Eiter liegt. Man bestimmt dieselbe durch successives Vor- und Zurückschieben der Canüle unter wiederholter Aspiration. Auch die Beschaffenheit des Eiters kann mit zur Bestimmung der Lage der Ansammlung beipflichtet werden, indem schleimige Beschaffenheit des Eiters für eine theilweise noch mit Schleimhaut ausgekleidete intrapulmonale Höhle (Bronchiektasie) spricht. Dabei ist zu bemerken, dass der Eiter von Abscesshöhlen und tuberculösen Cavernen nicht schleimig ist. Endlich spricht die Aspiration einer Mischung von Luft und Eiter mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit für eine intrapulmonale Höhle und gegen ein Pleuraempyem, vorausgesetzt, dass nicht die physikalischen Zeichen eines Pneumothorax vorhanden sind und dass man sich vorher davon überzeugt hat, dass die Punctionsspritze absolut dicht schliesst, so dass man sicher sein kann, dass die Luft nicht etwa durch undichte Stellen in die Spritze gelangt ist. Natürlich kommt der Luftaspiration diese Bedeutung nur dann zu, wenn die Luft gleichzeitig und aus der gleichen Tiefe wie der Eiter entleert wird und wenn die Menge des entleerten Eiters einen pathologischen Hohlraum beweist. Denn wenn dies nicht zutrifft, so muss man auch an die Möglichkeit denken, dass die Luft einfach aus einem Bronchus stammt. Gewisse Aufschlüsse über die Natur der Höhle kann schliesslich die mikroskopische Untersuchung der entleerten eitrigen Flüssigkeit geben, die in ähnlicher Weise ausgeführt wird wie die Untersuchung des Sputums (elastische Fasern, Tuberkelbacillen und andere Bakterien, Krystalle u. s. w., vgl. S. 587 ff.). Besonders wichtig ist der Gehalt an elastischen Fasern, der gegen Empyem und für eine destructive Lungenaffectio resp. für Cavernenbildung spricht.



## Probepunctionen des Perikards.

Bei Probepunctionen des Perikards gelingt es am sichersten, eine Verletzung des Herzens zu vermeiden, wenn man von der linksseitigen Grenze der Herzdämpfung her und ausserhalb des Spitzenstosses, falls ein solcher zu fühlen ist, die Canüle fast sagittal und nur wenig gegen die Mittellinie gerichtet, einführt. Das Vorschieben der Canüle muss hier mit besonderer Vorsicht geschehen und im Momente, wo man das Gefühl des aufgehobenen Widerstandes hat oder wo man umgekehrt das Herz an die Canüle schlagen fühlt, unterbrochen werden. In Anbetracht der nicht ganz zu unterschätzenden und nicht mit absoluter Sicherheit zu vermeidenden Gefahr einer Verletzung des Herzens selbst (Kroneckers „Coordinationseentrum“!) oder einer Coronararterie, halte ich Probepunctionen des Perikards in rein diagnostischer Absicht, d. h. in solchen Fällen, wo man nicht eine eventuelle Entleerung des Exsudates für geboten erachtet, nicht für empfehlenswert. Ich rathe deshalb, dieselben hauptsächlich auf diejenigen Fälle zu beschränken, wo es sich darum handelt, bei der Annahme eines grossen Perikardialexsudates, das entleert werden sollte, eine Stelle ausfindig zu machen, wo man die Entleerung (Punction, Drainage) mit Vortheil vornehmen kann, resp. wo die Canüle in einen freien Hohlraum gelangt.

## Probepunctionen von intrathoracischen und abdominalen Tumoren und Cysten.

Die Probepunction kann sowohl bei festen Tumoren als bei solchen mit flüssigem Inhalt nützliche Aufschlüsse geben, dort durch den Nachweis charakteristischer morphotischer Tumorelemente, hier durch den Nachweis der Flüssigkeit und die Möglichkeit, dieselbe genauer zu untersuchen. In technischer Beziehung lässt sich im allgemeinen hier bloss die Regel aufstellen, dass man Tumoren aus naheliegenden Gründen nur an denjenigen Stellen punctiert, wo der Tumor nach den palpatrischen und percussorischen Ergebnissen oberflächlich liegt. Durch den Darm hindurch zu punctieren, ist nicht zu empfehlen, obschon sich dies bei der Verwendung feiner Canülen in manchen Fällen als nicht nachtheilig erwiesen hat.

In Betreff der Probepunction von intrathoracischen Tumoren möchte ich auf das diagnostische Interesse hinweisen, welches der auf unserer Klinik in einem Falle von Lungentumor erhobene Befund reichlicher Myelinkörner in dem aspirirten Gewebssaft haben kann. Dieselben zeigten in dem erwähnten Falle ähnliche, nur noch viel bizarrere Formen, wie man sie im Sputum findet. (Vgl. Fig. 210, S. 705.) Die Untersuchungen von Dr. Zollikofer ergaben, dass sie wie die Myelinkörner des Sputums (Fig. 163 g, S. 588) im wesentlichen aus Protagon bestanden. Bei der mikroskopischen Untersuchung des Tumors zeigte sich, dass diese Gebilde ausschliesslich in noch erhaltenen Bronchien und Alveolen lagen. Ihre grosse Menge dürfte wohl auf die mit der Tumorbildung verbundene Secretstagnation zu beziehen sein. Aehnliche Befunde erhob Zollikofer auch bei der Durchsicht anatomischer Präparate von Pneumonie und Tuberculose. Die Erscheinung ist also nicht specifisch für Lungentumoren, wenn auch in keinem der letzterwähnten Fälle die Gebilde so zahlreich vorhanden waren wie bei dem Lungentumor. Die diagnostische Bedeutung der Befunde von Myelinkörnern in Punctionssaft liegt also nach meiner Ansicht darin, dass man sicher sagen kann, dass dann der punctierte Theil der Lunge angehört, was für die Localdiagnose intrathoracischer Tumoren, für die Unterscheidung pleuritischer Schwarten von Lungeninfiltrationen und Lungentumoren etc. von Interesse sein kann.

Die Punctionen von cystischen Bauchtumoren dürfen nur mit sehr feiner Canüle vorgenommen werden, damit nicht nachher beim Fehlen von Adhäsionen Flüssigkeit in die Bauchhöhle nachsickert, was bei infectiösem Inhalt mit Gefahr verbunden sein kann.

Für den Nachweis, dass ein cystischer Tumor der Gallenblase angehört, kommt der Befund von Gallenbestandtheilen (gallige Führung der Flüssigkeit, chemischer Nachweis von Gallenfarbstoff, S. 487 ff., mikroskopischer Nachweis von Cholesterinkrystallen, Fig. 165 b, S. 591) in der Punctionsflüssigkeit in Betracht. Jedoch ist zu betonen, dass abgeschlossene Gallenblasen häufig gar keine Gallenbestandtheile mehr enthalten. Am längsten hält sich in denselben noch das Cholestearin. Auch das Anstossen der Punctionsnadel an harte Massen (Gallensteine) wäre im gegebenen Falle von grosser diagnostischer Bedeutung.

Bei der Probepunction von Echinokokken kommt diagnostisch der mikroskopische Nachweis von Echinococcushäuten, Scolices, Brutkapseln und geschichteten Membranresten (vgl. Fig. 158, S. 577) in Betracht. (Vgl. auch die Abbildung in Küchenmeister und Zürn, die Parasiten des Menschen, II. Auflage, Tafel III). Auch aus multiloculären Echinokokken kann man, wenn es der Zufall günstig trifft, in der allerdings mit Rücksicht auf die Kleinheit der Bläschen bloss in Spuren erhältlichen Flüssigkeit Scolices und Häkchen gewinnen. Jedoch darf man hierauf nicht mit einiger Wahrscheinlichkeit rechnen, weil ein grosser Theil der Bläschen der multiloculären Echinokokken steril ist. Chemisch charakterisiert sich die Echinococcenflüssigkeit, solange die Hülle nicht entzündet ist, durch den fehlenden Eiweissgehalt und den Gehalt an Bernsteinsäure (Nachweis s. unten).

Für Ovarialeysten im Gegensatz zu Parovarialeysten ist die Dickflüssigkeit resp. Zähigkeit des Inhaltes, welche eine Entleerung durch eine feine Canüle oft nicht gestattet, und, falls dieses an sich schon genügende physikalische Merkmal nicht zutrifft, der chemische Nachweis von Paralbumin in demselben charakteristisch.

Für die Diagnose von Pankreascysten ist in diagnostischer Beziehung der Gehalt der Punctionsflüssigkeit an pankreatischem Ferment (Nachweis siehe unten) von Bedeutung. H. Zeehuisen\* ist in dieser Beziehung zu folgenden Resultaten gekommen: Positiver Ausfall der Proben auf Trypsin stützt die Diagnose einer Pankreascyste in hohem Maasse; ebenso der Nachweis eines fettspaltenden Fermentes.



Fig. 210.

Myelinkörner (Protogon) durch Probepunction aus einem Lungentumor gewonnen.

Negativer Ausfall beider Proben spricht dagegen nicht mit Sicherheit gegen eine Pankreascyste. Die diastatischen Wirkungen sind für die Diagnose wertlos, da dieselben allen möglichen Punctionsflüssigkeiten zukommen. Von diagnostischem Interesse ist das Vorkommen von Tyrosin- und Leucinkrystallen in Pankreascysten (Fig. 165 c, S. 591).

Hydronephrosen und andere mit den Harnwegen im Zusammenhange stehende Cysten werden oft durch den beträchtlichen Harnstoffgehalt ihres Inhaltes charakterisiert.\*\* (Nachweis siehe unten.) Jedoch kann, wenn der Abschluss der Cysten lange gedauert hat, der Harnstoff auch fehlen.

Nachweis von Bernsteinsäure in Echinokokkenflüssigkeit. Zum Nachweis von Bernsteinsäure gibt Hoppe-Seyler\*\*\* für das Blut folgende, auch für Echinokokkenflüssigkeit verwendbare Methode an. Die Flüssigkeit wird durch Kochen unter vorsichtigem Ansäuern mit Salzsäure von Eiweiss befreit. Dies ist jedoch nur bei dem Inhalt entzündeter Echinokokkensäcke erforderlich, da unter normalen Verhältnissen die Echinokokkenflüssigkeit eiweissfrei ist. Das klare Filtrat wird mit Kalilauge möglichst genau neutralisiert, auf dem Wasserbad bis zur beginnenden Dickflüssigkeit eingedunstet, dann mit absolutem Alkohol vollständig ausgefällt (bern-

\* Centrbl. f. innere Med., 1896, Bd. 40, S. 1017.

\*\* Spuren von Harnstoff kommen auch in Exsudaten und Transsudaten vor.

\*\*\* Handbuch der physiologisch pathologisch-chemischen Analyse, 6. Aufl., 1893, pag. 52.



steinsäure Alkalien sind in Alkohol unlöslich) und nach dem Erkalten filtriert. Der Niederschlag, in Wasser gelöst, filtriert und eingeeengt, kann Krystalle von bernsteinsäurem Alkali liefern; mittelst eines mit Salzsäure versetzten Gemisches glatter Theile Alkohol und Aether, welches freie Bernsteinsäure löst, kann dann das Schütteln aus der eingeeengten wässrigen Lösung die Bernsteinsäure aufgenommen und durch Verdunstenlassen der abfiltrierten Lösung rein dargestellt werden. Bei Identifizierung gibt Salkowski\*) folgende Eigenschaften der Bernsteinsäure an. Sie bildet vierseitige Nadeln, vom Schmelzpunkt 182, ist ziemlich leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, schwer in Aether. Im Glühröhrchen erhitzt schmilzt die Säure und sublimiert unter theilweisem Uebergang in Bernsteinsäureanhydrid. Beim Erhitzen auf dem Platinblech verdichtet sie sich unter Bildung von Dämpfen, welche ausserordentlich stark zu Husten reizen. Versetzt man die wässrige Lösung mit neutralem Bleiacetat, so scheidet sich Bleisuccinat als schwerer krystallinischer Niederschlag aus.

Nachweis von Paralbumin (Pseudomucin) in Ovarialeysten. Salkowski gibt hierüber folgende Vorschriften: „1. Eine kleine Quantität — circa 25 cm<sup>3</sup> — der Flüssigkeit versetzt man mit einigen Tropfen alkoholischer Rosolsäurelösung, erhitzt zum Sieden und lässt stark verdünnte Schwefelsäure ( $\frac{1}{10}$  Normalschwefelsäure) zutropfen, bis der Farbumschlag nach gelb hin anzeigt, dass die Flüssigkeit schwach saure Reaction angenommen hat. Man erhitzt nochmals zum Sieden und filtriert; bei Gegenwart von Paralbumin ist das Filtrat trüb. 2. Man fällt eine gleiche Quantität der Cystenflüssigkeit mit dem dreifachen Volumen 95% igen Alkohols, filtriert, wäscht einigemal mit Alkohol nach, presst ab und schüttelt den Niederschlag mit einem Gemisch von 1 Volumen Salzsäure und 3 Volumen Wasser gut durch, erhitzt im Kölbchen auf dem Drahtnetz zum Sieden, lässt abkühlen, stellt mit einem Theil der Flüssigkeit, ohne zu filtrieren, die Trommer'sche Probe an (S. 495 f.) und kühlt nach dem Kochen die Probe durch Einsetzen des Reagensglases in Wasser ab. Bei Gegenwart von Paralbumin (oder Mucin) erhält man einen Niederschlag von rothem Kupferoxydul. Zur Unterscheidung des Paralbumins (Pseudomucins) von Mucin dient der Umstand, dass das erstere aus der Cystenflüssigkeit nicht durch Essigsäure fällbar ist.“

Nachweis von Harnstoff in Cysten der Harnwege nach Salkowski. „100 cm<sup>3</sup> der Flüssigkeit werden mit Essigsäure genau neutralisiert, dann in 400 cm<sup>3</sup> 95% igen oder absoluten Alkohol eingegossen, gut durchgeschüttelt resp. gerührt, und nach mehrstündigem bis 24stündigem Stehen abfiltriert, das Coagulum mit Alkohol nachgewaschen, der Auszug bei gelinder Wärme verdampft, der Rückstand mehrmals mit Alkohol absolutus ausgezogen und das alkoholische Extract eingedampft. Der dabei erhaltene Rückstand wird nach gutem Abkühlen mit einigen Tropfen Salpetersäure versetzt und 24 Stunden in der Kälte stehen gelassen. Meistens tritt beim Zusetzen der Salpetersäure zunächst nur eine durch Fettsäuren verursachte Trübung auf, welche von den wohl nie ganz fehlenden Seifen herrührt; allmählig scheidet sich salpetersaurer Harnstoff krystallinisch aus. Derselbe ist charakterisiert durch seine Krystallform (Fig. 1, S. 32) sowie dadurch, dass er, nachdem man die Flüssigkeit auf Filtrierpapier oder einer Thonplatte abgesaugt hat, auf einem Platinbleche beim Erhitzen stürmisch sich zersetzt resp. verpufft. Falls die Quantität des gewonnenen salpetersauren Harnstoffes hierzu ausreicht, führt man den Rest in Harnstoff über und prüft denselben durch Reactionen.“ (In Betreff des Verfahrens hierzu vgl. Salkowski, Practicum der physiologischen und pathologischen Chemie, 2. Aufl., 1900, S. 162.)

Nachweis von pankreatischen Fermenten in Pankreascysten. Zum Nachweis der tryptischen, diastatischen und fettspaltenden Wirkung einer Pankreasflüssigkeit bedient man sich der auf S. 435 f. angegebenen Verfahren.

## Milzpunctionen

wie sie zur Diagnose des Typhus empfohlen worden sind, um in dem entnommenen Gewebssaft Typhusbacillen mikroskopisch und durch das Culturverfahren nachzuweisen, sind jedenfalls nicht ohne Gefahr. Die kleine Stichwunde in der Milz an sich hätte wohl keine Bedeutung, allein es kann, wie mich ein Sectionsbefund belehrte, durch die starken respiratorischen Verschiebungen der Milz die Kapsel der letzteren an der Nadel in grösserer Ausdehnung angerissen werden, so dass erheb-

\*) Practicum der physiologischen und pathologischen Chemie, 2. Aufl., 1900.



lichere Blutungen und damit peritonitische Erscheinungen auftreten. Ich warne deshalb vor diesen Milzpunctionen umso mehr, als wir ja heute in der Widal'schen Serumreaction über ein viel einfacheres und unschädliches Mittel zur Typhusdiagnose verfügen. Jedenfalls müsste bei einer allfälligen Milzpunction darauf geachtet werden, dass die Punction rasch geschieht und dass der Patient während der Ausführung derselben nicht athmet.

### Probepunctionen bei Perityphlitis.

Dieselben sind bei passend ausgewählten Fällen gefahrlos und können von praktischem Nutzen sein. Es hat natürlich keinen Sinn, bei diffusen Resistenzen, besonders wenn dieselben noch in der Tiefe liegen und vom Darne bedeckt sind, aufs Gerathewohl in die Tiefe zu punctieren. Es gewährt dies geringe Aussicht, Eiter zu erhalten, und ist deshalb zum mindesten überflüssig, mitunter vielleicht auch schädlich. Wenn es sich dagegen um gut umschriebene Tumoren handelt, über welchen gedämpfter Percussionsschall besteht, so kann, wie mich vielfache Erfahrung lehrte, ohne Gefahr in der Mitte dieses Tumors eine Probepunction ausgeführt werden. Man ist unter diesen Verhältnissen sicher, durch ohnehin inticirtes Gewebe hindurchzustecken, und die viel besprochene Gefahr der Verschleppung von Infectionskernen in gesunde Theile fällt damit ausser Betracht. Höchstens begünstigt man den Durchbruch des Abscesses nach aussen längs des Stichecanales, wie ich dies einmal gesehen habe. Es kann dabei allerdings auch bei genauester Untersuchung, wie ich mich in einem nachher operierten Falle überzeuge, vorkommen, dass trotz des Bestehens einer absoluten Dämpfung doch zwischen dem Tumor und der Bauchwand noch comprimierter und deshalb gedämpft schallender Darm liegt, der dann bei der Probepunction durchstochen wird. Es hat dies aber, wie auch die früher vielfach ohne Schaden ausgeführten therapeutischen Punctionen des Meteorismus zeigen, gar keinen Nachtheil. Mit dem Gesagten will ich nun keineswegs die Probepunctionen bei Perityphlitis zum Zwecke der Feststellung von Eiterung als etwas in allen Fällen Nothwendiges oder Wünschbares hinstellen. Im Gegentheile betrachte ich dieselben meist für den einigermaassen Erfahrenen als überflüssig. Ich halte sie eigentlich bloss für nützlich als didaktisches Mittel für diejenigen Aerzte, welche noch über das Wesen der Perityphliden im Unklaren sind und nicht daran glauben wollen, dass alle Perityphliden phlegmonösen Charakter haben, unter einander bloss graduell verschieden sind und dass auch bei recht unschuldig aussehenden Perityphliden grosse Abscesse vorliegen können. Ausser zu dieser Selbstbelehrung ist hier und da die Probepunction perityphlitischer Abscesse praktisch nützlich, um Patienten oder ihre Angehörigen, welche sich der operativen Behandlung widersetzen, durch die Demonstration des Eiters zu derselben zu bestimmen. Negative Resultate der Probepunction beweisen natürlich bei Perityphlitis nichts.

### Die Lumbalpunction des Wirbelcanals.

Diagnostische Wichtigkeit hat in neuerer Zeit die zuerst von Quincke angegebene Lumbalpunction des Wirbelcanals erlangt. Quincke hat gezeigt, dass man in der Gegend der Lendenwirbelsäule sehr leicht mittelst einer Canüle zwischen den Wirbelbogen hindurch in den Wirbelcanal und den Duralsack eindringen kann. Fig. 211 a. c. S. stellt die Ansicht der Lendenwirbelsäule von einem zwölfjährigen Kinde dar und zeigt, wie an den schraffirten Stellen die Lücken zwischen den Wirbeln zur Vornahme einer Punction des Duralsackes genügend weit sind. Das Rückenmark reicht bloss bis zum zweiten Lendenwirbel, so dass in der Höhe der unteren Lendenwirbelsäule eine Verletzung desselben ausgeschlossen ist. Auch eine Verletzung der Cauda equina ist nicht zu fürchten, da die Stränge derselben beweglich genug sind, um der Canüle auszuweichen. Eine localisierte Verletzung einiger Fasern der Cauda equina würde übrigens keinen erheblichen Schaden stiften. Das Verfahren der Lumbalpunction wird folgendermaassen ausgeführt: Der Patient wird auf die Seite gelagert und dabei der Oberkörper möglichst stark ventralwärts gekrümmt, dadurch die Zwischenwirbelräume erweitert werden. Punction in sitzender Stellung ist nicht zu empfehlen, da man wenigstens bei therapeutischen Punctionen in dieser Stellung Nachtheile von den im Gefolge der Punction eintretenden Druckveränderungen gesehen hat. Von Quincke wurde ursprünglich empfohlen, die Punction zwischen dem zweiten und dritten oder zwischen dem dritten und vierten Lendenwirbel vor-

zunehmen. Seitherige Erfahrungen haben aber ergeben, dass man sie sehr gut zwischen dem fünften Lumbalwirbel und dem Sacrum ausführen kann, ja es dürfte dieses Verfahren sogar vorzuziehen sein, weil bei ruhig daliegenden Kranken morphotische Bestandtheile der Cerebrospinalflüssigkeit, deren Aufindung von diagnostischem Interesse ist (vgl. unten: Eiterkörperchen, Blut, Tuberkelbacillen), sich nach den untersten Theilen des Duralsackes senken und deshalb bei den höher oben ausgeführten Punctionen leichter der Untersuchung entgehen. Ich habe dies in einem Falle in unzweideutiger Weise erfahren durch die Beobachtung, dass bei einer therapeutischen Punction, die zwischen zweitem und drittem Lumbalwirbel gemacht wurde, die Flüssigkeit anfangs ganz klar und später erst eitrig getrübt sich entleerte. Die Abzählung der Wirbel geschieht am besten, um Irrthümer auszuschliessen, sowohl von oben, vom siebenten Halswirbel (vgl. S. 155), als von unten, vom Sacrum aus. In dem gewählten Zwischenwirbelraum wird nun die mit der Spritze armierte Probepunctionsacanthile mit den nöthigen antiseptischen Cauteleu eingeführt, und zwar nach der ursprünglichen Angabe Quineke's, indem man einige Millimeter seitlich von der Mittellinie einsticht, um das derbe Ligamentum interspinosum zu umgehen, wobei dann die Canillenspitze in dem Maasse, als sie tiefer dringt, der Medianlinie genähert werden muss. Um die Mittellinie in der richtigen Tiefe, d. h. gerade am Duralsack

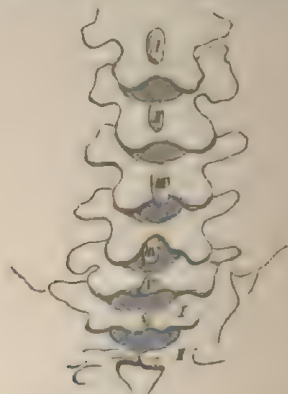


Fig. 211.

Lendenwirbelsäule von einem 12-jährigen Kinde nach Quineke

zu erreichen, hat man nach Quineke zu berücksichtigen, dass der letztere bei zweijährigen Kinde in einer Tiefe von 2 cm, beim Erwachsenen in einer Tiefe von 4—6 cm liegt. Man kann übrigens ganz gut auch in der Mittellinie einstechen, und es scheint mir dies den Vortheil zu haben, dass die topographische Orientirung leichter ist. Was die Höhenlage der Einstichstelle zwischen zwei Dornfortsätzen betrifft, so ist zu berücksichtigen, dass beim Kinde die Dornfortsätze kurz sind und horizontal verlaufen, während dieselben beim Erwachsenen länger sind und eine nach unten geneigte Richtung haben. Es ergibt sich hieraus, dass, wenn man nach Quineke etwas seitlich von der Mittellinie punctiert, man bei Kindern in der Mitte zwischen den Horizontalen zweier Dornfortsätze, bei Erwachsenen dagegen etwas oberhalb der durch den unteren Rand des oberen Dornfortsatzes gezogenen Horizontalen einstechen muss, um dann in horizontaler Richtung, ohne auf den Knochen zu treffen, den Duralsack zu erreichen. Punctiert man abweichend von Quineke genau in der Mittellinie, so wird man in der Mitte zwischen zwei Dornfortsätzen einstechen, dabei aber, entsprechend den erwähnten anatomischen Verhältnissen, beim Kinde horizontal, beim Erwachsenen dagegen etwas nach oben die Canüle vorschleichen müssen.

Die diagnostische Bedeutung der Lumbalpunction liegt nun in zwei Richtungen: Erstens in der Feststellung des Druckes der Cerebrospinalflüssigkeit und zweitens in der Untersuchung ihrer Beschaffenheit.

Da der Druck der Cerebrospinalflüssigkeit natürlich durch die Entleerung eines Theiles derselben sofort geändert wird, so orientiert man sich vor der Entnahme einer Flüssigkeitsprobe zunächst über den Druck. Man erhält über denselben annähernden Aufschluss, wenn man, nachdem man sich durch leichte Aspiration überzeugt hat,



dass man wirklich die Flüssigkeit erreicht hat, auf einen Augenblick die Spritze von der Canüle abnimmt und nun beobachtet, wie die Flüssigkeit aus der Canüle abfließt. Bei niedrigem Drucke sickert langsam ein Tropfen nach dem andern hervor, während bei hohem Drucke sich die Tropfen sehr rasch folgen, oder sogar die Flüssigkeit im Strahle herausspritzt. Der Druck kann aber auch gemessen werden. In diesem Falle ist der eben erwähnte Versuch zu unterlassen, um nicht den Druck künstlich herabzusetzen. Die Messung geschieht dann am einfachsten in der Weise, dass man nach Abnahme der Spritze von der Canüle die letztere unter möglichst sorgfältiger Vermeidung von Flüssigkeitsverlust mittelst eines mit 1%igem Carbolwasser gefüllten Schlauches mit einem kleinen Quecksilbermanometer von etwas mehr als 1 mm Caliber<sup>\*)</sup> verbindet, an welchem der Druck in der gewöhnlichen Weise unter Multiplication der vom Manometer angegebenen Zahl mit 2 abgelesen werden kann. Der über dem Quecksilberniveau liegende, die Verbindung mit dem Schlauch herstellende Theil des Manometers muss natürlich ebenfalls mit der Carbollösung gefüllt sein. Das Manometer muss, wenn die Messung richtige Resultate ergeben soll, bis zum Nullpunkte mit Quecksilber gefüllt sein und so gehalten werden, dass der Nullpunkt in der Höhe der Canülspitze steht, was bei der gewöhnlichen zweischlauchigen Construction des Manometers nur möglich ist, wenn der Verbindungsschlauch genügend lang ist. Die Anwendung des kleinen und engen Quecksilbermanometers hat den grossen Vortheil, dass es bei seinem Steigen dem Duralsacke nur eine minimale Flüssigkeitsmenge entzieht, während die vielfach zum gleichen Zwecke verwendeten Wassermanometer oder gewöhnlichen grobcalibrigen Quecksilbermanometer den Nachtheil haben, dass sie durch ihr Steigen dem Duralsacke so viel Flüssigkeit entziehen, dass der abgelesene Druck stets zu niedrig ausfällt. Gegenüber diesem Fehler kommt der Vortheil, dass die Wassermanometer, besonders für die niedrigen Drücke, sich genauer ablesen lassen, weil sie grössere Excursionen geben, nicht in Betracht.

In Betreff der Höhe des Duraldruckes unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen und deren diagnostischer Verwertung lässt sich nach den bisher vorliegenden Befunden angeben, dass in liegender Stellung Zahlen von 60–100 mm Wasser (= 5 bis 7.3 mm Hg.) als normal, solche von 200–800 mm Wasser (= 15 bis 60 mm Hg.), wie man sie bei Zuständen von Hirndruck (Meningitis, Hirntumoren) findet, als pathologisch erhöht zu betrachten sind.

Nach der Druckbestimmung schreitet man zur Entnahme einer Probe der Cerebrospinalflüssigkeit zum Zwecke der Untersuchung derselben. Dabei ist zu bemerken, dass es nicht statthaft ist, bei blossen Probepunctionen des Lumbalecanales grosse Mengen Flüssigkeit zu entleeren, in Anbetracht der Gefahren, die eine Entlastung des Duralsackes bis unter einen Druck von 60–80 mm Wasser erfahrungsgemäss haben kann, und die manche Autoren veranlasst haben, von einer therapeutischen Verwendung der Lumbalpunction ganz abzusehen.

Die Entnahme der Flüssigkeit geschieht entweder durch Aspiration mittelst der Probepunctionsspritze oder in der Weise, dass man nach Entfernung des Manometers aus dem Verbindungsschlauch die Flüssigkeit durch ihren eigenen Ueberdruck abtropfen lässt. Es hat dieses letztere Verfahren den Vortheil, dass die Entleerung sehr allmählig erfolgt, und dass man, je nachdem man die Ausflussöffnung des Schlauches höher oder tiefer stellt, es in der Hand hat, zu verhindern, dass der Druck bis unter den der Norm entsprechenden Wasserwert von ca. 80 mm sinkt, wodurch die erwähnte Gefahr einer zu starken Entlastung vermieden wird.

Was die Beschaffenheit der durch Punction des Duralsackes entleerten Flüssigkeit betrifft, so ist dieselbe unter normalen Verhältnissen vollkommen farblos und wasserklar und zeigt ein specifisches Gewicht, das 1000 nur wenig überschreitet (1003). Die Flüssigkeit ist normal ausserordentlich eiweissarm und gibt keine deutliche Nucleoalbuminreaction (S. 701 f.). Das specifische Gewicht ist da, wo es erhöht gefunden wird, von Bedeutung, indem dieser Befund für Meningitis spricht, normales specifisches Gewicht dagegen kann sowohl mit als ohne Meningitis vorkommen. In Betreff des Eiweissgehaltes gibt Lenhartz an, dass Mengen, die  $\frac{1}{4}$ – $\frac{1}{100}$  übersteigen, für Meningitis sprechen. Jedoch hat der nämliche Autor ausnahmsweise auch bei Hirntumoren und Apoplexien Eiweissmengen selbst bis zu  $\frac{1}{4}$ – $\frac{2}{100}$  gefunden. Von wesentlicher Bedeutung ist auch die makroskopische Beschaffenheit der Flüssigkeit. Trübe Flüssigkeit spricht für Entzündung, ebenso bei der mikroskopischen Untersuchung reichlicher Gehalt an weissen Blutkörperchen, welcher der Trübung gewöhnlich

<sup>\*)</sup> Angegeben von M. Wilms, Münch. med. Wochenschr., 1897, Nr. 3. Zu beziehen durch Leybolds Nachfolger in Köln, Preis Mk. 3.



zugrunde liegt. Andererseits kann aber auch bei Entzündung, besonders bei der tuberculösen, ja selbst bei der eitrigen Cerebrospinalmeningitis, die Flüssigkeit klar bleiben. Stärkere Trübung durch weisse Blutkörperchen spricht im Allgemeinen für eitrige und gegen tuberculöse Meningitis. Der Grad der Trübung der Flüssigkeit kann ferner unter Umständen für die Unterscheidung zwischen Hirnabscess und eitriger Meningitis resp. für die Diagnose der Combination beider Zustände benutzt werden, eine Unterscheidung, die unter Umständen mit Rücksicht auf die operative Behandlung der Hirnabscesse praktische Wichtigkeit hat. Klare Flüssigkeit spricht auch hier gegen, trübe für eitrige Meningitis. Bei Meningealblutungen und Pneumeningitis haemorrhagica hat man die Punctionsflüssigkeit hämorrhagisch gefunden, ein Punkt, der differential-diagnostisch gegenüber der spontanen Hirnblutung und Erweichung zu verwerten ist, obschon natürlich bei den in die Ventrikel perforierenden intracerebralen Blutungen ebenfalls Blutgehalt der Cerebrospinalflüssigkeit zu erwarten ist. Bei Tumoren des Rückenmarkes und der Rückenmarkshäute wäre darauf zu achten, ob die Punctionsflüssigkeit Geschwulstzellen enthält. Obschon mir positive derartige Befunde nicht bekannt sind, und ich selbst einen Fall nach dieser Richtung mit negativem Resultate untersucht habe, so ist doch an diese Möglichkeit mit Rücksicht auf analoge Befunde bei pleuritischen und peritonealen Exsudaten zu denken.

Von besonderer Wichtigkeit ist aber für die Diagnose die Untersuchung des Trockenpräparates der entleerten Flüssigkeit auf Bakterien. Bei der epidemischen Cerebrospinalmeningitis findet man den Weichselbaum'schen *Diplococcus intracellularis*, der früher mit dem Fränkel'schen *Pneumococcus* verwechselt wurde, obschon er mit demselben recht wenig Aehnlichkeit hat\*) und vielmehr sowohl in morphologischer wie in cultureller Hinsicht weit mehr an Staphylokokken erinnert. Für eine nahe Beziehung der Meningokokken zu den Staphylokokken spricht auch das häufige Vorkommen von polyarthritischen Gelenkschwellungen bei der Cerebrospinalmeningitis, da wohl unzweifelhaft viele Polyarthritiden auf Staphylokokkeninfection beruhen. Bei der tuberculösen Meningitis hat man überraschenderweise in über 50 % der Fälle Tuberkelbacillen in der Punctionsflüssigkeit gefunden. Am leichtesten gelingt dieser Nachweis, wenn man die Flüssigkeit eine Zeit lang sich selbst überlässt, bis sich ein Gerinsel gebildet hat und dann das letztere zum Trockenpräparat verarbeitet (vgl. S. 593 ff.). Da, wo sich kein Gerinsel bildet, muss die Flüssigkeit längere Zeit centrifugiert oder sedimentiert werden, um die Tuberkelbacillen in den unteren Schichten der Flüssigkeit leichter zu finden. Falls die Flüssigkeit Nucleoalbumin enthält (S. 701 f.) ist es noch empfehlenswerter, durch Zusatz von Essigsäure das Nucleoalbumin auszufällen und in dem durch Sedimentierung oder Centrifugierung isolierten Niederschlag desselben nach Tuberkelbacillen zu suchen (vgl. Sputumuntersuchung nach Ilkewitsch, S. 595).

## Harpunierungen.

Zur Gewinnung von Gewebsbestandtheilen aus der Tiefe zu histologischen Untersuchungen hat man sich früher vielfach eigenthümlicher harpunenartiger Instrumente bedient, bestehend aus einem mit scharfem Widerhaken versehenen Stiel, welches durch eine Canüle gedeckt eingestochen, in der gewünschten Tiefe über die Canüle hinaus vorgeschoben und dann wieder in dieselbe zurückgezogen wurde, wobei der Widerhaken ein Partikelchen des angestochenen Gewebes in die Canüle hineinriss. Die Verwendung solcher Harpunen ist im allgemeinen überflüssig, da man mittelst einer kräftig wirkenden Probepunctionsspritze mit genügender Sicherheit Gewebspartikel aspirieren kann, wenn man in der auf S. 699 angegebenen Weise verfährt. Man wird die Harpune jedenfalls nur dann benützen, wenn man mittelst der Probepunctionscañüle kein genügendes Untersuchungsmaterial erhält und namentlich, wenn man zur Anfertigung von mikroskopischen Schnitten etwas grössere Stückchen des Gewebes haben möchte. Solche Harpunen sind im Handel erhältlich; man kann sich aber auch leicht zu jedem gewöhnlichen Troicart eine Harpune anfertigen lassen, indem man ein zweites, die Canüle etwas überragendes Stillet herstellen und an diesem in der Nähe der Spitze eine stark schräg gerichtete tiefe Kerbe mit scharfem Rand anbringen lässt, so dass ein Widerhaken entsteht; dieser darf der Hals des Widerhakens nicht zu dünn werden, damit er nicht abbrechen kann. Der Eingriff der Harpunierung ist natürlich wesentlich grösser, als der der einfachen

\*) H. Jäger, Zeitschr. f. Hygiene, Bd. XIX, S. 351. Diese Arbeit enthält auch Photogramme des *Diplococcus intracellularis*.

Probepunction, namentlich weil die Harpune mit Rücksicht auf die Solidität eine gewisse Dicke haben muss. Im Ganzen ist man mit Recht von dem wenig empfehlenswerten Verfahren der Harpunierung ziemlich zurückgekommen.

## Untersuchung des Nervensystemes.

Während die technischen Hilfsmittel für die Untersuchung des Nervensystemes ungewöhnlich einfache sind, so dass sie uns nur kurze Zeit beschäftigen werden, so ist es auf diesem Gebiete der inneren Medicin noch mehr als anderswo von der grössten Wichtigkeit, bei der Untersuchung nach einem festen, logisch gegliederten Plane vorzugehen. Es ist dies bei der Complicirtheit der Functionen des Nervensystemes nicht nur wichtig, um nicht manche Symtome zu übersehen, sondern auch um die Symptome sogleich in derjenigen Gruppierung festzustellen, aus welcher sich die Diagnose am leichtesten ergibt. Thatsächlich ist die Untersuchung von Nervenkranken, wenn man planvoll vorgeht, zwar zeitraubend, aber keineswegs schwer, ja vielleicht sogar leichter als diejenige anderer Kranker, leichter deshalb, weil die technischen Anforderungen an den Untersuchenden geringer sind. Es gilt dies jedoch nur dann, wenn man mit den nöthigen physiologischen und anatomischen Kenntnissen ausgerüstet ist. Dass der Anfänger die Diagnostik der Nervenkrankheiten schwieriger findet als diejenige anderer Affectionen, liegt ganz ausschliesslich daran, dass ihm die physiologischen und anatomischen Thatsachen, deren wir uns besonders für die Localdiagnostik der Nervenkrankheiten in der Klinik täglich bedienen, nicht in derjenigen Auswahl, Anordnung und Schematisierung gegenwärtig sind, in welcher dieselben für die klinischen Zwecke allein erspriesslich werden.

### A. Allgemeiner Theil.

#### I. Untersuchung der Psyche.

Die innere Medicin kommt hier und da in den Fall, bei ihren Patienten psychische Störungen zu constatieren, welche ihrem Wesen nach vollkommen in das Gebiet der Psychiatrie gehören. Da der Untersuchungsgang für die Feststellung derartiger Störungen von der inneren Medicin einfach der Psychiatrie entlehnt wird, so müssen wir in dieser Beziehung auf die psychiatrischen Lehrbücher verweisen.

Wir beschränken uns hier darauf, bloss auf diejenigen psychischen Störungen hinzuweisen, welche wegen der Häufigkeit ihres Vorkommens bei internen Kranken für unser Untersuchungsgebiet gewissermassen typisch sind. Es sind dies die verschiedenen Grade der depressiven Bewusstseinstörungen, von den irritativen Bewusstseinstörungen die Delirien und endlich die Störungen der Intelligenz und des Gedächtnisses.

#### Depressive Bewusstseinstörungen.

Eine depressive Bewusstseinstörung leichtesten Grades heisst Somnolenz (Schläfrigkeit oder Benommenheit). Dieselbe geht ohne scharfe Grenze über in Sopor oder Schlafsucht und schliesslich in Coma oder vollständige



Bewusstlosigkeit. Die richtige Diagnose dieser Zustände ergibt sich ohne weiters aus ihren Namen.

Man beobachtet diese depressiven Bewusstseinstörungen nicht bloss bei Gehirnkranke, sondern auch bei allen möglichen Allgemeinstörungen. Sie können vorkommen:

1. Bei allen letal verlaufenden Krankheiten kurze Zeit vor dem Tode.
2. Bei fieberhaften Infectiouskrankheiten auf der Höhe der Erkrankung. Dabei kommt es allerdings nur ganz ausnahmsweise zu völliger Bewusstlosigkeit.
3. Bei Urämie. Meist ist die Bewusstseinstörung hier mit Convulsionen verbunden.
4. Bei Coma diabeticum. Charakteristisch ist bei der hier allmählig einsetzenden und dann meistens sehr vollständig werdenden Bewusstlosigkeit die tiefe, häufig auch beschleunigte, sogenannte grosse Athmung (vgl. S. 80).
5. Bei zahlreichen Vergiftungen, besonders mit Alkohol, Morphin, Chloroform, Chloralhydrat und Kohlenoxyd.
6. Im epileptischen Anfälle.
7. In manchen hysterischen Anfällen.
8. Bei plötzlich einsetzenden Herdläsionen des Gehirnes, Hirnblutungen und Hirnerweichungen (Insult, Schlaganfall) und traumatischen Hirnläsionen (Hirnerschütterung und Hirncommotion), bei den verschiedenen Arten von Meningitis und Hirntumoren in späteren Stadien.

Eine eigenthümliche Stellung nehmen die bei Hysterie beobachteten Bewusstseinstörungen ein. Die vollkommene Bewusstlosigkeit der Hysterischen wird gewöhnlich mit dem Namen der Lethargie bezeichnet. Sie unterscheidet sich von dem comatösen Zustände bei schweren Hirnkrankheiten (Apoplexie, Urämie u. s. w.) dadurch, dass sie vollkommen den Eindruck eines normalen Schlafes macht und wahrscheinlich psychologisch keine andere Genese hat als jener Torpor der Hirnrinde, den wir als Schlaf bezeichnen. Die erwähnte Eigenthümlichkeit resp. die Schlafähnlichkeit der hysterischen Lethargie, welche für den Kundigen oft auf den ersten Blick die Differentialdiagnose gegenüber jenen schwereren Formen der Bewusstseinstörungen möglich macht, liegt wesentlich darin begründet, dass hier wirklich nur die Hirnrinde functionell ausgeschaltet ist, so dass alle jene auf infracorticalen Störungen beruhenden Begleiterscheinungen anderer Comaformen, welche auch für den Laien den Zustand schwer erscheinen lassen (stertoröse Athmung, Athmungspausen, Cyanose, unwillkürlicher Stuhl- und Urinabgang etc.) fehlen. Es unterscheiden sich diese hysterischen Schlafzustände vom normalen Schlaf wesentlich bloss dadurch, dass sie unter Umständen einsetzen und fortdauern, welche den normalen Schlaf sofort unterbrechen. Zwischen der hysterischen Bewusstlosigkeit oder Lethargie und dem wachen Bewusstsein kommen bei Hysterischen eine ganze Reihe von Uebergangsformen vor zu denen unter anderen der Somnambulismus gehört. Derselbe charakterisirt sich als eine Bewusstseinstörung, in welcher die Kranken alle möglichen complicirten Handlungen vornehmen können, für welche ihnen nachher jede Erinnerung fehlt und für welche nicht die Motive des gewöhnlichen Lebens, sondern offenbar Zwangsvorstellungen massgebend sind. Häufig stellt sich im somnambulen Zustande die Erinnerung an das, was im früheren Anfall passiert ist, her, während in der Zwischenzeit alles, was sich auf den somnambulen Zustand bezieht, im Bewusstsein gewissermassen ausgelöscht ist (Verdoppelung der Persönlichkeit). Diese Uebergangsformen zwischen fehlendem und vorhandenem Bewusstsein, oder, besser ausgedrückt, zwischen Wach- und Schlafbewusstsein lassen sich alle bei geeigneten Personen künstlich durch hypnotische resp. suggestive Einwirkungen hervorrufen. Man bezeichnet sie deshalb auch als hypnotische Zustände. Nach der Auffassung von Wundt sind dieselben als „Einengungen des Bewusstseins“ aufzufassen, die man sich etwa so vorzustellen hat, dass gewisse Bewusstseinsprovinzen resp. ihr anatomischen Substrate im Hirn schlafen, d. h. gehemmt sind, während die übrigen um so lebhafter und infolge ihrer Isolation in oft ganz absonderlicher Weise functioniren. Eine häufige, mit hysterischen und hypnotischen Bewusstseinstörungen verbundene motorische Erscheinung ist die auf S. 721 beschriebene Katalepsie oder kataleptische Muskelstarre. Derartige hysterische (hypnotische) mit kataleptischer



Starre verbundene Zustände werden gewöhnlich schlechtweg als Katalepsie bezeichnet, obschon dieser Ausdruck eigentlich nur den Zustand des motorischen Systemes, nicht aber denjenigen des Bewusstseins umfasst.

### **Irritative Bewusstseinstörungen.**

Für die innere Medicin kommen von denselben fast ausschliesslich die Delirien in Betracht. Man versteht darunter traumhafte, meist mit Wahnvorstellungen verbundene Bewusstseintrübungen, bei welchen der Inhalt des Bewusstseins in krankhafter Weise irritativ verändert ist. Es schliesst dies depressive Zustände anderer Bewusstseinsprovinzen nicht aus, so dass delirierende Patienten gleichzeitig Sopor darbieten können. Die Delirien sind sehr häufig verbunden mit Hallucinationen und Illusionen. Man unterscheidet zwischen lauten und ruhigen Delirien. Der höchste Grad der ersteren sind die furibunden Delirien. Mussitierende Delirien nennt man diejenigen, bei welchen die Patienten ruhig im Bette liegen und leise vor sich himurmeln (mussitare = murmeln). Delirien können bei allen möglichen schweren Allgemeinzuständen beobachtet werden. Besonders häufig findet man sie im Fieber. Sie weisen dann immer auf eine schwere Erkrankung hin. Dabei ist jedoch zu bemerken, dass Kinder leichter delirieren, wie sie auch stärker fiebern als Erwachsene. Ausgesprochene Delirien kommen namentlich auch vor bei manchen acuten Hirnerkrankungen.

Die irritativen Bewusstseinstörungen, die sich den depressiven bei der Hysterie beigesellen und die besonders bei der sogenannten grossen Hysterie in Form von Delirien eine Rolle spielen, dürften zum Theile auf den Wegfall von Hemmungen infolge des depressiven Zustandes anderer Bewusstseinsprovinzen zurückzuführen sein.

Sehr charakteristisch ist das Delirium der Potatoren, das sogenannte Delirium tremens. Dasselbe ist fast immer mit Hallucinationen verbunden, bei denen die Patienten meist schwarze Gestalten sehen, Mäuse, Käfer, die Luft durchziehende Drähte, Polizisten u. s. w. Man hat versucht, diese Erscheinung auf das Vorhandensein von Gesichtsfeldskotomen zurückzuführen. Es würde sich dann, wenn diese Erklärung richtig ist, in Wirklichkeit um Illusionen oder Sinnestäuschungen, nicht um echte Hallucinationen handeln. Das alkoholische Delirium ist meist ein sehr lautes, furibundes Delirium. Wichtig für die Diagnose ist ausser den angeführten Merkmalen das beim alkoholischen Delirium fast nie fehlende Zittern der Patienten.

Von prognostisch ungünstiger Bedeutung sind meist diejenigen Fälle von stillen Delirien, welche bei Schwerkranken jeder Art mit der Erscheinung des sogenannten „Flockenlesens“ verbunden sind: Die Patienten liegen vollkommen theilnahmslos gegen ihre Umgebung da, zupfen fortwährend an der Bettdecke oder führen Fingerbewegungen aus, als ob sie Flocken von derselben ablesen wollten. Die Erscheinung dürfte auf Hallucinationen beruhen. Das Flockenlesen ist ein Symptom, welches dem Tode meist nur kurze Zeit vorausgeht.

### **Störungen der Intelligenz.**

Störungen der Intelligenz sind häufig mit Bewusstseinstörungen verbunden, können aber auch unabhängig davon vorkommen. Die leichteren Grade der Intelligenzstörung sind oft nur durch die Anamnese oder dann zu constatieren, wenn man die Patienten früher gekannt hat. Die schweren Grade, die man als Stupidität und die höchsten Grade, welche man als Blödsinn bezeichnet, verrathen sich dagegen gewöhnlich sofort durch den Gesichtsausdruck und das Benehmen der Patienten.

Leichtere Störungen der Intelligenz können bei allen den Gesamtorganismus in Mitleidenschaft ziehenden irreparablen Erkrankungen, bei Herkrankheiten, Nephritis u. s. w., vorkommen. Schwerere Störungen, namentlich ausgesprochene Stupidität oder Blödsinn, dagegen weisen mit grosser Wahrscheinlichkeit auf Hirnerkrankungen hin, und zwar handelt es sich dabei, wenn man von den eigentlichen Geisteskrankheiten absieht, hauptsächlich um Hirntumoren, progressive Paralyse, multiple Sklerose und um die Zerstörungen, welche acute Herdläsionen (Blutungen, Erweichungen) im Gehirn zurückgelassen haben. In anderen Fällen ist der Blödsinn der Ausdruck einer angeborenen oder früh erworbenen Hirnanomalie (Idiotie, Cretinismus). Einer besonderen Erwähnung bedürften die Intelligenzstörungen, welche man bei Myxödem, und zwar sowohl beim spontanen als beim operativen nach Kropfexstirpationen beobachtet. Es handelt sich bei diesen dem Cretinismus nahe verwandten, oder in ihrem Wesen mit demselben sogar identischen Zuständen bald nur um leichtere Störungen, die wesentlich in einer Verlangsamung des Denkens bestehen, bald aber um schwere Störungen, welche an den eigentlichen Blödsinn grenzen.

### Störungen des Gedächtnisses.

Häufig nimmt bekanntlich das Gedächtnis auch bei sonst gesunden Menschen im höheren Alter ab. Im übrigen kommen Störungen des Gedächtnisses unter den nämlichen Verhältnissen vor wie Störungen der Intelligenz. Namentlich bleibt nach acuten Herdläsionen des Gehirns (Hirnblutungen, Hirnerweichungen) sehr gewöhnlich Gedächtnisschwäche zurück, und zwar auch ohne dass dabei die Intelligenz gestört zu sein braucht. Zu erwähnen ist endlich noch das häufige Vorkommen von Gedächtnisschwäche bei den sogenannten traumatischen Neurosen.

## II. Allgemeines über die Prüfung der Motilität.

### I. Lähmungen.

Zur Constatierung von Lähmungen fordert man den Patienten auf, willkürliche Bewegungen mit und ohne Widerstand seitens des Untersuchenden auszuführen. Man findet dann, falls in dem betreffenden Muskelgebiete eine Lähmung vorhanden ist, dass diese Bewegungen entweder gar nicht (Paralyse, vollständige Lähmung) oder kraftloser, weniger ausgiebig und langsamer als in der Norm (unvollständige Lähmung, Parese, motorische Schwäche) ausgeführt werden. Intensivere Grade von Lähmung oder motorischer Schwäche werden dabei sehr leicht erkannt. Es gibt Fälle, wo man dieses Versuchs gar nicht bedarf, wo man vielmehr die Lähmung schon in der Ruhe an der Stellung der Körperteile erkennt. So verrathen sich die Augenmuskellähmungen oft sofort durch die abnorme Stellung der Augäpfel, Facialislähmungen an der Schiefheit des Gesichtes, Armlähmungen an dem schlaffen Herabhängen und Schlenkern des Armes, Peroneuslähmungen an dem Herabhängen der Fusspitze („Equinovarusstellung“), Lähmung des Radialis durch die Beugestellung der Hand „wrist-drop“ der Engländer), Lähmung des Nervus ulnaris durch die charakteristische „Kraffenstellung“ der Finger (Streckung der Grundphalanx und Biegung der Endphalangen), Lähmung des Nervus medianus durch die an eine „Affenhand“ erinnernde Adductions- und Streckstellung des Daumens u. s. w. Zur genauen



Erkennung der Verhältnisse muss aber stets der erwähnte Versuch mit willkürlichen Bewegungen angestellt werden, und zwar hat man dabei, da es für die Diagnose nicht nur auf die Constatierung einer Lähmung, sondern auch auf die möglichst genaue Localisation derselben ankommt, die Function der einzelnen Muskelgruppen und Muskeln getrennt zu prüfen. Anleitung hierzu findet man für das Gebiet der Hirnnerven auf Seite 792—835, für die Muskeln des übrigen Körpers auf Seite 857—861. Da, wo die Lähmungen nicht sehr ausgesprochen und dabei einseitig sind, erleichtert man sich die Untersuchung sehr dadurch, dass man die gesunde Seite mit der kranken vergleicht. Auf diese Weise constatirt man z. B. leichte hemiplegische Erscheinungen und bei den ausgesprochenen Hemiplegien die sonst leicht der Untersuchung entgehende Schwäche des Musculus cucullaris sowie der Respirations- und Bauchmuskeln der gelähmten Seite. Man berücksichtigt dabei sowohl die Schnelligkeit als die Kraft und Excursion der Bewegungen. Ein sehr empfehlenswertes Mittel, um selbst sehr leichte einseitige Paresen eines Armes oder Beines zu erkennen, besteht darin, dass man die beidseitigen Extremitäten gleichzeitig möglichst rasch heben lässt. Der paretische Arm resp. das paretische Bein bleibt dann gegenüber dem gesunden sehr deutlich zurück und sinkt aus der erhobenen Stellung rascher hinab als die gesunde Extremität, selbst in Fällen, wo man bei der Prüfung der Kraft durch Widerstandsbewegungen eine Abnormität kaum wahrnimmt. Zur Prüfung der Kraft der Hände kann man sich zweckmässig der käuflichen Handdynamometer bedienen.

Bei der Annahme von motorischen Lähmungen oder Paresen hat man sich stets vor der Täuschung zu hüten, die dadurch entstehen kann, dass die untersuchte Bewegung infolge einer mechanischen Hemmung in den Gelenken oder infolge von Schmerzen gar nicht oder nicht kräftig und nicht ausgiebig genug ausgeführt wird. Man muss in jedem Falle durch eine eigens hierauf gerichtete Untersuchung den Sachverhalt feststellen, bevor man motorische Schwäche annimmt. In Betreff des Einflusses des Schmerzes auf die Motilität muss man sich natürlich in erster Linie auf die Angaben des Patienten stützen. Wenn der Kranke selbst angibt, dass er wegen Schmerzen eine Muskeln nicht gebrauchen kann, so ist gewöhnlich die Sache einfach, dagegen ist hervorzuheben, dass die Patienten mitunter sich über diesen Zusammenhang der Bewegungstörung keineswegs klar sind. Sie geben zwar zu, dass sie Schmerzen haben, bestreiten aber, dass die Bewegungstörung mit der Schmerzhaftigkeit zusammenhängt, behaupten vielmehr eine „Lähmung“, während der Erfolg der Therapie auf das Verschwinden der Bewegungstörung nach Aufhören der Schmerzen in Wirklichkeit eine Lähmung ausschliessen lassen. Es liegt in diesem Falle wahrscheinlich eine unbewusste Hemmung der Motilität durch die Schmerzen vor. Es ist dies ein Entstehungsmodus motorischer Schwäche, der, falls die Hemmung der Motilität die schmerzhaftige Erregung überdauert, das Wesen mancher hysterischen Lähmungen ausmacht.

## 2. Motorische Reizerscheinungen.

### a) Klonische Convulsionen oder Zuckungen, klonische Krämpfe.

Man versteht hierunter unwillkürlich auftretende, stoss- und serienweise sich wiederholende Muskelcontractionen von meist relativ grosser Kraft und Schnelligkeit, die im Gegensatz zu den willkürlichen Contractionen schlecht coordiniert erscheinen, so dass der Bewegungseffect für den betreffenden Körpertheil trotz des grossen Kraftaufwandes oft verhältnissmässig gering ausfällt, weil die Antagonisten theilweise gegeneinander arbeiten. Der Typus für die klonischen Convulsionen ist der epileptische Anfall. Klonisch sind auch die typischen trämischen und eklamtischen Krämpfe.

Niemals sind klonische Convulsionen durch periphere Einwirkungen auf die motorischen Nerven bedingt. Es scheint vielmehr für die stossweisen



Entladungen die Mitwirkung eines reizsummierenden Centrums, dessen Thätigkeit man etwa mit der Wirkung einer Leydenertlasche vergleichen kann, nöthig zu sein. Die klonischen Convulsionen sind demgemäss immer bedingt durch directe oder reflectorische Reizung eines motorischen Centrums, sei es der Kerne oder der psychomotorischen Centren der Hirnrinde.

#### b) Tonische Convulsionen (tonische Krämpfe, Crampi. Spasmen).

Man versteht darunter länger dauernde, aber noch einen Wechsel, mitunter sogar einen plötzlichen Wechsel zeigende starre Contractionen von Muskeln, die zu länger dauernden Stellungsveränderungen oder Spannungen der betreffenden Muskelgebiete führen. Tonische Convulsionen können unter Umständen sich mit klonischen verbinden und in dieselben übergehen. Der Typus tonischer Convulsionen ist der Tetanus. Es ist bei ihrer Entstehung wohl ebenfalls immer die Erregung eines Centrums im Spiele. Die meisten tonischen Krämpfe sind wohl reflectorisch von den Kernen aus bedingt. Dies gilt namentlich von der Nacken- und Rückenstarre bei der Meningitis, vom Tetanus und Strychnintetanus sowie der Tetanie. Zu den tonischen Krämpfen gehören auch die bekannten Wadenkrämpfe, wie sie sowohl bei sonst Gesunden als namentlich auch bei choleraartigen Zuständen beobachtet werden. Ihre Genese ist noch unklar.

#### c) Contracturen.

Ist ein Gelenk durch vermehrte Spannung der dasselbe umgebenden Muskeln dauernd mehr oder weniger fixiert, so dass active und passive Bewegungen schwer oder unmöglich sind, so spricht man von Contractur dieser Muskeln. Die erhöhte Spannung der Muskeln kann durch einen erhöhten Tonus, also durch active, wenn auch reflectorische Contraction derselben bedingt sein, es handelt sich dann um eine sogenannte active oder irritative Contractur; oder die erhöhte Spannung rührt bloss her von nutritiver Verkürzung der betreffenden Muskeln — passive Contractur. Die active Contractur ist in ihrer Entstehung der tonischen Convulsion nahe verwandt und unterscheidet sich von derselben eigentlich nur durch ihre grössere Stabilität. Die active Contractur unterscheidet sich von der passiven dadurch, dass sie in der Chloroform- oder Aethernarkose sich löst und im warmen Bade gewöhnlich geringer wird, dass sie auch ohne Narkose sich durch sanfte Gewalt mitunter (nicht immer) überwinden lässt, dass sie einen mehr elastischen Widerstand für passive Bewegungen darbietet, dass sie so gut wie immer mit Steigerung der zugehörigen Sehnenreflexe verbunden ist, dass im Zusammenhange damit alle brüskten Versuche, die Contractur zu überwinden, die Spannung auf reflectorischem Wege steigern, dass bei ihr die Muskeln keine Zeichen von Schrumpfung darbieten, dass sie oft spontan einen gewissen, wenn auch langsamen Wechsel zeigt (Uebergang zu tonischen Convulsionen). Demgegenüber bietet die passive Contractur passiven Bewegungen einen starren Widerstand dar, sie wird durch die Chloroformnarkose und das warme Bad nicht wesentlich beeinflusst, sie ist gewöhnlich mit einer Verminderung der Sehnenreflexe verbunden. Wird sie durch Gewalt überwunden, was nur mit Gewebstrennungen möglich ist, so kann sie längere Zeit ausbleiben, was bei der activen Contractur (ausser der hysterischen) selten vorkommen dürfte.

Active Contracturen können unter allen Verhältnissen zustande kommen, wo der normale Muskeltonus gesteigert ist. Maassgebend hierfür ist,

da der Muskeltonus einen reflectorischen Ursprung hat, einerseits der Wegfall der reflexhemmenden, wohl in den Pyramidenbahnen verlaufenden Innervation, anderseits eine erhöhte Erregbarkeit der Reflexcentren. Active Contracturen pflegen meist die obere Extremität in Beugestellung, die untere in Streckstellung zu fixieren. Es hängt dies wohl mit dem physiologischen Uebergewichte der betreffenden Muskeln über ihre Antagonisten und mit der meist stärkeren Lähmung der Beuger an der unteren und der Strecker an der oberen Extremität (vgl. S. 835 f.) in irgendeiner Weise zusammen. So stellt Mann\*) zur Erklärung des verschiedenen Verhaltens der Beuger und Strecker bei den activen Contracturen die Hypothese auf, dass in den Pyramidenbahnen die Reflexhemmungsfasern für die Strecker mit den psychomotorischen Fasern für die Beuger und die Hemmungsfasern für die Beuger mit den motorischen Fasern für die Strecker verlaufen oder, wie ich vermüthe, mit denselben sogar identisch sind. Diese Annahme stimmt sehr gut mit der durch Sherrington und Hering (Physiologencongress in Cambridge 1898) nachgewiesenen Thatsache überein, dass die corticale Erregung eines Muskels hemmend auf die Antagonisten desselben einwirkt. Infolgedessen führt bei Läsionen der Pyramidenbahn Ueberwiegen der Lähmung in einer Muskelgruppe zum Ueberwiegen der Contractur in den Antagonisten. Jedoch scheint zur Entstehung ausgesprochener, starker Contracturen eine einfache Durchbrechung der Reflexhemmungsbahnen nicht zu genügen. Bei blosser Leitungsstörung des Rückenmarkes mit Läsion der reflexhemmenden Bahnen sind nämlich zwar im allgemeinen der Muskeltonus und die auf demselben Reflexwege zustande kommenden Sehnenreflexe gesteigert (vgl. S. 750), aber zu eigentlichen Contracturen kommt es nur dann, wenn eine absteigende Degeneration der Pyramidenbahnen hinzutritt. Diese erst scheint auf noch unbekannte Weise die activen Contracturen hervorzurufen. Es kann zur Erklärung vielleicht angenommen werden, dass das untere Ende der Hemmungsbahnen, d. h. der Pyramidenbahnen, auch wo es von denjenigen Centralapparaten, von welchen die Hemmung ausgeht, getrennt ist, noch einen gewissen immanenten, hemmenden Einfluss auf den Muskeltonus geltend macht, welcher Einfluss erst dann ganz verschwindet, wenn die Bahn bis zu ihren untersten Endigungen an den motorischen Ganglienzellen der Vorderhörner degeneriert ist. Es sind deshalb die activen Contracturen, soweit sie nicht rein functionell, wie bei der Hysterie, sondern durch eine anatomische Läsion bedingt sind, häufig ein wichtiges Zeichen für die Diagnose absteigender secundärer Degeneration der Pyramidenbahnen, sowohl bei Hirn- als Rückenmarksherden (Hirnblutung, Hirnerweichung, Hirntumoren, Quermyelitis, Pachymeningitis cervicalis hypertrophica, Syringomyelie, Rückenmarkscompression u. s. w.), sie kommen aber in ähnlicher Weise auch zustande durch primäre systematische Degeneration der Pyramidenbahnen (spastische Spinalparalyse, amyotrophische Lateralsclerose u. s. w.). Noch nicht völlig erklärt ist der Mechanismus der hysterischen Contractur, sowie der bei Läsion der Pyramidenbahnen durch Gehirnblutungen und Hirnerweichungen zuweilen frühzeitig resp. fast sofort zustande kommenden Contracturen der gelähmten Extremitäten (*Contractura praecox*).

Passive Contracturen können überall zustande kommen, wo die Ansatzpunkte eines Muskels einander dauernd genähert sind, so dass sich derselbe allmählig nutritiv verkürzt. Dies ist der Fall bei mechanischer Fixation der Gelenke durch lange liegende Verbände oder durch chirurgische Affectionen,

\*) Monatsschrift für Psychiatrie und Neurologie, Bd. IV, 1898.



bei localisierten atrophischen Lähmungen, z. B. Kinderlähmungen, durch welche ungelähmte Antagonisten durch ihren Tonus das Uebergewicht erhalten, so dass sie das betreffende Glied dauernd in ihrer Richtung dislocieren und sich dabei nutritiv verkürzen. Es gibt aber noch eine andere Art der passiven Contractur, welche dadurch zustande kommt, dass das schrumpfende Bindegewebe, durch welches ein gelähmter und degenerierender Muskel allmählig ersetzt wird, das Uebergewicht über den Tonus schwacher Antagonisten erhält. Hier findet also die Contractur nicht in der Richtung der erhaltenen, sondern in der Richtung der zerstörten Muskeln statt.

Eine Folge von Contracturen ist die Fixation der oben (S. 714) erwähnten eigenthümlichen, vielfach mit besonderen Namen bezeichneten Stellungsanomalien der Glieder, welche man bei gewissen Lähmungen zustandekommen sieht. Dabin gehört die Fixation der Equinovarusstellung bei Peroneuslähmung, der Krallenhand bei Ulnarlähmung, der Affenhand bei Medianuslähmung, der Predigerhand bei Pachymeningitis cervicalis hypertrophica u. s. w. In Betreff des Genaueren muss auf die specielle Pathologie verwiesen werden.

#### d) Fibrilläre\*) Zuckungen.

Man versteht darunter kurzdauernde klonische Zusammenziehungen nicht ganzer Muskelbäuche, sondern bloss einzelner Muskelfasergruppen. Es kommt dabei ausser etwa an den kleinen Hand- und Gesichtsmuskeln nicht zu wirklicher Locomotion der Ansatzpunkte der Muskeln, sondern meistens bloss zu einer eigenthümlich zitternden oder wogenden rhythmischen Erschütterung der Muskelmasse. Die Genese dieser fibrillären Zuckungen ist noch nicht aufgeklärt. Sie kommen namentlich in paretischen und atrophierenden Muskeln vor, besonders wenn die Parese und Atrophie eine nucleare oder subnucleare Ursache hat (bei der spinalen und neuritischen Muskelatrophie und Bulbärparalyse). Ausserdem beobachtet man aber fibrilläre Zuckungen auch ohne Parese und Atrophie, z. B. bei traumatischen Neurosen. Hier wird vielfach auf diese Erscheinung als auf ein unsimulierbares Symptom ein gewisses diagnostisches Gewicht gelegt. Man sei aber damit sehr vorsichtig, da manche vollkommen gesunde Personen bei entblösstem Körper infolge der Kälte einwirkung fibrilläre Zuckungen bekommen.

#### e) Zittern (Tremor).

Unter Zittern versteht man relativ wenig ausgiebige, sich aber rasch und rhythmisch folgende unwillkürliche Muskelcontractionen, welche im Gegensatz zu den fibrillären Zuckungen zur Locomotion der Muskelansatzpunkte resp. der Skelettheile führen. Es gibt Uebergangsformen zwischen klonischen Krämpfen und Zittern, sowie zwischen fibrillären Zuckungen und Zittern. Man unterscheidet zwischen Intentionszittern, welches nur bei intendierten Bewegungen auftritt, und Zittern, das auch in der Ruhe andauert. Das Intentionszittern wird vielfach auch als paralytisches Zittern aufgefasst, indem man annimmt, dass es dadurch zustande komme, dass der Willensimpuls durch eine Leitungsstörung in eine Summe rhythmischer Impulse verwandelt werde, indem von den vielen Einzelreizen, aus denen sich, wie die Physiologie lehrt, die tetanische, willkürliche Contraction summiert, eine grosse Anzahl durch die Leitungsunterbrechung für den Muskel verloren geht. Demgegenüber bezeichnet man das ohne intendierte Bewegungen auftretende Zittern auch als spa-

\*) Besser eigentlich fasciculäre.



tisches Zittern. Es ist jedoch sehr wahrscheinlich, dass auch das Intentionszittern oft spastischer Natur ist. Dafür spricht der Umstand, dass eine Krankheit, deren typisches Symptom das Intentionszittern ist, die multiple Sklerose, eine exquisite spastische Affection ist. Unsere Kenntnisse sind übrigens noch viel zu unvollkommen, um eine Theorie der verschiedenen Formen des Zitterns aufstellen zu können.

Um keine Art des Zitterns zu übersehen, beobachte man die Patienten sowohl in ihrer Ruhestellung als auch während intendierter Bewegungen und bei Körperhaltungen, welche zu ihrer Bewahrung eine tonische Muskelthätigkeit nöthig machen (horizontales Ausstrecken der Hände und Vorderarme, Spreizung der Finger).

Die bekanntesten Vorkommnisse des Zitterns sind:

1. Das schon erwähnte Intentionszittern bei der multiplen Sklerose. Es charakterisiert sich dadurch, dass es in der Ruhe meist nicht vorhanden ist, dass es oft bei der Ausführung intendierter Bewegungen zunächst gering ist, dann aber allmählig immer ausgiebiger und auch schneller erfolgt, so dass die zweckmässige Ausführung der gewollten Bewegung dadurch völlig verhindert werden kann. In manchen Fällen entsteht durch die Grösse der Excursionen eine gewisse Aehnlichkeit mit Ataxie, umsomehr als der Rythmus der Oscillationen ziemlich unregelmässig ist. Im Gegensatze zu Ataxie behält aber die ausgeführte Bewegung wenigstens im groben ihre Richtung bei. Das Zittern der multiplen Sklerose pflegt an den oberen Extremitäten am ausgesprochensten zu sein.

2. Das Zittern bei der *Paralysis agitans* ist ein verhältnismässig langsames Zittern, welches in der Ruhe anhält, bei intendierten Bewegungen eher abnimmt und durch intensive Willensimpulse oft sogar eine zeitlang unterdrückbar ist. Die Oscillationen wiederholen sich in der Secunde nicht mehr als 5–6 mal. Besonders charakteristisch ist das Zittern an den Händen, wo es gewöhnlich beginnt. Die zitternden Bewegungen imitieren hier mitunter gewisse feine intendierte Bewegungen, wie das Rollen eines Gegenstandes zwischen Zeigefinger und Daumen. Charakteristisch ist es, dass bei der *Paralysis agitans* der Kopf selten zittert. Jedoch gibt es hiervon Ausnahmen.

3. Das senile Zittern (4–6 Oscillationen in der Secunde) ist in den weniger hochgradigen Fällen ein Intentionszittern, in hochgradigen Fällen dauert es auch in der Ruhe an. Neben den oberen Extremitäten pflegt der Kopf und häufig auch der Unterkiefer an dem Zittern theilzunehmen.

4. Das Zittern bei *Morbus Basedowii* und anderen Neurosen (Hysterie) ist gewöhnlich ein sehr feines und rasches Zittern (8–9 Oscillationen in der Secunde). Dasselbe ist meist am deutlichsten an den Händen zu erkennen, wenn dieselben mit gespreizten Fingern horizontal ausgestreckt werden. Durch intendierte Bewegungen der Hände wird es bald gesteigert, bald nicht.

5. Das toxische Zittern bei Alkoholikern, Morphinumstüchtigen und Quecksilber- und Bleikranken, sowie bei der acuten und chronischen Tabakvergiftung kann verschiedene Formen annehmen. Für das alkoholische Zittern ist sehr charakteristisch, dass neben den Händen frühzeitig die Lippen davon ergriffen werden. Es ist bei intendierten Bewegungen am stärksten und pflegt nach grösseren Alkoholdosen zu verschwinden. Die toxischen Formen des Zitterns bestehen meist aus raschen Oscillationen.

Neben diesen pathologischen Formen des Zitterns darf man nicht ausser Acht lassen, dass auch bei Gesunden unter bestimmten Verhältnissen Zittern vorkommt, so nach heftigen körperlichen Anstrengungen, bei geistigen Er-

regungen, bei intensiver Kälteeinwirkung u. s. w. Das Zittern darf deshalb diagnostisch bloss Verwendung finden, wenn diese physiologischen Vorkommnisse ausgeschlossen sind.

### f) Choreatische und athetotische Bewegungen.

Als choreatische Bewegungen oder Chorea werden unwillkürliche, dabei oft sehr ausgiebige und zu starken Bewegungseffecten führende Muskelcontractionen bezeichnet, die keineswegs (wie klonische Convulsionen) vollkommen uncoordiniert sind, vielmehr sich schon durch ihre ausgiebigen Bewegungswirkungen als coordiniert (wenn auch als unzweckmässig und regellos coordiniert) erweisen und sich von gewollten Bewegungen durch ihre Ruhelosigkeit und Unzweckmässigkeit unterscheiden. Bei hochgradigen Fällen von Chorea wird der ganze Körper in ruhelose Bewegungen versetzt und dadurch die Ausführung zweckmässiger Bewegungen oft ganz vereitelt. Chorea der Gesichtsmuskeln äussert sich in Grimassenschneiden, Chorea der Athmungs-, Stimm- und Sprachmuskeln in der charakteristischen choreatischen Störung der Sprache, die dadurch vollkommen unverständlich werden kann. Choreatische Bewegungen treten am ausgesprochensten auf als Hauptsymptom der Neurose Chorea, ausserdem aber auch symptomatisch in der Form der Hemichorea als Vorläufer und im Gefolge von Hemiplegien auf der Seite der Lähmung, besonders bei Läsionen im hintersten Theile der inneren Kapsel oder im Thalamus opticus (Chorea post oder praehemiplegica).

Als eine Abart der Chorea kann die Athetose betrachtet werden. Von Athetose spricht man dann, wenn die unwillkürlichen Bewegungen langsam und in sehr gleichmässiger Weise stattfinden. Die Bedeutung der Athetosebewegungen ist nicht wesentlich von derjenigen der gewöhnlichen Chorea-bewegungen verschieden. Am häufigsten ist die posthemiplegische Athetose, welche namentlich die Muskeln der Hand und der Finger betrifft.

Zum symptomatischen Begriff der Chorea gehört auch die Muskelunruhe, welche bei der Friedreich'schen oder hereditären Ataxie als diagnostisch wichtiges Symptom beobachtet wird und von französischen Autoren nicht misspassend als *Instabilité choréiforme* bezeichnet wurde.

### g) Mitbewegungen.

Mitbewegungen sind bekanntlich bis zu einem gewissen Grade physiologisch. Sie beruhen darauf, dass intensive motorische Impulse, gewisse Hemmungen überspringend, auf benachbarte oder entfernte Muskelgebiete übergehen. Pathologische Mitbewegungen sieht man besonders da, wo durch Leitungsunterbrechungen der Willensimpuls nicht in physiologischer Richtung sich fortpflanzen kann. Die Abschwächung physiologischer Mitbewegungen im Gebiete des Nervus facialis kann unter Umständen von diagnostischer Bedeutung für die frühe Erkennung von Paresen dieses Nerven sein.

### h) Zwangsbewegungen.

Dieselben charakterisieren sich durch ihren Namen. Sie sind hochcoordiniert und so beschaffen, dass sie eventuell simuliert werden könnten.

Dahin gehören vor allem die meisten hysterischen Krämpfe, Lach- und Schreikrämpfe, der „Arc de cercle“, die „Grands mouvements“ und „Attitudes passionnelles“ der Hysterischen, sowie manche Vorkommnisse von Tic convulsif.



Ausserdem gehören hierher die Zwangsbewegungen und Zwangslagen von Kranken mit Läsionen der mittleren Kleinhirnschenkel (Seitenzwangslage, Roll- und Manögebewegungen).

#### i) Die Katalepsie, kataleptische Starre (*Flexibilitas cerea*).

Man versteht darunter einen eigenthümlichen, noch nicht erklärten Zustand des motorischen Systemes, bei welchem die Glieder fixiert erscheinen, passiven Bewegungen einen mässigen, sozusagen wächsernen Widerstand darbieten und in der ihnen gegebenen Stellung mehr oder weniger lange Zeit verharren. Von der activen Contractur unterscheidet sich Katalepsie wesentlich dadurch, dass die Theile nach passiver Dislocation nicht wieder in die frühere Stellung zurückkehren. Dieser kataleptische Zustand der Muskeln kommt vor bei Hysterischen, in der Hypnose (vgl. S. 712), bei der als Katatonie bezeichneten Psychose, zuweilen auch bei den zu Stupor führenden Hirntumoren.

#### k) Die Myotonie.

Man bezeichnet mit diesem Namen einen seltenen Zustand der Muskeln, welcher bisher nur bei der Thomsen'schen Krankheit (Myotonie) beobachtet worden ist und darin besteht, dass die in der Ruhe sich normal verhaltenden Muskeln im Beginne der willkürlichen Bewegungen in eine eigenthümliche Spannung gerathen, welche die letzteren erschwert, dann aber allmählig nachlässt und die Bewegungen in annähernd normaler Weise zustande kommen lässt (vgl. auch später: Myotonische Reaction).

### 3. Ataxie. Coordinationsstörung und sogenannte Kleinhirntaxie.

(Man lese zur Erleichterung des Verständnisses zuerst das Capitel über die Prüfung complicierter sensibler Functionen, S. 735 ff.).

Unter Ataxie versteht man das Fehlen oder die Störung der zur Ausführung zweckmässiger Bewegungen nothwendigen Coordination. Coordination ist die zweckentsprechende Vertheilung der Willensimpulse auf die bei jeder intendierten Bewegung zusammenwirkenden Muskelgruppen. Ataktische Bewegungen sind uncoordinierte oder schlecht coordinierte Bewegungen.

Klinisch äussert sich die Ataxie darin, dass die Bewegungen, welche an Kraft nichts eingebüsst zu haben brauchen, einen anderen Endeffect erhalten, als denjenigen, welcher beabsichtigt war. Ataktische Bewegungen machen den Eindruck der Unsicherheit. Sie gehen entweder schleudernd über das Ziel hinaus oder erreichen dasselbe umgekehrt nicht, oder sie erreichen es auf Umwegen und unter Zeitverlust. Das beste Bild von dem Wesen der Ataxie geben die Bewegungen eines Kindes, welches seine ersten Gehversuch macht und dabei, wie man sich ausdrückt, „noch nicht recht Herr ist über seine Muskeln“.

Der Nachweis von Ataxie geschieht klinisch dadurch, dass man die Patienten willkürliche Bewegungen ausführen lässt und die Art und Weise, wie dies geschieht, beobachtet. Ist die Ataxie hochgradig, so verräth sich dies schon bei den einfachsten Bewegungen, da selbst diese stets einer Coordination verschiedener Muskelgruppen bedürfen. Ist die Störung weniger hochgradig, so äussert sie sich nur bei der Ausführung complicierterer feinerer Bewegungen. Ataxie der unteren Extremitäten verräth sich meist am deutlichsten im Gange der Patienten. Ein ausgesprochen ataktischer Gang hat



einen eigenthümlich schlendernden oder schlenkernden, häufig auch einen stampfenden Charakter. Ataxie der oberen Extremitäten weist man dadurch nach, dass man die Patienten auffordert, mit dem Finger einen vorgehaltenen Gegenstand zu berühren. Der Gegenstand wird dann entweder gar nicht getroffen oder nur nach verschiedenen Umwegen erreicht. In ähnlicher Weise kann man übrigens auch die unteren Extremitäten auf Ataxie prüfen. Besonders deutlich pflegt die Ataxie sowohl der unteren als der oberen Extremitäten zum Vorschein zu kommen, wenn man bei der Prüfung die Augen schliessen lässt, so dass die Correctur der Bewegungen durch den Gesichtssinn wegfällt.

Ataxie kommt weitaus am häufigsten und am typischsten vor bei der gewöhnlichen *Tabes dorsalis*, ausserdem bei der sogenannten *Friedreich'schen* oder hereditären *Tabes*, bei Läsionen der motorischen Grosshirnrinde (*corticale* oder *Rindenataxie*), bei der *Polyneuritis*, besonders der *Polyneuritis alcoholica*, seltener bei der multiplen *Sclerose*.

Die Ataxie kann jedenfalls verschiedene Entstehungsursachen haben. Sicher scheint es zu sein, dass vom Kinde die Coordination wesentlich durch die sensible Controle der ausgeführten Bewegungen erlernt wird. Ein von Geburt an anästhetisches und blindes Kind würde niemals coordinierte Bewegungen ausführen lernen. Wie zur Erlernung der Coordination, so ist aber wahrscheinlich auch zur Erhaltung derselben die sensible Controle, wenn auch in unbewusster Weise, notwendig und es liegt deshalb nahe, anzunehmen, dass Sensibilitätsstörungen, welche gleichzeitig mit Ataxie constatirt werden für die Entstehung dieser letzteren von Bedeutung sind (*Ataxie sensibiles* Ursprungs). So kommt denn speciell für die *Tabes dorsalis*, bei welcher meistens Sensibilitätsstörungen vorhanden sind, neuerdings die Ansicht wieder stark zur Geltung, dass die Sensibilitätsstörungen hier die wesentliche Ursache der Ataxie seien. Es kommt dabei selbstverständlich weniger auf die Sensibilität der Haut, als auf die Sensibilität der tieferen Theile, der Gelenkenden der Muskeln selbst, der Sehnencheiden u. s. w. an, welche unser Urtheil über Lageveränderungen der Extremitäten in erster Linie vermittelt (vgl. Prüfung der Wahrnehmung passiver Bewegungen, S. 736 f.). Diese Ueberlegung macht es auch verständlich, dass selbst bei hochgradiger cutaner Anästhesie, bei welcher aber die Wahrnehmung passiver Bewegungen nicht gestört ist, keine Ataxie vorhanden zu sein braucht.

In manchen Fällen ist nun aber wenigstens eine gröbere Störung der Sensibilität der tieferen Organe der Extremitäten bei bestehender Ataxie nicht nachzuweisen, und für diese Fälle hat man sich nach anderen Erklärungen umgesehen. Zwar nehmen manche Autoren (so insbesondere v. Leyden und Goldscheider), wie mir scheint, mit Recht an, dass speciell bei *Tabes* die Sensibilitätsstörungen häufig übersehen werden, weil nicht hinlänglich genaue Methoden zur Prüfung angewendet werden, um die oft sehr feinen Störungen zu entdecken. In der That ist es ja denkbar, dass schon sehr unbedeutende Störungen der Sensibilität der Gelenke, Sehnen und Muskeln, welche bei gröbere Prüfung völlig übersehen werden, imstande sind, jene feine, von Augenblick zu Augenblick während der Bewegungen stattfindende, durch unbewusste centripetale Impulse bedingte Controle zu stören.

Allein auch nach Ausscheidung dieser Fälle mit feineren und deshalb schwer nachweisbaren Sensibilitätsstörungen bleiben Fälle übrig, wo die sensorische Erklärung der Ataxie nicht zutrifft und wo deshalb eine der übrigen Erklärungen geltend gemacht werden muss, die bei der theoretischen Betrachtung über das Wesen der Ataxie sich deductiv aufstellen lassen.

Hierüber ist Folgendes zu sagen: Es ist nach dem, was wir über die Erlernung der Coordination gesagt haben, klar, dass die letztere gewissermaassen auf dem Reflexwege, wenn wir das Wort Reflex im weitesten Sinne benützen, vor sich geht. Wir müssen annehmen, dass periphere Erregungen so auf die Centralorgane wirken, dass diese in jedem Zeitmomente während der in Gang befindlichen Bewegung das richtige Maass von motorischer Erregung in jedes der in Betracht kommenden Muskelgebiete ausstrahlen. Dieser Vorgang kann nun offenbar ausser im sensiblen Schenkel des „Reflexbogens“ auch gestört sein im (psychomotorischen) Centrum desselben oder, was in der Wirkung auf das Zustandekommen der Ataxie damit identisch ist, in dessen unmittelbarster Nachbarschaft an derjenigen Stelle, wo die centripetale Erregung auf das Centrum übergeht oder schliesslich sogar in dem motorischen Schenkel des Bogens. Alles dies kommt wahrscheinlich als Ursache der Ataxie vor.

Bei der sogenannten corticalen oder centralen Ataxie, welche bei Herdläsionen in den motorischen Windungen des Grosshirnes beobachtet wird, muss, falls dieselbe ohne Sensibilitätsstörungen beobachtet wird, angenommen werden, dass die corticalen Centren die Fähigkeit eingebüsst haben, normal coordinierte Bewegungsvorstellungen und Impulse auszuarbeiten. Wir müssen somit diese Form der Ataxie auf eine Störung der Bewegungsvorstellungen zurückführen, obschon ja nicht auszuschliessen ist, dass diese Störung der Bewegungsvorstellungen, da letztere auf Grund sensibler Impulse ausgearbeitet werden, vielleicht ihre Ursache in einer mangelhaften Uebertragung der einlaufenden sensiblen Impulse auf die motorischen Centren hat, da ja eine solche mangelhafte Uebertragung möglich ist, auch wo die sensible Wahrnehmung selbst normal erscheint. Da, wo die cortical bedingte Ataxie mit Sensibilitätsstörungen für die Wahrnehmung passiver Bewegungen verbunden ist, ist offenbar, ähnlich wie bei der Tabes, die Sensibilitätsstörung eine genügende Erklärung der Ataxie, und der Unterschied gegenüber der tabetischen Ataxie ist dann nur der, dass hier die sensible Bahn in der Nähe ihres Ueberganges auf die motorischen Centren betroffen ist. Im allgemeinen sind diese corticalen Ataxien, soweit sie wenigstens durch grobe Herdläsionen bedingt sind, nicht besonders hochgradig, weil eben da, wo die locale Läsion der motorischen Hirnrinde sehr stark ist, die Ataxie unter dem Bilde der Lähmung verschwindet. In Betreff des Wesens und der Erkennung der durch Störung der Bewegungsvorstellungen bedingten Ataxien vgl. S. 733.

Die Fälle endlich von motorischer Polyneuritis mit Ataxie sind, soweit Sensibilitätsstörungen dabei nicht in Betracht kommen. Beispiele, wie auch eine Läsion in dem motorischen Schenkel des „Coordinationsbogens“ Ataxie hervorrufen kann. In der That ist es leicht verständlich, dass ein coordinierter Impuls nur dann seine richtige Wirkung ausübt, wenn die Leitung nach den Muskeln ungestört ist. Sind in gewissen Verzweigungen der motorischen Leitung stärkere Widerstände vorhanden, so wird natürlich der coordinierte Impuls verstümmelt und es muss Ataxie entstehen. Es liegt in der Natur der Sache, dass unter diesen Verhältnissen meist die Zeichen einer gewissen motorischen Lähmung vorhanden sind und dies veranlasst manche Autoren, diese Ataxie durch Parese nicht als wahre Ataxie gelten zu lassen, sondern als Pseudoataxie zu bezeichnen. Ich kann dies nicht als gerechtfertigt betrachten. Die Beschaffenheit der ataktischen Bewegungen kann in diesen Fällen genau dieselbe sein, wie bei den anderen Entstehungsursachen, und thatsächlich besteht ja der theoretische Unterschied nur in einer anderen Localisation der Leitungsunterbrechung innerhalb des nämlichen „Reflexbogens“. Eine Leitungs-



unterbrechung müssen wir ebensogut auch bei der Ataxie sensiblen Ursprungs sowohl als bei der centralen von Sensibilitätsstörungen unabhängigen Ataxie annehmen. Dazu kommt, dass in den zuletzt erwähnten Fällen von Polyneuritis, wo die Störung im motorischen Schenkel liegt, die Lähmung doch mitunter sehr in den Hintergrund tritt, ja kaum merklich zu sein braucht. Wir würden diese Lähmung allerdings wohl immer finden, wenn es uns vergönnt wäre, jeden Muskel isoliert auf seine motorische Kraft zu prüfen; da dies aber nicht möglich ist und wir die Muskeln im allgemeinen nur gruppenweise prüfen können, so können uns leichtere Paresen einzelner Muskeln entgehen, obschon sie genügen, um die Ataxie zu erklären. Es ist hierbei noch zu berücksichtigen, dass selbst blosser Verminderung des Tonus gewisser Muskelgruppen durch periphere Leitungsstörung genügen kann, um durch die verzögerte Action jener Muskeln die Bewegungen ataktisch zu machen.

Die hier gegebene Darstellung fasst die Coordination auf als einen complicierten, in der Hirnrinde sich abspielenden Reflex. Dem gegenüber hat man auch versucht, die coordinatorischen Reflexe sich im Rückenmarke abspielen zu lassen (Cyon). Diese Auffassung würde nicht nur uns die corticale Ataxie nicht erklären, sondern steht auch im Widerspruche mit unseren sonstigen Anschauungen über die Natur der Rückenmarksreflexe, welche immer viel einfacherer, sozusagen elementarerer Natur sind. Jedoch soll damit nicht ausgeschlossen sein, dass bei der Coordination neben der Function der Grosshirnrinde auch die Rückenmarksreflexe, soweit dieselben den Muskeltonus bestimmen, eine gewisse Rolle spielen, da, wie soeben angedeutet wurde, eine Muskelauction nur dann prompt und sicher vor sich geht, wenn der Muskel zu Beginn seiner Contraction schon einen genügenden Grad von Spannung besitzt.

Unsere Darstellung lässt aber nirgends Raum für ein von manchen Autoren angenommenes, besonderes, von den motorischen Centren der Hirnrinde zu trennendes Coordinationcentrum im Gehirne und eine von diesem durch das Rückenmark absteigende centrifugale coordinatorische Bahn. In der That sprechen alle unsere Kenntnisse über die Function der Hirnrinde, insbesondere unsere Anschauungen über die motorische Aphasie und die Thierversuche über Reizung der motorischen Hirnrinde dafür, dass die Hirnrinde als das motorische Organ von höchster Dignität schon coordinierte Impulse aussendet. Wenn aber, wie sich daraus wohl mit Sicherheit ergibt, die psychomotorische oder Pyramidenbahn als die directe Ausstrahlung der corticalen motorischen Centren coordinierte Impulse leitet, so ist es vollkommen unverständlich, was ein besonderes Coordinationcentrum und eine coordinatorische Bahn noch leisten sollte. Die Theorie der Ataxie bei *Tabes dorsalis*, wonach die Degeneration der Hinterstränge dadurch zur Ataxie führen soll, dass eine besondere centrifugale coordinatorische Bahn durch dieselbe lüdiert wird, verliert dadurch ihre Berechtigung, auch wenn man ganz absteht von dem anatomisch und experimentell erbrachten Nachweis, dass die Hinterstränge des Rückenmarks nichts anderes sind, als die Fortsetzungen der sensiblen Wurzeln. Thatsächlich wurde auch diese Theorie gegenüber der einseitigen Zurückführung der Ataxie auf Sensibilitätsstörungen nur aufgestellt, um die Fälle von *Tabes* zu erklären, bei denen man Ataxie ohne sensible Störungen gefunden zu haben glaubt. Allein, wenn man auch absteht von der besonders durch v. Leyden betonten Möglichkeit, dass leichtere Sensibilitätsstörungen der hinteren Theile übersehen werden, so erklären sich diese Fälle nach unserer obigen Darstellung ganz leicht, wenn wir annehmen, dass bei denselben die Ataxie entweder von der motorischen Hirnrinde aus durch Störung



der Bewegungsvorstellungen oder durch Läsion peripherer motorischer Bahnen zustande kommt. An beiden Stellen, in der Hirnrinde (Jendrassik, vgl. S. 733) wie in den peripheren Nerven, sind nämlich bei der *Tabes* schon Veränderungen gefunden worden. Auch kann die Störung des Muskeltonus, die bei der *Tabes dorsalis* gewöhnlich sehr auffällig ist und sich aus der Läsion der Reflexcollateralen und der Hinterstränge auch bei fehlender Sensibilitätsstörung leicht erklärt, von Einfluss auf die Entstehung von Ataxie sein, wie schon oben angedeutet wurde.

Seitdem wir wissen, dass die Fasern der Pyramidenbahn im Rückenmark sich in ähnlicher Weise in „Collateralen“ theilen wie die sensiblen Hinterstrangfasern, und dass erst diese Collateralen durch „Endbäumchen“ in Beziehung treten zu den Vorderhornganglienzellen, muss endlich auch noch die Möglichkeit berücksichtigt werden, dass partielle Läsionen der Pyramidenbahn im Bereiche der Collateralen infolge unrichtiger Vertheilung der motorischen Impulse Ataxie bedingen.

Eine besondere Besprechung erfordert noch die sogenannte Cerebellarataxie. Sie passt weder symptomatisch, noch in Betreff ihrer Erklärung in den Rahmen des von uns hier beschriebenen Bildes der Ataxie hinein. Man hat als Cerebellarataxie jenes eigenthümliche Taumeln beim Gehen und Stehen bezeichnet, das man besonders bei Kranken mit Kleinhirntumoren beobachtet, und zwar namentlich, wenn der Wurm befallen ist. Dieser taumelnde Gang, welcher an denjenigen eines Betrunkenen erinnert, sieht aber ganz anders aus als der gewöhnliche echt ataktische Gang der Tabetiker. Er ist eine Folge der bei Kleinhirnerkrankungen vorkommenden Gleichgewichtsstörungen, die man auf die Beziehungen des Kleinhirns zu den halbzirkelförmigen Canälen zurückführt. Man nimmt an, dass diese Beziehungen durch die in den Nervus vestibuli übergehende mediale Acusticuswurzel vermittelt werden. Im Gegensatz zur wahren Ataxie ist die Cerebellarataxie mit Schwindel verbunden und sie ist meist nur beim Gehen und Stehen der Kranken zu bemerken, während in Bettlage die Bewegungen der Beine sowie diejenigen der Arme gewöhnlich vollkommen normal erscheinen.

Nur ausnahmsweise zeigen bei der Cerebellarataxie auch in Bettlage die Bewegungen der Arme und Beine eine deutliche ataktische Unsicherheit, welche an das Verhalten bei *Tabes dorsalis* erinnert. Es wird dies aber weniger auffällig erscheinen, wenn man bedenkt, dass keine ausgiebige Bewegung der Extremitäten möglich ist, ohne dass die durch das Kleinhirn regulierte Aequilibrirung zur Correctur der veränderten Schwerpunktsverhältnisse mehr oder weniger intensiv in Thätigkeit treten muss.

Ähnlich wie diese eigentliche „Kleinhirnataxie“ ist symptomatologisch die Gangstörung beschaffen, wenn dem Kleinhirne die ihm in seiner Rolle als Gleichgewichtsorgan nothwendigen centripetalen Erregungen nicht in normaler Weise zugeführt werden. Wir meinen die Gangstörungen bei Augenmuskellähmungen und bei den zu Schwindel führenden Erkrankungen des Gehörorganes insbesondere der halbzirkelförmigen Canäle (Menière'sche Krankheit).

### III. Allgemeines über die Prüfung der Sensibilität.

Die Methodik der Prüfung der höheren Sinne wird bei der Besprechung der speciellen Untersuchung der Hirnnerven ihre Stelle finden. Hier besprechen wir bloss die Prüfung der übrigen Sensibilität, insbesondere derjenigen des Rumpfes und der Extremitäten.

In Betreff des Nachweises der Simulation von Sensibilitätslähmungen consultire man das auf S. 799 angeführte Werkchen von M. Burchardt. Man berücksichtige ausserdem das, was auf S. 729 über die Unsimulierbarkeit gewisser, mittelst der v. Frey'schen Reizhaare gewonnenen Resultate der Drucksinnprüfung bemerkt ist.

### I. Sensible Lähmungserscheinungen.

Vollständige Aufhebung der Sensibilität bestimmter Körpertheile wird Anästhesie, eine blosse Herabsetzung derselben Hypästhesie genannt.

Bei allen Prüfungen auf sensible Defecte ist es von Wichtigkeit, die Patienten die Augen schliessen zu lassen, um jede absichtliche und unabsichtliche Controle der Resultate seitens des Gesichtsinnes der Patienten auszuschliessen.

Die Untersuchung compliciert sich dadurch, dass es sich um die Feststellung des Verhaltens sehr verschiedener sensibler Functionen handelt.

#### a) Prüfung der einfachen sensiblen Functionen.

##### Prüfung der Berührungs- und Druckempfindung der Haut.

Berührungs- und Druckempfindung sind in ihrem Wesen identisch. Druckempfindung ist nichts anderes, als quantitative Verwertung der Berührungsempfindung, wie umgekehrt die Berührungsempfindung die bloss qualitative Verwertung der Druckempfindung darstellt. Für diese Auffassung spricht unter anderem auch der Umstand, dass beide Empfindungen an den nämlichen Punkten der Haut, den sogenannten Druckpunkten (vgl. unten), localisirt sind.

Die Prüfung der Berührungsempfindung geschieht in der Weise, dass man die Haut des Patienten mittelst der Fingerspitze oder — bei feinerer Prüfung — mittelst eines trockenen weichen Haarpinsels leise berührt und den Patienten angeben lässt, ob und was er fühlt, und ob er die Empfindung richtig localisirt. Unempfindliche Stellen werden am besten sofort mittelst eines dermatographischen Zeichenstiftes (S. 153) auf der Haut bezeichnet und das Resultat nachher in ein Umrissbild des menschlichen Körpers eingetragen. Während man zuweilen bei dieser Prüfung in grosser Ausdehnung völliges Erlöschensein der Berührungsempfindung feststellt, ist in anderen Fällen eine leichte Herabsetzung der Berührungsempfindung nur an der Hand der subjectiven Angabe des Patienten zu erkennen, dass er die Berührung zwar wahrnehme, aber weniger deutlich als in der Norm. Die vergleichende Prüfung verschiedener, namentlich symmetrisch gelegener Körperstellen ist hier von der grössten Bedeutung. In Betreff der Bedeutung der sogenannten Hyperästhesie oder besser Hyperalgesie bei Berührung und der hyperalgetischen Zonen vergleiche man den Abschnitt über sensible Reizerscheinungen S. 740 ff.

Die Druckempfindung der Haut, d. h. die quantitative Verwertung der Berührungsempfindung, lässt sich nur an Stellen, wo die Haut eine harte Unterlage hat (z. B. über Tibia, Ulna und Radius), sicher beurtheilen. Auch muss dabei der betreffende Körpertheil selbst immobilisirt, d. h. durch eine feste Unterlage gestützt sein, da sonst der Patient zur Beurtheilung des Druckes unter balancirenden Bewegungen des Theiles seine Muskelkraft resp. das Innervationsgefühl (vgl. S. 731 ff.) mitbenutzt, so dass das Resultat kein reines mehr ist. Zur Prüfung legt man die Fingerspitze auf die betreffende Hautstelle und übt einen bald stärkeren, bald geringeren Druck an die Haut aus, indem man den Patienten sich über das Geföhlte aussprechen lässt. Gröbere Störungen werden durch diese einfache Methode mit Sicherheit erkannt. Will man genauere quantitative Angaben machen, so benützt man Gewichte, die aber immer auf gleicher Grundfläche, also z. B. auf einem Brette aufgelegt werden müssen oder besser noch das Barästhesiometer von Eulenburg (Fig. 212), ein einfaches Instrument, bei welchem eine zu



eine Spiralfeder wirkende Pelotte (a) mit verschiedenem Drucke auf die Haut gesetzt und der ausgeübte Druck in Grammen an einem Zeiger abgelesen wird. Es kann hier einerseits die Grösse des minimalen als verschieden von einer blossen Berührung wahrgenommenen Druckes, d. h. des Belastungsschwellenwertes, und anderseits die Grösse wahrgenommener Druckunterschiede, d. h. des Unterschiedsschwellenwertes der Belastung angegeben werden.

v. Frey\*) hat gefunden, dass die Belastungsschwellenwerte wesentlich abhängig sind von der Grösse der belasteten Fläche und von der Belastungsgeschwindigkeit. Da durch einfache klinische Methoden der zweite Factor, die Belastungsgeschwindigkeit, sich nicht exact bestimmen und regulieren lässt, so können die Resultate der Drucksinnsprüfung nach der angeführten Methode nur sehr approximativ sein und jedenfalls bloss bei erheblichen augenfälligen Abweichungen von der Norm verwertet werden. Am meisten wird es sich empfehlen, derartige Abweichungen dadurch festzustellen, dass man genau nach demselben Verfahren (gleiche Hautstelle, gleiche Druckfläche, möglichst gleiche Belastungsgeschwindigkeit) den Kranken und zum Vergleiche einen als normal geltenden Gesunden untersucht.

In Betreff des Unterschiedsschwellenwertes wurde von E. H. Weber gefunden, dass mit der Volarseite der dritten Phalanx des Zeigefingers normalerweise durch den Drucksinn unter Ausschluss von balancierenden Bewegungen, also bei auf dem Tische liegenden Finger, noch Gewichts Differenzen von 1:30 unterschieden werden können. Dieses Verhältnis bleibt nach dem Fechner'schen psychophysischen Gesetz beinahe dasselbe, wenn man die absolute Grösse der Belastung innerhalb weiter Grenzen ändert. Auch hier aber werden die Verhältnisse wahrscheinlich beeinflusst durch die Belastungsgeschwindigkeit, was von Weber nicht berücksichtigt wurde und bei vergleichenden Versuchen berücksichtigt werden muss. Die Weber'sche Angabe bezieht sich auf rasche Belastung. Für klinische Zwecke dürfte auch für die Methode der Unterschiedsschwellenwerte, in Anbetracht der noch ungentügenden physiologischen Normen, am besten stets mit der Prüfung des Kranken eine Controluntersuchung nach genau gleichem Verfahren (gleiche Druckfläche, möglichst gleiche Belastungsgeschwindigkeit), an der entsprechenden Hautstelle eines Gesunden verbunden werden.

Eine völlig einwandfreie und einfache Prüfungsmethode der Druckempfindung ist dann möglich, wenn es sich um den Nachweis halbseitiger Störungen handelt. Man legt dann einfach auf die symmetrischen Stellen der Haut möglichst langsam gleiche Gewichte (gleiche Grundflächen und gleiches Material) und lässt den Patienten mit geschlossenen Augen angeben, ob das eine der Gewichte schwerer erscheint als das andere. Für die Vergleichung nicht symmetrisch gelegener Hautstellen darf dieses Verfahren natürlich nur mit grosser Vorsicht benutzt werden, da solche schon physiologisch im allgemeinen verschieden feine Druckempfindung besitzen.



Fig. 212  
Handstössenmeter von  
Lautenburg

#### *Die sogenannten Druckpunkte. Die v. Frey'schen Reizhaare.*

Auf einen wesentlich sichereren Boden scheint mir die quantitative Bestimmung der Druckempfindung gelangt zu sein, seitdem wir wissen (Blix, Goldscheider), dass der Drucksinn in der Haut nicht diffus vertreten ist, sondern dass derselbe localisierte Organe besitzt, deren Projectionen auf die Hautoberfläche man als Druckpunkte bezeichnet und deren anatomisches Substrat nach v. Frey\* einerseits die rings um die Haarbügel kranzförmig angeordneten Nervenfasern, anderseits die Meissner'schen Tastkörperchen sind. Die Druckpunkte liegen an den verschiedenen

\*) v. Frey, Untersuchungen über die Sinnesfunctionen der menschlichen Haut. Abhandlungen der mathem.-physischen Classe der königl. sächs. Akademie der Wissenschaften, Bd. XIII, Nr. III. Leipzig, Hirzel, 1896.



Hautstellen sehr verschieden dicht. Da durchschnittlich jedem Haar ein in der Projection seines Haarbalges liegender Druckpunkt entspricht und da circa 55 der Hautoberfläche behaart sind, so ist das Maass der Behaarung im Allgemeinen ein Maass für die Menge der Druckpunkte. Freilich sind auch zwischen den Haaren Druckpunkte vorhanden und an den unbehaarten Stellen, wie an der *Palma manus* und *Planta pedis*, sind sie sogar besonders zahlreich (an der *Palma manus* nach v. Frey mindestens 100 Druckpunkte pro Quadracentimeter). Nur diese isoliert stehenden Druckpunkte sind die Vermittler der Berührungs- und Druckempfindung. Zwischen den Druckpunkten wird leise, localisierte Berührung resp. leiser Druck gar nicht oder, besser gesagt, erst dann wahrgenommen, wenn die Haut durch den Druck so deformiert ist, dass die benachbarten Druckpunkte gedrückt werden. Die Existenz localisierter Druckpunkte ermöglicht nun nach v. Frey eine streng localisierte Prüfung der Druckempfindung, welche nach den Untersuchungen des genannten Autors sehr viel zuverlässigere Resultate zu geben scheint als die flächenhafte Prüfung. Die Prüfung der Druckpunkte geschieht, indem man erstens die Druckpunkte aufsucht und zweitens den Druckschwellenwert derselben bestimmt. Beides geschieht am besten mittelst der durch v. Frey (l. c.) eingeführten Reizhaare. Es sind dies kurze Stücker von Haaren, die in rechtem Winkel an das Ende eines als Griff dienenden Holzstabchens angeklebt sind. Es werden Haare von verschiedener Stärke benützt. Für schwächere Reizung dienen menschliche Kopfhare, für stärkere Pferdehaare. Solche Haare besitzen bei ihrer Verwendung zur mechanischen Reizung der Haut zwei Vortheile. Erstens wirken sie auf sehr kleine Flächen, also localisierbar, und zweitens ist die Intensität der Reizung abstufbar. Zur Bestimmung des Reizwertes dient nämlich zunächst das Gewicht, welches durch das Haar gehoben wird, wenn man das letztere mit seinem Querschnitte gegen die Wagschale einer empfindlichen chemischen Wage stemmt. Dieses durch das Haar gehobene Gewicht nennt v. Frey die Kraft des Haars. Dieselbe ist für jedes Reizhaar eine constante, insofern als beim Versuche, eine stärkere Kraft mit dem Haare auszuüben, dasselbe sich durchbiegt, wodurch sofort die Kraft nachlässt. Mittelst eines solchen Reizhaares können die Druckpunkte nicht bloss aufgesucht, sondern auch streng local und quantitativ gereizt werden. Die Reizbarkeit oder der Druckschwellenwert des einzelnen Druckpunktes wird bestimmt, indem man das schwächste Haar aussucht, welches an demselben noch gefühlt wird. Bei Haaren von verschiedener Dicke ist neben der „Kraft“ noch der Durchmesser für die Reizwirkung entscheidend, und zwar hat v. Frey gefunden, dass die letztere proportional ist dem Producte aus seiner Kraft (vgl. oben, und den Halbmesser seines Querschnittes. Dieses Product heisst nach v. Frey der Spannungswert. Derselbe gibt also den Druckreizwert des Haares an. Für die durch v. Frey untersuchten Druckpunkte lag der mittlere Schwellenwert der Druckreizung bei einem Spannungswert von 1.44 Grammimillimetern.

Für ein bestimmtes Haar ist die „Kraft“ abhängig von seiner Länge, da ein langes Haar sich schon bei geringerer Belastung durchbiegt als ein kurzes. An letztere Thatsache hat v. Frey die Construction seines Aesthesiometers geknüpft. Dasselbe besteht im wesentlichen aus einem stärkeren Reizhaar (Pferdehaar), welches in einer Hülse mehr oder weniger weit vorgeschoben wird, wobei die Länge seines vorstehenden Theiles in Millimetern an einer Scala der Hülse abgelesen werden kann. Die Millimeterscala wird empirisch geeicht, indem je für den fünften oder zehnten Theilstrich der Theilung die „Kraft“ des vorstehenden Theiles mittelst einer Wage bestimmt wird. Das Instrument wird durch Mechaniker Zimmermann, Leipzig, Emilienstrasse 21, verfertigt. Um den Druckreizwert des Instrumentes für eine bestimmte Haarlänge in absoluten Werte anzugeben, muss nach dem vorhin Gesagten auch die Dicke des Haares gemessen werden. Der Halbmesser multipliciert mit der Kraft gibt dann den Spannungswert des Haares, der hier, wie erwähnt, gleichzeitig auch der Reizwert ist. Die Untersuchung der Druckempfindung würde sich so gestalten, dass man zuerst mit stärkeren Reizwerten die Lage der Druckpunkte aufsucht und dann mit schwächeren Reizwerten den Druckschwellenwert bestimmt. Klinische Erfahrungen über diese Methode liegen bis jetzt nicht vor; sie scheint mir aber grosse Vortheile zu haben, weniger für Untersuchungen bei anatomischen Läsionen des Nervensystemes, wo doch nur gröbere Störungen diagnostisch verwertbar sind, als bei neurasthenischen und hysterischen Symptomencomplexen, bei der Prüfung der Einwirkung von Arzneien auf das sensible Nervensystem u. dgl. Auch lässt sich mittelst dieser Methode nach v. Frey der oscillatorische Charakter der Druckempfindung, d. h. das periodische Anschwellen und Abschwollen der Empfindung nachweisen und ebenso die Ermüdung der Druckempfindung, so dass vielleicht die Methode eine ähnliche Bedeutung erlangen wird wie der Nachweis der Ermüdbarkeit des Gesichtsfeldes bei Neurasthenie und

Hysterie. Dabei ist leicht einzusehen, dass im Gegensatze zu den Resultaten der Gesichtsfeldprüfung die Resultate, die man in dieser Beziehung mittelst der Reizhaare erhält, unsimulierbar sind, da der Untersuchte sich über die gereizten Druckpunkte nicht orientieren kann. Interessant und wichtig für die klinische Verwertbarkeit der Methode ist die Angabe v. Freys, dass die mittlere Erregbarkeit der Druckpunkte am ganzen Körper ungefähr gleich ist. Die locale Verschiedenheit der Feinheit der Druckempfindung scheint hiernach mehr an der Zahl der Druckpunkte zu liegen. Die Geschwindigkeit des Aufsetzens der Reizhaare hat geringen Einfluss, jedoch thut man besser, möglichst langsam aufzusetzen.

#### Prüfung der Schmerzempfindung der Haut.

Man sticht den Patienten mittelst einer Stecknadel und lässt ihn angeben, ob er neben der Berührung auch den Stich fühlt. Auch hier berücksichtigt man, ob die Stiche richtig localisiert werden. Unempfindliche und überempfindliche Stellen werden am besten ebenfalls auf der Haut angezeichnet und nachher in einen Körperumriss eingetragen. Bei der Prüfung der Schmerzempfindung hat man Rücksicht zu nehmen auf die nicht selten, besonders bei der Tabes dorsalis und bei peripherer Neuritis vorkommende Verlangsamung der Empfindungsleitung, die man dadurch constatiert, dass man den Patienten genau den Zeitpunkt angeben lässt, in welchem er die Schmerzempfindung wahrnimmt. Man lässt zum Beispiel, indem man den Patienten mit einer Nadel sticht, den Zeitpunkt der Wahrnehmung der Berührung durch „jetzt“, den Zeitpunkt der Schmerzempfindung durch „au“ oder „Stich“ bezeichnen. Zwischen beiden Empfindungen besteht dann oft ein erhebliches Zeitintervall. Diese Erscheinung ist, wie aus den Untersuchungen v. Freys\*) hervorgeht, eine Steigerung einer physiologischen Eigenthümlichkeit der Schmerzempfindung, die, soweit sie mechanisch ausgelöst wird, stets ein deutliches Latenzstadium besitzt, wie es der Druckempfindung nicht zukommt. Es ist ja auch eine bekannte Erscheinung des täglichen Lebens, dass, wenn man die entblösste Fusspitze anstösst, der Schmerz erst nach Bruchtheilen einer Secunde heftig wird. Verwandt mit der verlangsamten Schmerzempfindung und unter ähnlichen Verhältnissen vorkommend ist das Anschwellen der Schmerzempfindung, die schmerzhaft Nachempfindung und die mehrmals sich wiederholende Schmerzempfindung bei einmaligem Stiche (succeedane Polyästhesie). Eine hiervon verschiedene, wahrscheinlich auf Irradiation oder Reflexempfindung (vgl. S. 741 ff.) beruhende Erscheinung ist die simultane Polyästhesie (S. 741), welche darin besteht, dass statt eines Nadelstiches gleichzeitig mehrere an benachbarten Stellen empfunden werden. — Auch bei der Prüfung der Schmerzempfindung kann man sich die Untersuchung durch Vergleichung verschiedener Körperstellen sehr erleichtern.

#### Prüfung der Schmerzempfindung mittelst Reizhaaren. Schmerzpunkte.

Wie für die Druckempfindung, so ist neuerlich auch für die Schmerzempfindung der einwandfreie Nachweis erbracht worden, und zwar durch v. Frey d. e., dass dieselbe keine diffus verbreitete Function der Haut darstellt, sondern gebunden ist an umschriebene Punkte, sogenannte Schmerzpunkte, welche Hautgebiete zwischen sich freilassen, die für Schmerz nicht empfindlich sind. Die gewöhnlichen Erfahrungen mit Nadelstichen sind dieser auf den ersten Blick paradoxen Annahme nur deshalb ungünstig, weil die intensiveren mechanischen Einwirkungen auf die Haut, wie sie der Schmerzerregung meist zugrunde liegen, eine Hautdeformation bedingen, welche von jedem Punkte aus zur Erregung der Schmerzpunkte führen kann. Zum Nachweise der Schmerzpunkte bedient sich v. Frey ebenfalls der auf S. 728 beschriebenen Reizhaare. Dieselben müssen aber für diesen Zweck, da die Schmerz-

\*) l. c. S. 242.



punkte sehr dicht stehen, sehr fein sein, da sonst eine isolierte Reizung wegen der Hautdeformierung nicht mehr möglich ist. Deshalb hat v. Frey, da die Haare trotzdem ziemlich erhebliche „Kraft“ (vgl. S. 728) besitzen müssen, für die Prüfung der Schmerzpunkte Pferdehaare mittelst eines Scalpells unter der Loupe zugespitzt. Es hat dieses Verfahren vor der Anwendung von Nadeln zur Auffindung der Schmerzpunkte den Vortheil, dass jede Hautverletzung dabei ausgeschlossen ist. Solche zugespitzte Reizhaare machen, wenn sie eine genügende „Kraft“ besitzen, Schmerz, womit der Nachweis erbracht ist, dass die schmerzhaft Erregung der Haut durch Nadelstiche nicht von der Verletzung als solcher abhängt. Das auf S. 728 beschriebene Aesthesometer kann, wenn es mit einem zugespitzten Haare versehen ist, auch zur Untersuchung der Schmerzpunkte dienen. Nur mit solchen Reizhaaren gelingt es, die Reizung an bestimmten Stellen so auszuführen, dass sofort eine schmerzhaft Empfindung ohne jede Spur einer vorgängigen Druckempfindung ausgelöst wird. v. Frey hat dabei weiter gefunden, dass der Reizwert eines Haares für die Schmerzempfindung gleich ist dem Producte aus seiner „Kraft“ (vgl. S. 728) und dem Quadratinhalt seiner Berührungsfäche, resp. demjenigen seiner Spitze. v. Frey nennt diese für die Schmerzschwelle entscheidende Grösse den „Druckwert“ des Reizhaares im Gegensatz zu dem Spannungswerte, der nach S. 728 für die Druckempfindung massgebend ist. Den mittleren Schwellenwert der Schmerzpunkte hat v. Frey nicht bestimmt. Die Schwellenwerte die er anführt, schwanken zwischen 20 und 150 Gramm-quadratmillimeter. Die Zahl der Schmerzpunkte ist an den einzelnen Körperstellen verschieden; sie schwankt zwischen 100 und 200 per Quadrateentimeter. Bei dieser grossen Dichtigkeit der Schmerzpunkte ist es leicht verständlich, dass man von der punktförmigen Localisation der Schmerzempfindung erst in neuester Zeit Kenntnis erhalten hat. Als anatomisches Substrat der Schmerzpunkte sind nach v. Frey die intra-epithelialen freien Nervenendigungen der Haut aufzufassen. Diese Endorgane sind also oberflächlicher gelegen als die Endorgane des Drucksinnes.

Die v. Frey'schen Untersuchungen, welche, wie wir sahen, ergaben, dass eigene Schmerzempfindende Organe in der Haut existieren, sind auch insofern von theoretischem Interesse, als sie zeigen, dass der Schmerz, eine sonst als rein pathologisch betrachtete Erscheinung, von der Natur gewissermassen vorausgesehen und mit physiologischen Organen ausgestattet wurde. Speciell für die Haut ist dies leicht verständlich, da ja die Schmerzempfindung der Haut den Organismus in ganz ähnlicher Weise vor ihm drohenden Gefahren (durch fortgesetzte Druckwirkung, durch eigenartige Verletzungen u. s. w.) schützt wie die Druckempfindung, also physiologisch ebenso wichtig ist. Ob auch die tieferen Organe besondere Schmerznerven besitzen, ist noch nicht bekannt. Jedenfalls aber erscheint nach den gemachten Auseinandersetzungen der auffällige Reichtum gerade der äusseren Haut an Schmerznerven und die grosse Schmerzhaltigkeit von Hautverletzungen vom teleologischen Gesichtspunkte aus durchaus verständlich.

#### Prüfung der Wärme- und Kälteempfindung der Haut.

Eine der bequemsten und gleichzeitig eine ziemlich feine Methode zur Prüfung der Kälte- und Wärmeempfindung besteht darin, dass man die Haut des Patienten abwechselnd mit weit geöffneter und mit stark verengter Mundöffnung anhaucht resp. anbläst. Es entsteht im ersteren Falle beim Gesunden eine sehr deutliche Wärmeempfindung, im letzteren Falle Kälteempfindung. Man lässt also den Patienten mit geschlossenen Augen angeben, ob der Hauch kalt oder warm ist. Falls diese Prüfung Störungen ergibt, so wird die Ausdehnung derselben ebenfalls in einen Körpermitriss eingezeichnet. Um den Grad der Störung zu bestimmen, kann man dann noch in der Weise prüfen, dass man die Haut abwechselnd mit Reagensgläsern, die kaltes und warmes Wasser enthalten, berührt und den Temperaturgrad des Wassers bestimmt, welcher gerade noch als kalt, und denjenigen, welcher gerade noch als warm wahrgenommen wird. Man erhält mit dieser Methode gleichzeitig auch die sogenannte Indifferenzbreite der Temperaturempfindung, d. h. die Temperaturgrenzen, innerhalb welcher die Gläsern weder den Eindruck von Wärme noch von Kälte machen. Diese Zahlen erhalten allerdings erst durch die vergleichende Prüfung symmetrischer Körperstellen oder durch Vergleichung



der Empfindlichkeit des Patienten mit derjenigen, welche ein Gesunder an den nämlichen Hautstellen darbietet, ihren Wert. Die hier angegebene Methode ist der Methode der Bestimmung der minimalen wahrgenommenen Temperaturdifferenzen vorzuziehen, weil sie über das Verhalten der Wärmernerven und der Kälternerven getrennten Aufschluss gibt. Es ist dies durchaus notwendig, seitdem man weiss, dass die Organe der Wärme- und Kälteempfindung anatomisch getrennt sind (Wärme- und Kältepunkte) und dass Kälte- und Wärmeempfindung unabhängig voneinander gestört sein können. Angaben über die minimalen wahrgenommenen Temperaturdifferenzen haben auch deshalb einen geringen Wert, weil diese Differenzen je nach der absoluten Höhe der verwendeten Temperaturen sehr wechseln. Das Fechner'sche psychophysische Gesetz (vgl. S. 727) kann nämlich hier nicht wohl angewendet werden, weil die gewöhnlichen Thermometerscalen nur conventionelle Maasse geben und nicht nach absoluten Temperaturen getheilt sind. Besondere Instrumente zur Prüfung der Temperaturempfindung mögen für physiologische Zwecke wünschenswert sein, sind aber für die Bedürfnisse der Klinik überflüssig, besonders wenn man das hier angegebene Princip der Prüfung befolgt.

Wesentlich vereinfacht und vollkommen exact wird die Prüfung der Temperaturempfindung, wenn es sich um Feststellung halbseitiger Störungen handelt. Man legt dann auf die symmetrischen Stellen der Haut möglichst langsam gleich temperierte warme und kalte Gegenstände von gleicher Grösse, Form und Substanz und lässt den Patienten mit geschlossenen Augen angeben, ob er den Gegenstand auf der einen Seite wärmer resp. kälter wahrnimmt. Für die Feststellung nicht halbseitiger Störungen ist diese Methode nur mit Vorsicht zu verwerten, da nicht symmetrische Stellen schon physiologisch im allgemeinen nicht gleiche Temperaturempfindlichkeit besitzen.

Der Nachweis, dass wie die Druck- und Schmerzempfindung, so auch die Temperaturempfindung in der Haut localisierte Endorgane besitzt, und zwar getrennte für Wärme und Kälte, verdanken wir, wie die Kenntnis der Druckpunkte, den Untersuchungen von Blix und von Goldscheider. Die „Wärme- und Kältepunkte“ fallen weder mit den Druckpunkten noch den Schmerzpunkten zusammen. Klinische Verwertung haben diese Verhältnisse bisher nicht gefunden. Sollte es in einem Falle von Wichtigkeit sein, die Wärme- und Kältepunkte aufzusuchen, so würde dies am einfachsten nach der Methode von Goldscheider geschehen, indem verschieden temperierte, in eine stumpfe Spitze auslaufende Metallcylinder mit der Spitze auf die Haut gesetzt werden. Die Endorgane der Wärme- und Kälteempfindung resp. die anatomischen Substrate der Wärme- und Kältepunkte sind noch nicht bekannt.

#### **Prüfung des Innervationsgefühles oder des sogenannten Kraftsinnes. Beurtheilung der Bewegungsvorstellungen.**

Unter Innervationsgefühl versteht man die Fähigkeit, das Maass willkürlich aufgewandeter Bewegungsimpulse zu beurtheilen, „Kraftsinn“ nennt man diese Fähigkeit, insofern sie dazu dient, Gewichtsunterschiede mittelst Muskelkraft abzuschätzen. Die Bezeichnung Kraftsinn ist eigentlich eine unrichtige, denn ein besonderer Sinn resp. besonders sensible Nerven stehen jedenfalls dieser Function nicht vor. Es ist vielmehr anzunehmen, dass das Innervationsgefühl in Wirklichkeit von den eigentlichen sensiblen Functionen insofern abweicht, als es seinen Ursprung im motorischen Centrum, nicht in der Peripherie hat. Wahrscheinlich ist die zur That werdende, resp. die Lebhaftigkeit des Willens erreichende Bewegungsvorstellung selbst identisch mit dem Innervationsgefühl. Der Ausdruck Kraftsinn hat somit eigentlich nur noch durch seine Kürze und Verständlichkeit Berechtigung. In Wirklichkeit könnte

also die Prüfung dieser Function ebensogut bei der Motilität wie bei der Sensibilität abgehandelt werden.

Eine ganz isolierte Prüfung des „Kraftsinnes“ ist schwierig, streng genommen gar nicht möglich, da stets die Druckempfindung, welche das gehobene Gewicht gleichzeitig auslöst, das Resultat beeinflusst. Praktisch verfährt man in der Weise, dass man verschieden schwere Gewichte in einer Tuschlinge, welche um Hand, Vorderarm oder Fuss gelegt wird, activ vom Patienten heben und dadurch abschätzen lässt. Die normalen Verhältnisse vergewärtigt man sich jeweilen am besten, indem man den Versuch auch an nervengesunden Controlpersonen oder an sich selbst ausführt. Es handelt sich dabei sowohl um die absolute Beurtheilung von Gewichten als um die Beurtheilung von Gewichtsunterschieden, die in pathologischen Fällen entweder zu gross oder zu klein geschätzt werden. Die Resultate sind diagnostisch nur dann zu verwerten, wenn sie sehr prägnant sind, da die Fähigkeit, Gewichte nach dem Innervationsgefühl abzuschätzen, individuell sehr verschieden ist und in hohem Maasse durch Uebung beeinflusst wird.

Um den Einfluss der Druckempfindung bei dieser Untersuchung möglichst auszuschalten, können zwei Verfahren eingeschlagen werden. Entweder macht man die Schlinge, in welcher die Gewichte liegen, sehr breit, so dass der Druck sich auf eine möglichst grosse Hautfläche vertheilt. Man beabsichtigt damit, die Druckempfindung soweit zu reducieren, dass sie bis unter diejenigen Werte sinkt, für welche das Fechner'sche psychophysische Gesetz gilt. Eine leichte Vermehrung der Belastung ist dann ohne Einfluss auf die Druckempfindung. Oder aber man lässt soweit es sich um den „Kraftsinn“ des Armes handelt, umgekehrt die Schlinge von dem Patienten unter möglichst starkem Druck mit der Hand fassen, während er in balanciert. Hier hat umgekehrt der starke Händedruck den Zweck, die Druckempfindung so stark zu machen, dass nach dem Fechner'schen Gesetz eine geringe Vermehrung der Gewichte nicht die Druckempfindung, sondern bloss die Belastung der Muskeln in wahrnehmbarer Weise steigert. Das letztere Verfahren ist dasjenige, dessen sich E. H. Weber bediente, um den „Kraftsinn“ zu prüfen. Er fand dabei für den Arm dass mittelst des Kraftsinnes noch Gewichts-differenzen von 1,40 unterschieden werden konnten, während die Finger durch die Druckempfindung allein (vgl. S. 727) bloss Differenzen von 1/30 wahrnehmen. Die Untersuchungen von E. H. Weber haben übrigens ergeben, dass die Combination der Druckempfindung mit dem Kraftsinn keine wesentlich besseren Resultate ergibt, als der Kraftsinn allein. Für die untere Extremität kann das Princip des zuletzt erwähnten Weber'schen Verfahrens in der Weise verwirklicht werden, dass man die Schlinge, welche die Gewichte trägt, mittelst eines stark schnürenden Knotens am Unterschenkel befestigt.

Ausser durch Gewichte kann der Kraftsinn auch in ganz analoger Weise wie die Druckempfindung mittelst des Eulenburg'schen Barästhesiometers (S. 721 Fig. 212) geprüft werden, nur mit dem Unterschiede, dass hier der betreffende untersuchte Theil (z. B. die Endphalanx der Finger der Zehen) nicht unterstützt, sondern durch die Muskelkraft des Untersuchten balanciert werden muss.

Es wäre nun aber ein Irrthum, zu glauben, dass die Resultate dieser Prüfungen, auch wenn man den Einfluss des Drucksinnes ausschaltet, immer directen Aufschluss geben über das, was wir oben als Innervationsgefühl oder Kraftsinn definiert haben. Die Beurtheilung von Gewichten kann nämlich ausser bei Störung des in den psychomotorischen Centren localisierten Innervationsgefühles auch durch motorische Paresen gestört sein, da in diesem Falle zur Hebung eines Gewichtes ein ungewöhnlich starker Willensimpuls erforderlich ist.

Es wird somit wesentlich von dem Resultat der übrigen Untersuchung, speciell von dem Verhalten der Motilität abhängig gemacht werden müssen, ob eine Störung der Beurtheilung von Gewichten als eine echte Störung des Innervationsgefühles oder als eine Urtheilstäuschung durch motorische Paresen zu deuten ist.



Echte Störungen des Innervationsgefühles müssen auf functionelle oder anatomische Läsion im Bereiche der motorischen Rindenregion zurückgeführt werden.

Das Innervationsgefühl, soweit es als „Kraftsinn“ geprüft wird, bezieht sich immer auf die ganze Gruppe von Muskeln, welche bei der zur Hebung eines Gewichtes nöthigen Coordination zusammenwirken. Wir haben bei dieser Art der Prüfung vorausgesetzt, dass die Störung die gesamten in Betracht kommenden Muskeln gleichmässig betrifft. Nun ist aber — und zwar sowohl bei Läsionen in den psychomotorischen Centren selbst als in der peripheren motorischen Faserung — der Fall denkbar, dass die Störung, d. h. das Missverhältnis zwischen Kraftleistung und Innervationsgrösse nur einzelne Muskeln aus der gewöhnlich zusammenwirkenden Muskelgruppe betrifft. In diesem Falle wird die Störung weniger einen Defect des „Kraftsinnes“ darstellen, als vielmehr eine Störung der Coordination, indem die einen Muskeln für die Ausführung zweckmässiger Bewegungen zu viel, die anderen zu wenig Innervation erhalten. Wenn man sich die Sache überlegt, so wird man einsehen, dass es sich hier um nichts anderes handelt, als um zwei der auf S. 723 f. angeführten Fälle von Ataxie, nämlich um die corticale Ataxie durch Störung der Coordinationsimpulse oder Bewegungsvorstellungen und die Ataxie durch partielle motorische Lähmung (sogenannte Pseudotaxie). Bei der ersteren Form der Ataxie liegt, da wir oben Bewegungsvorstellung und Innervationsgefühl als identisch bezeichnet haben, wirklich eine Störung des letzteren vor, bei der partiellen motorischen Lähmung dagegen ist das Innervationsgefühl als solches richtig, die Impulse werden aber in quantitativ unrichtiger Weise an die Muskeln übertragen, wodurch freilich auch hier wegen der zustande kommenden Ataxie der Anschein einer Fälschung des Innervationsgefühles erweckt wird.

Um eine Ataxie in einem gegebenen Falle auf eine Störung des Innervationsgefühles oder der Bewegungsvorstellungen zurückzuführen, müssen alle anderen Ursachen der Ataxie, nämlich anderweitige Motilitätsstörungen und Sensibilitätsstörungen für passive Bewegungen, sowie Anomalien des Muskeltonus durch eine genaue Untersuchung ausgeschlossen werden. Gestützt wird die Diagnose, wenn die Prüfung des Kraftsinnes Anomalien ergibt. Jedoch ist dies nicht durchaus erforderlich. Corticale Ataxien dieser Art hat man namentlich bei Herdläsionen der motorischen Hirnrinde zuweilen beobachtet. Es ist aber denkbar, dass auch bei der *Tabes dorsalis*, falls hier wirklich Ataxie ohne jede Sensibilitätsstörung vorkommt, diese corticale Genese der Ataxie eine Rolle spielt, da nach den Untersuchungen von Jendrassik diese Krankheit mit der progressiven Paralyse die Degeneration von Tangentialfasern der Grosshirnrinde gemein hat.

#### Der sogenannte Ortsinn.

Einen besonderen „Ortsinn“ gibt es nicht, vielmehr ist es ja allen sensiblen Vorstellungen eigen, dass sie localisirt, d. h. auf einen bestimmten Körpertheil bezogen werden. Man stellt sich in der physiologischen Psychologie vor, dass diese Localisation dadurch zustande kommt, dass jede Empfindung im Bewusstsein, je nach der Faser, von welcher sie ausgelöst wird, ein sogenanntes Localzeichen erhält. Undeutlich werden diese Localzeichen dann, wenn die Intensität und Deutlichkeit der Empfindung selbst gelitten hat. Deshalb beobachtet man kaum je gestörte Localisation der Empfindungen da, wo diese selbst vollkommen intact sind. Vielmehr gehen meistens unsichere Empfindungen und ungenaue Localisation Hand in Hand. Bei herabgesetzter Sensibilität



kommt als Ursache ungenauer Localisation neben dem Verblässen der Zeichen auch noch der Umstand in Betracht, dass bei sensiblen Leitungsunterbrechungen durch seitliches Ueberspringen der Impulse durch die Collateralen der sensiblen Bahn besonders leicht sogenannte Mitempfindungen oder Betriempfindungen (vgl. S. 741) zustande kommen.

#### Der sogenannte Muskelsinn oder das Muskelgefühl.

Vielfach wird dasjenige, was wir oben als Innervationsgefühl beschrieben haben, mit den im Folgenden zu besprechenden Wahrnehmungen activer und passiver Bewegungen zu dem unklaren Begriffe des „Muskelsinnes“ zusammengefasst. Ein solcher besonderer Muskelsinn existiert nicht und die nur zu Missverständnissen führende unklare Bezeichnung sollte deshalb endlich einmal verlassen werden und aus den physiologischen Lehrbüchern verschwinden.

#### Prüfung der Sensibilität der Knochen.

M. Egger\*) hat zuerst den Nachweis erbracht, dass man die Sensibilität der Knochen, deren Existenz aus der beträchtlichen Empfindlichkeit des Periosts bei Läsionen derselben hervorgeht, isoliert durch Aufsetzen schwingender Stimmgabeln auf den Knochen prüfen kann. Setzt man eine angeschlagene c-Stimmgabel von 152 Schwingungen oder auch eine gewöhnliche a'-Stimmgabel von 440 Schwingungen auf eine Knochenoberfläche der Untersuchungsperson, so empfindet dieselbe unter normalen Verhältnissen ein eigenthümliches Schwirren oder Zittern. Egger erbringt durch die Feststellung, dass diese Empfindung sich in pathologischen Fällen von dem Fehlen oder Vorhandensein der Hautsensibilität unabhängig zeigt, den Nachweis, dass diese Empfindung wirklich dem Knochensysteme eigen ist. Sie kann bei fehlender Hautsensibilität erhalten und bei erhaltener Hautsensibilität erloschen sein. Trotzdem natürlich die Schwingungen bis zu einer gewissen Distanz fortgeleitet werden, tadelt Egger, dass diese Empfindung des Schwirrens streng localisirt wird, so dass unter pathologischen Verhältnissen nicht selten von einer Stelle eines Knochens aus die Stimmgabel wahrgenommen wird, während sie von einer benachbarten Stelle aus nicht erkannt wird. Durch eine hohe Stimmgabel von 2048 Schwingungen, die normal nicht empfunden wird, konnte Egger das Vorkommen von Hyperästhesien der Knochen nachweisen. Besonders häufig kommen Knochenanästhesien im atactischen Stadium des Tabes dorsalis vor. Das Vorhandensein von Störungen der Wahrnehmung activer und passiver Bewegungen ist jedoch von der Knochensensibilität unabhängig. Bei manchen Fällen von Tabes, besonders im Initialstadium, erzeugen Stimmgabelschwingungen neben dem Schwirren ein Gefühl von Brennen (Hyperalgesie der Knochen). Bei den trophischen Knochen- und Gelenksveränderungen der Tabetiker finden sich meistens im Bereiche der lädierten Theile Störungen der Knochensensibilität. Bei der Syringomyelie sind meistens im Ausbreitungsgebiete der für diese Krankheit charakteristischen Anästhesie auch Störungen der Knochensensibilität vorhanden. Bei der Brown-Sequard'schen Halbsseitenläsion erscheint die Knochensensibilität ähnlich wie die Sensibilität für passive Bewegungen und im Gegensatz zur Hautsensibilität auf der Seite der motorischen Störung lädiert. Bei der cerebralen Hemianästhesie findet sich auch Knochenanästhesie auf der gelähmten Seite, jedoch ist dieselbe am Kopf gewöhnlich unvollständig. Bei hysterischen Anästhesien ist das Verhalten der Knochensensibilität ein variables. Häufig aber nicht constant nimmt der Knochen dabei an der Anästhesie theil. Nicht selten kommt bei hysterischen Zuständen sowohl Knochen- als Hautsensibilität unter dem Einfluss der Stimmgabelschwingungen plötzlich wieder. Auch bei Rückenmarksläsionen kommen Knochenanästhesien vor, bald von gleicher bald von geringerer Ausdehnung wie die Störungen der Hautsensibilität. In letzterem Falle sind gewöhnlich die Knochen des unteren Endes der Beine am stärksten betroffen. In Betreff des Verlaufes der Bahnen für die Knochensensibilität meint Egger, dass sich aus der pathologischen Befunden mit Wahrscheinlichkeit ein ungekreuzter Verlauf in der grauen Substanz ergebe.

\*) Journal de Physiologie et de Pathologie générale. Bd. I, Nr. 3, 1899

### b) Prüfung complicierter sensibler Functionen.

#### Prüfung der Wahrnehmung und Beurtheilung activer Bewegungen der Extremitäten.

Ein gesunder Mensch nimmt selbst bei geschlossenen Augen in jedem Momente sehr genau alle activen Lageveränderungen seiner Extremitäten wahr und graduirt danach die Bewegungsimpulse. Es hängen diese Wahrnehmungen zum Theile von dem Innervationsgeföhle (vgl. S. 731 ff.), d. h. von der Beurtheilung des Contractionsimpulses, welchen die einzelnen Muskeln in der betreffenden Stellung erhalten, anderseits aber auch von der Sensibilität der tieferen Theile der Extremitäten, der Muskeln, Gelenke, der Sehnscheiden und in geringerem Maasse sogar der Haut ab, welche bei jeder Lageveränderung in anderer Weise gedrückt und gespannt werden. Es handelt sich also keineswegs um eine einheitliche sensible Function, sondern um eine cerebrale Verarbeitung mehrfacher sensibler Eindrücke unter Mitwirkung des centralen, eigentlich zur Motilität gehörigen Innervationsgeföhles. Störungen der Wahrnehmung und Beurtheilung activer Bewegungen werden deshalb ebensowohl bei Sensibilitätsstörungen durch periphere Leitungsunterbrechungen als bei Läsion psychomotorischer Centren oder Bahnen infolge des dabei gestörten Urtheils über den Effect der Willensimpulse angetroffen. Jedoch kann da, wo die Störung ihre Ursache auf der motorischen Seite hat, die Sensibilität der tieferen Theile bis zu einem gewissen Grade für die gestörte Beurtheilung des Contractionszustandes der Muskeln vicariierend eintreten, und ebenso kann umgekehrt da, wo der Defect auf der sensiblen Seite liegt, das Innervationsgeföhle einen Theil der Störung ausgleichen. Es scheint, dass dieses vicariierende Eintreten einer Function für die anderen individuell in verschiedenem Maasse möglich ist.

Die Prüfung der Wahrnehmung activer Bewegungen geschieht dadurch, dass man die Patienten mit geschlossenen Augen die von ihnen willkürlich eingenommenen und veränderten Stellungen ihrer Extremitäten möglichst genau beschreiben lässt, oder dadurch, dass man sie Gegenstände, deren Lage sie sich zuvor gemerkt haben, bei geschlossenen Augen mit der betreffenden Extremität auf dem kürzesten Wege berühren lässt. Eine Störung der in Frage stehenden Function verräth sich bei letzterem Versuche durch den ataktischen Charakter der Bewegungen und die fehlende Treffsicherheit. Es fällt also diese Art der Prüfung zusammen mit der Prüfung auf Ataxie; während aber das Fehlen von Ataxie beweist, dass der betreffende Patient seine Willkürbewegungen richtig beurtheilt, beweist natürlich das Vorhandensein von Ataxie nicht ohneweiters ein Fehlen der Wahrnehmung oder Beurtheilung der activen Bewegungen. Die letzteren Functionen können vollkommen erhalten und der Betreffende sich über den ataktischen Charakter seiner Bewegungen vollkommen klar sein, und doch kann er die Bewegungen nicht coordinirt ausführen, wenn die motorische Ausarbeitung seiner Bewegungsimpulse eine fehlerhafte ist. Es handelt sich also für die Beantwortung der Frage, ob die Ataxie eine fehlerhafte Beurtheilung der eigenen Bewegungen beweise, um die möglichst genaue Analyse des Falles in Betreff der möglichen Ursache der Ataxie. Falls der Muskeltonus normal ist (S. 724) und keine Zeichen motorischer Schwäche vorhanden sind (S. 723), so muss die Ataxie per exclusionem auf eine Störung der Beurtheilung der activen Bewegungen zurückgeführt werden. Es bleibt dann noch die Frage zu beantworten, ob diese Störung eine eigentliche Sensibilitätsstörung oder eine Störung des Innervationsgeföhles resp. eine Fehlerhaftigkeit der Bewegungsvorstellungen (S. 733) zugrunde liegt. Im ersteren Falle wird sich nachweisen lassen, dass auch die Wahrnehmung passiver Bewegungen (S. 736) gestört ist. Es ist dies, wie schon



erwähnt, die häufigste Ursache der Ataxie. Es sei übrigens bemerkt, dass die intelligenten Kranken oft sehr gut durch Selbstbeobachtung darüber Auskunft geben können, ob bei ihnen die Ataxie an einer Störung der Beurtheilung der Bewegungen oder an einer Mangelhaftigkeit der motorischen Leistung liegt. Jedoch vermögen sie im ersteren Falle gewöhnlich nicht die Entscheidung zu treffen, ob eine wirkliche Sensibilitätsstörung oder eine Störung des Innervationsgefühles vorliegt. Hierüber muss dann die Prüfung der Wahrnehmung passiver Bewegungen entscheiden. Während bei der *Tabes dorsalis* eigentliche Sensibilitätsstörungen die gewöhnliche Ursache der Ataxie sind, kann bei *corticalen* Affectionen die Störung des Innervationsgefühles oder der Bewegungsvorstellungen ohne jede eigentliche Sensibilitätsstörung Ataxie bedingen.

**Prüfung der Wahrnehmung der Lage und passiver Bewegungen der Extremitäten  
(kurz Lagewahrnehmungen).**

Bei der Beurtheilung passiver Lageveränderungen der Glieder wirkt das Innervationsgefühl nicht mit, sondern die Beurtheilung kommt auf rein sensiblen Wege durch die Verwertung der Sensibilität der tieferen Theile, Muskeln, Fascien, Gelenke etc., theilweise auch der Haut, zustande. Die Wahrnehmung und Beurtheilung activer Bewegungen muss somit, weil sie mehr Hilfsmittel benützt, theoretisch als leichter betrachtet werden als die Wahrnehmung und Beurtheilung passiver Bewegungen. Es muss deshalb auch da, wo die Wahrnehmung activer Bewegungen intact ist, noch die Wahrnehmung passiver Bewegungen geprüft werden. Es geschieht dies dadurch, dass man den Patienten mit geschlossenen Augen passive Stellungsveränderungen seiner Extremitäten beurtheilen lässt, indem man ihn z. B. auffordert, entweder einfach darüber zu referieren oder die passiven Bewegungen des untersuchten Theiles activ mit einer anderen in ihrer Innervation nicht gestörten Extremität nachzuahmen. Ist die Wahrnehmung passiver Bewegungen gestört, so ist ihm dies nicht möglich. Jedoch ist zu bemerken, dass mässige Störungen der in Frage stehenden Function unter Umständen von dem Patienten compensiert werden können, indem derselbe durch Contraction der Muskeln unter Benützung des Innervationsgefühles sich von der Stellung seiner Extremitäten überzeugt (vgl. S. 735). So erklären sich vielleicht manche Beobachtungen, wo bei nicht unerheblichen sensiblen Störungen der Extremitäten doch die Beurtheilung passiver Stellungsveränderungen verhältnissmässig gut erhalten ist, ohne dass man Grund zu der Annahme hat, dass gerade die Sensibilität der tieferen Theile frei ausgegangen ist. Um in solchen Fällen reine Resultate zu erhalten, muss man bei der Prüfung der Wahrnehmung passiver Bewegungen von dem Patienten stets völlige Muskelerweichung verlangen. In den meisten Fällen verräth sich auch die Störung der Wahrnehmung passiver Bewegungen ohneweiters durch Ataxie, weil die wichtigste sensible Controle der Willkürbewegungen dabei fortfällt. Eine Ausnahme hiervon machen namentlich hysterische Sensibilitätsstörungen, bei denen die Wahrnehmung passiver Bewegungen völlig erloschen sein kann, ohne dass Ataxie zustande kommt. Es erklärt sich diese Erscheinung aus dem Wesen der Hysterie, indem in diesen Fällen die Störung in den allerecentralsten Organen des Bewusstseins liegt, so dass wohl die bewusste Wahrnehmung der passiven Stellungsveränderungen, nicht aber die weiter unten stattfindende Controle der Bewegungen durch sensible Impulse aufgehoben ist. Störungen der Wahrnehmung passiver Bewegungen werden hauptsächlich bei *Tabes dorsalis* beobachtet, und hier geben dieselben, wie schon wiederholt hervorgehoben wurde, die genügende Erklärung für die Ataxie. Ausserdem trifft man sie nicht selten



bei Erkrankungen der motorischen Theile der Hirnrinde, offenbar deshalb, weil diejenigen sensiblen Fasern, welche die Lagewahrnehmungen vermitteln, zum Zwecke der Coordination mit den psychomotorischen Centren in anatomischer Beziehung stehen. Auch die vorhin erwähnten, bei Hysterie vorkommenden Störungen der Wahrnehmung passiver Bewegungen gehören ja im weiteren Sinne des Wortes, wie überhaupt ein sehr grosser Theil der hysterischen Symptome, zu den corticalen Erscheinungen.

#### **Prüfung der Tastwahrnehmungen (der stereognostischen Wahrnehmungen).**

Die Bildung von Tastwahrnehmungen, d. h. die Erkennung der Gestalt von Gegenständen durch Betastung ihrer Oberfläche, ist keineswegs, wie man zuweilen annimmt, bloss eine Function der Berührungs- resp. Druckempfindung. Die populäre Bezeichnung der letzteren als Tastempfindung oder Tastsinn ist deshalb, strenge genommen, unrichtig. Vielmehr benützen wir, wenn wir einen Gegenstand betasten, zwar in erster Linie die Berührungs- resp. Druckempfindung, daneben aber auch die Wahrnehmung der zum Betasten des Gegenstandes erforderlichen activen Bewegungen, die Wahrnehmung der Lage der den Gegenstand umfassenden Finger, ferner die Temperaturempfindung mit Bezug auf die Erkennung des Stoffes, aus welchem der Gegenstand besteht (Metall, Holz) u. a. Es handelt sich also auch hier wieder um sehr complicierte, mit verschiedenen Hilfsmitteln im Gehirne ausgearbeitete Wahrnehmungen, keineswegs um das Product einer einheitlichen specifischen Sensibilität. Es ist bei dieser Auffassung verständlich, dass das stereognostische Erkennen von Gegenständen bei cerebralen Erkrankungen, z. B. bei Läsionen der motorischen Rindenregion, deren Beziehungen zum Innervationsgefühl sowie zur Beurtheilung der activen und passiven Bewegungen und der Lage der Extremitäten auf S. 733, 735 und a. d. S. oben erörtert wurden, sowie auch bei peripheren motorischen Paresen, welche eine richtige Verwertung des Innervationsgeföhles verhindern (S. 735), gestört sein kann, selbst wenn die Prüfung der einfachen sensiblen Functionen (Berührungsempfindung etc.) gar keine Störung ergibt. Umgekehrt werden meist da, wo die elementaren sensiblen Functionen gelitten haben, auch die Tastwahrnehmungen zum mindesten erschwert sein. Man prüft auf Tast- oder stereognostische Wahrnehmungen dadurch, dass man den Patienten bei geschlossenen Augen kleine Gegenstände in die Hände gibt und sie benennen lässt. An den Füssen ist die stereognostische Function nur wenig entwickelt. Jedoch kann der gesunde Mensch gröbere Gegenstände auch mittelst der Füsse erkennen. Am Rumpf erkennt man aufgelegte Objecte nur, wenn sie sehr gross und charakteristisch sind, ein deutlicher Beweis, dass Tastvorstellungen nicht wesentlich durch die Hautsensibilität vermittelt werden, wie der alte Name Tastempfindung für Berührungsempfindung glauben lässt. Sehr fein ist bekanntlich das stereognostische Erkennen in der Mundhöhle entwickelt. Auch hier ist dasselbe aber ganz wesentlich mit abhängig von den Wahrnehmungen der activen Bewegungen und der Lage der Zunge.

#### **c) Bemerkungen zur Methodik der Sensibilitätsprüfungen.**

Es ist in der vorstehenden Darstellung mit Absicht nicht die Rede gewesen von einer Anzahl anscheinend auf besondere Genauigkeit Anspruch machender instrumenteller Methoden der Sensibilitätsprüfung, welche vielleicht einzelne Leser vermissen werden. Dahin gehört die Untersuchung der Localisation der Berührungsempfindungen oder die Prüfung der Tastkreise ver-

mittelst des Weber'schen Tasterzirkels oder des Sieveking'schen Aesthesiometers, die Prüfung der Temperaturempfindung mittelst der verschiedenen, eigens construirten Thermästhesiometer u. s. w. Ich habe die Ueberzeugung, dass alle diese Instrumente die klinische Beobachtung nicht wesentlich fördern, weil die Diagnose sich doch nur auf gröbere Veränderungen, welche auch mittelst der von uns angegebenen einfachen Methoden nachweisbar sind, stützen darf, und weil für die Anwendung der erwähnten Instrumente uns grösstentheils die physiologischen Normen noch fehlen oder doch je nach der Individualität so sehr wechseln, dass gerade die scheinbare Exactheit der gefundenen Resultate zu gewaltigen diagnostischen Trugschlüssen führen kann. Dabei haben jene Methoden so viele Fehlerquellen, dass ihre scheinbare Exactheit praktisch geradezu illusorisch wird. Selbst sehr grosse Übung, wie sie doch nur von den wenigsten Aerzten erworben werden kann, schützt nicht vor diesen Fehlerquellen. Jedermann, der sich einmal mit Tasterzirkeluntersuchungen geplagt hat, wird mir hierin Recht geben. Ich habe auch die elektrische Methode der Sensibilitätsprüfung nicht besprochen, weil dieselbe die Diagnose nach unserem bisherigen Wissen kaum wesentlich fördert, da wir eigentlich nicht recht im klaren darüber sind, was wir mittelst dieser Methode prüfen und da die Methode physiologisch noch viel zu wenig ausgearbeitet ist. Eine grössere Zukunft dürfte dagegen der durch v. Frey inaugurierten Methode der Prüfung mittelst Reizhaaren zukommen, die deshalb auch eingehend besprochen wurde.

## 2. Sensible Reizerscheinungen.

### Parästhesien.

Unter Parästhesien versteht man subjective, d. h. keinem Correlat in der Aussenwelt entsprechende, nicht eigentlich schmerzhaft, aber ohne scharfe Grenze oft in Schmerzen übergehende Empfindungen, die durch Namen, wie: Pelzigsein, Kriecheln, Ameisenkriechen, Eingeschlafensein, von den Patienten genügend charakterisiert werden. Der schwirrende Charakter und die räumliche Dissociation dieser Empfindungen, welche letztere insbesondere das Gefühl des Pelzigseins und des Ameisenkriechens bedingt, beruht nach den Untersuchungen v. Freys auf dem oscillierenden Charakter der Nerven-erregung bei der Druckempfindung, der sich am leichtesten bei Reizung der Druckpunkte durch Reizhaare (vgl. S. 727 f.) constatieren lässt. Im Bereiche der Wärme- und Kältenerven entsprechen diesen Parästhesien subjective Wärme- und Kältegefühle, im Bereiche der höheren Sinne subjective Geruchs-, Gesichts-, Gehör- und Geschmacksempfindungen. Parästhesien können wohl durch Reizung der sensiblen Bahnen in ihrem ganzen Verlaufe zustande kommen. Am häufigsten jedoch werden sie beobachtet bei Läsionen von den sensiblen Wurzeln an abwärts. Deshalb localisieren sich Parästhesien häufig entsprechend peripheren Nerven. Die in den Intercostalnerven resp. den sensiblen Wurzeln localisierten, bei Rückenmarksaffectationen vorkommenden Parästhesien, werden bezeichnend Gürtelgefühle genannt. Ein Gürtelgefühl wird häufig zum Gürtelschmerz.

### Spontane Schmerzen.

Man kann die Schmerzen ganz allgemein einteilen in Parenchymschmerzen und in neuralgische Schmerzen. Bei den Parenchymschmerzen werden die sensiblen Fasern in ihren äussersten Endausbreitungen gereizt, bei



den neuralgischen Schmerzen sitzt die reizende Ursache im Stamme sensibler oder gemischter Nerven oder in sensiblen Wurzeln oder endlich in sensiblen „Centren“. Bei den Parenchymschmerzen werden die Endausbreitungen sensibler Fasern ganz unabhängig von der Herkunft der letzteren gereizt. Die Schmerzen überspringen deshalb hier in ihrer Localisation scheinbar willkürlich die Grenzen der peripheren sensiblen Innervationsgebiete. Neuralgische Schmerzen dagegen werden nach dem Gesetze der excentrischen Projection genau entsprechend dem peripheren Ausbreitungsgebiete der betreffenden Bahnen resp. Nervenstämmen localisiert, wobei allerdings Irradiationen der Schmerzempfindung auf benachbarte Nervengebiete vorkommen (vgl. S. 741 ff., Mitempfindungen). Weitere Unterschiede betreffen die Heftigkeit der Schmerzen. Neuralgische Schmerzen sind meist weit heftiger als Parenchymschmerzen, aus dem einfachen Grunde, weil bei denselben gewöhnlich eine viel grössere Zahl von Fasern gleichzeitig schmerzhaft gereizt wird. Damit hängt wahrscheinlich auch zusammen, dass die jedem heftigen Schmerz zukommenden Remissionen bei der Neuralgie ausgesprochenere sind als bei dem Parenchymschmerz. Diese Remissionen sind nämlich, wenigstens zum Theile, als Ermüdungserscheinungen in den schmerzempfindenden Centralapparaten aufzufassen und die Ermüdung muss natürlich bei sehr intensiver Reizung stärker ausfallen als bei schwacher Reizung. Verschieden verhalten sich Parenchymschmerzen und neuralgische Schmerzen oft auch in Betreff des Einflusses von mechanischem Druck auf die schmerzhaften Stellen. Bei Parenchymschmerz ist die ganze spontan schmerzhaft Region meist auf Druck empfindlich, bei Neuralgien ist dies zuweilen allerdings auch der Fall, häufiger aber ist hier nur die Region der Nervenstämmen, besonders da, wo dieselben oberflächlich oder auf harter Unterlage liegen, druckempfindlich (neuralgische Druckpunkte).

Die bekanntesten Vorkommnisse von neuralgischen Schmerzen sind die selbständigen, zum Theile bei sonst Gesunden, zum Theile aber auf der Basis von anderweitigen Erkrankungen (Gelenkrheumatismus, Syphilis, Diabetes etc.) auftretenden eigentlichen Neuralgien, dann die sogenannten lancinierenden Schmerzen bei Rückenmarksaffectionen, besonders im Initialstadium der *Tubes dorsalis*.

Zu den Parenchymschmerzen gehören in ihrer Mehrzahl die bei anatomischen Erkrankungen der verschiedensten Organe auftretenden Schmerzen, ferner die vielen, wohl hauptsächlich in die Meningen zu localisierenden Arten des diffusen Kopfschmerzes, nämlich der Kopfschmerz bei Meningitis, bei Hirndruck, der toxische, der fieberhafte, der dyspeptische und anämische Kopfschmerz, die Migraine, die meisten Formen des neurasthenischen Kopfschmerzes.

Während in der Mehrzahl der Fälle die Schmerzempfindung, mag sie nun neuralgischen oder parenchymatösen Charakter haben, peripheren Ursprunges ist, d. h. auf einer Erregung des peripheren sensiblen Neuroms (der peripheren Nerven oder sensiblen Wurzeln) beruht, erscheint es noch zweifelhaft, ob auch von den Leitungsbahnen oberhalb der sensiblen Wurzeln im Rückenmarke Schmerzen ausgelöst werden können, da nach der gewöhnlichen Auffassung dieser Theil der Leitung als rein ästhesodisch, als leitend, aber nicht als reizbar aufgefasst wird. Dagegen können zweifellos durch Läsionen der sensiblen Bahnen im Gehirn, besonders des hintersten Theiles der inneren Kapsel, excentrisch projectierte Schmerzen vorkommen.\* Und ebenso ist es

\*) Vgl. die spärliche Literatur hierüber bei Alfred A. Reichenberg, *Zeitschr. f. Nervenheilkunde*, Bd. XI, H. 5 u. 6, S. 349.



wohl sicher, dass Schmerzen auch in den allercentralsten Organen der Wahrnehmung ausgelöst werden können. Hierhin gehören die suggerierten und autosuggestierten und somit auch manche hysterische Schmerzen. Naturgemäss haben diese Schmerzen, da in den centralen Theilen die Anordnung der Elemente nicht den Nervenstämmen, sondern eher der Abgrenzung der Organe entspricht, in ihrer Ausbreitung den Charakter der Parenchymschmerzen, nicht der Neuralgien (z. B. die irrthümlich als Gelenkneuralgien bezeichneten Gelenkschmerzen Hysterischer).

An dieser Stelle müssen wir als eigenthümliche Combination von Symptomen erwähnen die sogenannte *Anaesthesia dolorosa*: Anästhesie für äussere Reize im Bereiche eines Körpertheiles mit gleichzeitig vorhandener spontanen Schmerzen in demselben. Diese Erscheinung kommt dann zustande, wenn ein Krankheitsherd, der meist in den peripheren Nerven oder Nervenwurzeln sitzt, einerseits die Fortleitung peripherer Erregungen unterbricht, anderseits die sensible Faserung selbst reizt. Besonders häufig trifft man diesen Symptomencomplex bei Tumoren der Nerven.

#### Hyperalgesie (Hyperästhesie) und Druckschmerzhaftigkeit.

Unter Hyperästhesie, besser Hyperalgesie, versteht man einen Zustand sensibler Apparate, bei welchem im Bereiche derselben die Theile, speciell die zugehörigen Hauttheile, schon mit Schmerzempfindung auf Erregungen reagieren, welche normalerweise nicht schmerzhaft sind. Die leiseste Berührung der Haut kann unter diesen Verhältnissen Schmerz hervorrufen, ebenso Verschiebungen der Theile und thermische Einwirkungen mildester Art. Seitdem wir die Schmerzempfindung, wenigstens diejenige der Haut, als spezifische Leistung einer bestimmten Art von Nervenfasern kennen gelernt haben (vgl. S. 729 f.), kann die Hyperalgesie wohl bloss als eine Ueberempfindlichkeit der Schmerznerven gedeutet werden. Für die Annahme, dass unter Umständen auch heftige Erregung anderer sensibler Qualitäten wie der Tast-, Wärme- und Kälteempfindung Schmerz erregen kann, ist bisher ein zwingender Beweis noch nicht erbracht, da bei allen heftigen Reizen der genannten Art auch eine gleichzeitige Erregung der Schmerznerven nicht ausgeschlossen ist. Es ist deshalb zweckmässig, den Ausdruck Hyperästhesie durch Hyperalgesie zu ersetzen. Die Schädigung der schmerzleitenden, resp. schmerzempfindenden Theile des Nervensystemes, welche der Hyperalgesie zugrundeliegt, ist in ihrem Wesen noch nicht näher bekannt. Sicher steht nur fest, dass sowohl periphere, als auch centrale Theile in diesen hyperalgetischen Zustand gerathen können. Häufig sind es Läsionen der Nachbarschaft, welche durch Mitbetheiligung der sensiblen Fasern oder Zellen die Hyperalgesie hervorrufen, indem sie leichte Schädigungen in denselben bedingen, welche nicht genügen, um Anästhesie zu erzeugen, sondern erregend wirken. Die bekanntesten Fälle von Hyperalgesie sind die Hyperalgesien im Bereiche neuralgisch afficierter Nerven, sowie im Anfangsstadium der Neuritis, ferner die zonenförmigen Hyperalgesien an der oberen Grenze von Sensibilitätsstörungen bei Rückenmarksquerläsionen, die allgemeine Hyperalgesie hysterischer oder neurasthenischer Patienten.

Die sogenannte Druckempfindlichkeit, besser gesagt vermehrte Schmerzempfindlichkeit auf Druck, ist in Wirklichkeit nichts anderes als eine besondere Form der Hyperalgesie. Für die Untersuchung des Nervensystemes ist von besonderem Interesse die Schmerzempfindlichkeit der Nervenstämmen auf Druck, wie sie hauptsächlich bei peripheren neuralgischen und

nenritischen Affectionen vorkommt. Es ist unter Umständen zweckmässig, auf diese Erscheinung zu untersuchen, auch wo keine spontane Schmerzhaftigkeit vorhanden ist.

In Betreff der hyperalgetischen Zonen der Haut bei Erkrankungen der Eingeweide vergleiche man das folgende Capitel über Mitempfindung.

### Mitempfindung (Reflexempfindung). Irradiation von Schmerzen. Kitzel.

#### Hyperalgetische Zonen der Haut bei Erkrankung tiefer Organe.

In enger Beziehung zur Hyperalgesie steht die Lehre von der sogenannten Mitempfindung oder Reflexempfindung.

Die bekannteste Form derselben ist die Irradiation von Schmerzen, bei welcher der Schmerz weit über den Bereich der peripher schmerzhaft gereizten Theile hinaus wahrgenommen wird (Schmerz im Bereiche des ganzen Trigeminus, bedingt durch einen einzigen cariösen Zahn u. dgl.). Diese Erscheinung ist bloss durch die Annahme zu erklären, dass die schmerzhaft Erregung in centralen Organen (Spinalganglien, graue Substanz des Rückenmarkes oder des Gehirns) durch Dendriten und Golgi'sche Collateralen auf benachbarte Bahnen überspringt oder irradiiert, wobei dann nach dem Gesetze der excentrischen Projection eine Sinnestäuschung in Betreff des Ursprunges der Empfindung entsteht.

Nicht immer handelt es sich bei den Mitempfindungen um Schmerzempfindung, weder bei der primären noch bei der secundären Empfindung, sondern es können auch Berührungs- und thermische Empfindungen, sowie Empfindungen der höheren Sinne zu Mitempfindungen führen, und diese selbst brauchen nicht schmerzhaft zu sein.

Als eine solche Mitempfindung möchte ich auch den Kitzel auffassen. Das Wesen desselben ist eine durch eine umschriebene Hautberührung hervorgerufene, über eine grosse Hautfläche irradiierende Mitempfindung von oscillierendem Charakter.

Quincke\*) hat sich das Verdienst einer recht vollständigen Zusammenstellung der bis jetzt bekannten und praktisch wichtigen Mitempfindungen erworben. Ich führe bloss einige der wichtigsten an: Trigeminusneuralgie bei Affectionen der Stirnhöhlen, Scheitelschmerz bei Affectionen des Mittelohres und des Processus mastoideus, Hustenreiz und Husten bei Reizung der hinteren Gehörgangswand (Irradiation vom Nervus auricularis vagi auf die übrigen Vagusäste), ausgedehntes Riesel- und Schauergefühl beim Beissen auf Sand, schmerzhaft Empfindung im Rücken beim Verschlucken, Kehlkopfschmerz beim Sondieren von Lungenabscessen (Quincke), Schmerzen im linken, seltener im rechten Arm bei Angina pectoris, Rückenschmerz bei Magenaffectionen, Kitzelgefühl in der Nase bei Eingeweidewürmern, Schulterschmerz bei Leberaffectionen, linksseitiger Schulterschmerz bei Milzaffectionen, Schmerzen in den Genitalien und im Rücken bei Nierenaffectionen, Lendenschmerz und Genitalschmerz bei Blasenleiden, Schmerz im Epigastrium und der Magengegend bei Endometritis und während der Menstruation, Knieschmerz bei Coxitis, simultane Polyästhesie (S. 729) bei Rückenmarkskrankheiten etc.

Sind schon diese Mitempfindungen von diagnostischer Wichtigkeit, so scheint dies in noch höherem Masse der Fall zu sein mit einer den Mitempfindungen verwandten und häufig damit verbundenen Erscheinung, nämlich den umschriebenen Hauthyperalgesien bei Erkrankungen tiefliegender Organe. Das bekannteste derartige Beispiel ist die Druckempfindlichkeit der Haut des Thorax in der Herzgegend bei Herzaffectionen. Die nächstliegende Erklärung derartiger Erscheinungen ist wohl die, dass von den erkrankten Organen ausgehende centripetale Reizungen,

\*) Zeitschr. f. klin. Med., Bd. XVII, 1890.



welche der directen Wahrnehmung entgehen, durch Irradiation benachbarte sensible Theile des Centralorganes erregen, welche Durchgangsstellen für die von den betreffenden Hautpartien kommenden sensiblen Bahnen sind. Im Gegensatz zu der eigentlichen Mitempfindung oder Irradiation ist hier die irradiierte Erregung nicht so stark, dass sie an sich als Schmerz zum Bewusstsein gelangt, sondern bloss derart, dass sie eine Uebererregbarkeit an den Einmündungsstellen der von der Haut kommenden sensiblen Leitung bedingt. Fig. 213 erläutert den Vorgang. Es sei *a* das erkrankte Organ. Von da gehe eine centripetale Erregung nach einer sensiblen Station *b*, z. B. im Rückenmark. Von da kann die Erregung einerseits in der Richtung nach *c* zum Bewusstsein kommen, anderseits nach *d* auf eine benachbarte sensible Bahn *e* überspringen. Je nachdem nun in *d* durch diesen Vorgang der Irradiation eine zu sich schmerzhaftige Erregung oder aber bloss ein übererregbarer Zustand hervorgerufen wird, bekommen wir entweder eine schmerzhaftige Mitempfindung, die nach *e* projectiert wird, oder aber eine Hyperalgesie der Hautregion *e* auf Druck und auf andere sonst nicht Schmerz verursachende Reizungen. Es geht hieraus hervor, dass wie die eigentlichen Mitempfindungen, so auch derartige umschriebene Hauthyperalgesien unter Umständen diagnostische Bedeutung erlangen können, da sie anatomisch prästabiliert sind. Es ist hierauf neuerdings, namentlich von dem englischen Neurologen Head,



Fig. 213.

Schema zur Erklärung der Hauthyperalgesien und Schmerzirradiationen bei Erkrankung tiefer Organe.

aufmerksam gemacht worden und derselbe hat sich die Mühe gegeben, in einer grossen Anzahl pathologischer Fälle derartige hyperalgetische Hautzonen aufzusuchen, um die Beziehungen derselben zu tiefliegenden Erkrankungen in diagnostischem Interesse festzustellen. Er fand dabei, entsprechend der oben gegebenen Erklärung, dass die hyperalgetischen Zonen auch diejenigen sind, nach welchen die irradiierten Schmerzen bei der betreffenden Organerkrankung projectiert werden. Head hat seine Beobachtungen in den hier reproduzierten Abbildungen\*) Fig. 214 und 215 zusammengestellt. Die einzelnen Zonen sind verschieden schraffiert dargestellt und die beigelegten Zahlen und Buchstabenbezeichnungen beziehen sich auf die Ordnungsnummer der Rückenmarksegmente (nach den zugehörigen Spinalnerven bezeichnet), deren Erregung der Hyperalgesie nach unseren Kenntnissen der spinalen Sensibilitätsstoppographie der Haut (vgl. S. 869 ff.) zugrundeliegt, und von welchen also wohl auch das Organ, welches bei der betreffenden Hyperalgesie erkrankt gefunden wird, innerviert wird. Die Localisation der hyperalgetischen Zonen am Kopfe in ihrer Beziehung zu bestimmten Erkrankungen lässt sich anatomisch bisher noch nicht erklären. Ich stelle nun dasjenige übersichtlich zusammen, was Head über die semiotische Bedeutung der einzelnen Zonen anführt.

\*) Einem Referate von Marinescu, Sem. médicale, 1896. Nr. 33, entnommen. Vgl. auch das Werk von H. Head, Die Sensibilitätsstörung der Haut bei Visceralerkrankungen. Deutsch von W. Seiffer, Berlin, Hirschwald, 1898.



1. Zonen des Rumpfes und der Extremitäten (Fig. 214).

Herzkrankheiten: Schmerzen und Hyperästhesien in den Zonen  $C_3^+$   $D_1$   $D_4$ .

Tuberkulöse Lungenaffektionen:  $D_1$ – $D_7$ , besonders  $D_2$   $D_4$   $D_5$ .

Oesophagusaffektionen: besonders  $D_5$   $D_6$   $D_7$ .

Affektionen der Mamma:  $D_4$   $D_5$ .

Magenaffektionen:  $D_6$   $D_7$   $D_9$ .

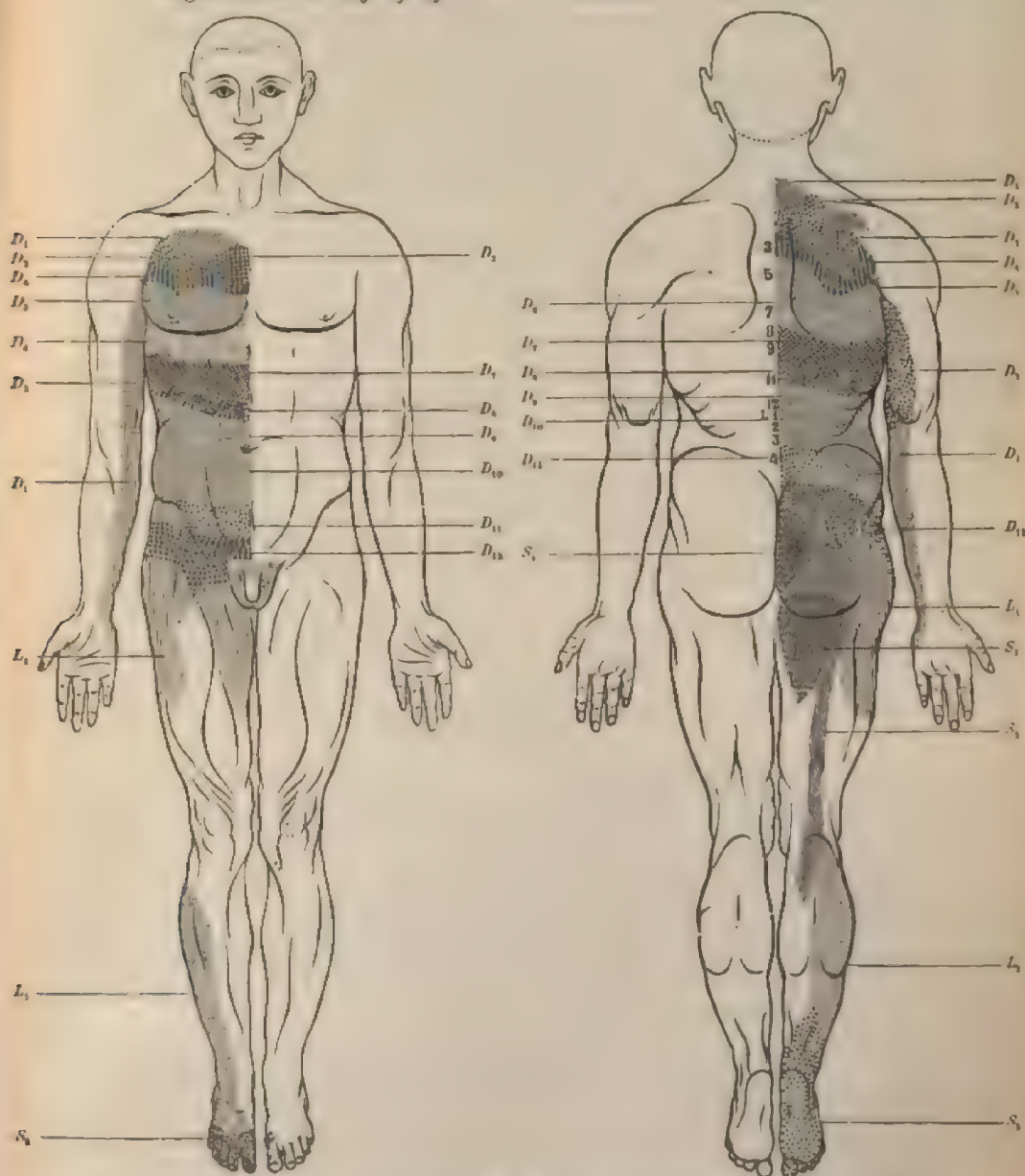


Fig. 214.

Hyperaesthetische und Irradiationszonen der Haut bei Erkrankungen tiefer Organe. Nach H. Head  
Rumpf und Extremitäten

\*] Vgl. Fig. 215.

Darm (Pylorus, Colon):  $D_{10}$   $D_{11}$   $D_{12}$ .  
 Leberaffectionen:  $D_7$   $D_8$   $D_9$   $D_{10}$ .  
 Nieren- und Ureterenaffectioren:  $D_{10}$   $D_{11}$   $L_1$ .  
 Blasenaffectionen:  $S_3$   $S_4$ .  
 Testikel- und Ovarienaffectionen:  $D_{10}$ .  
 Uterusaffectioren:  $D_{10}$   $D_{11}$   $D_{12}$   $L_1$ .  
 Affectionen des Muttermundes  $S_1$   $S_2$   $S_3$   $S_4$ .

Nach Head bedingen die Affectionen der serösen Häute keine Irradiation in der Haut.

## 2. Zonen am Kopfe und Halse (Fig. 215).

Nasenfrontalzone: Afficiert bei Affectionen der Augen, der Nase und der oberen Schneidezähne.

Mittlere Orbitalzone: Bei Hypermetropie.

Temporofrontalzone: Affectionen des Ohres und des Herzens.

Temporalzone: Bei Glaucom.

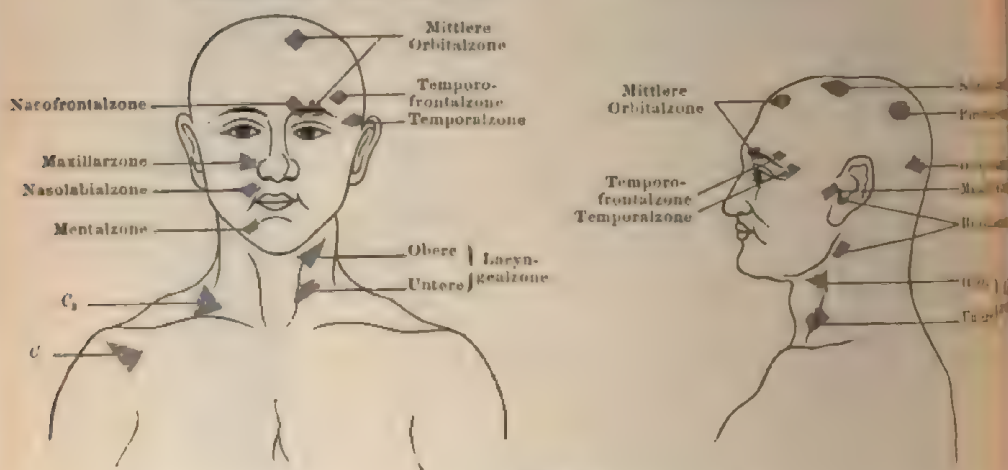


Fig. 215.

Hyperalgetische und Irradiationszonen der Haut bei Erkrankungen tiefer Organe nach Head Kopf und Hals.

Scheitelzone: Mittelohraffectionen.

Parietalzone: Ohr- und Magenaffectionen.

Occipitalzone: Affectionen der hinteren Hälfte des Larynx und gewisser Baucheingeweide.

Maxillarzone: Iritis und Glaukomaffectioren.

Mandibularzone: Affectionen der oberen Mahlзähne.

Nasolabialzone: Affectionen der Nase und der Zahnpulpa.

Mentalzone: Affectionen der Schneidezähne und Eckзähne.

Hyoidzone: Affectionen der Mandeln, Zunge und unteren Mahlзähne.

Obere Laryngealzone: Affectionen der Dorsalfäche der Zunge und Weisзähne.

Untere Laryngealzone: Affectionen des Larynx.

Es muss nun freilich gesagt werden, dass diese Angaben von Head noch weiterer Bestätigung bedürfen und dass dieselben wohl noch manche Modification erfahren werden. Immerhin empfiehlt es sich, auf den praktisch und theoretisch gleich interessanten Gegenstand fernerhin zu achten. Es sei noch bemerkt, dass die durch derartige Erfahrungen aufgedeckten Beziehungen tieferer Organe zur Hautoberfläche die Wirkung der therapeutischen Hautreize, insbesondere auf tiefgelegene schmerzhaft erregungen verständlich machen. Es liegt nahe, anzunehmen, dass auf den nàmlichen anatomischen Bahnen, auf welchen die Hauthyperästhesie bei Erkrankungen tiefer Organe zustande kommt, auch umgekehrt schmerzhemmende Einwirkungen durch heftige Erregungen der Haut ausgeübt werden können.

#### IV. Prüfung der Reflexe.')

Bei der Prüfung der Reflexe ist stets darauf zu achten, dass die Aufmerksamkeit des Untersuchten möglichst wenig auf die untersuchten Theile gerichtet ist, da sonst leicht unwillkürliche Hemmungen der Reflexe zustande kommen. Man lässt deshalb den Patienten zweckmässig, wie bei den Sensibilitätsprüfungen, die Augen schliessen. Eine bemerkenswerte und zuweilen zu Täuschung führende Thatsache ist die Ermüdung der Reflexe, welche sich darin äussert, dass oft nach mehrmaliger Auslösung eines Reflexes derselbe verschwindet. Es kann dies, falls ein einmaliger Reflex übersehen wird, leicht irrtümlich zur Ansicht führen, dass der Reflex fehlt. Hieraus ergibt sich die Regel, bei allen Reflexprüfungen gleich bei dem ersten Versuch genau aufzupassen, da auf diesen oft am meisten ankommt. Im übrigen ist zu bemerken, dass die Reflexe ebensowenig wie irgend eine andere nervöse Function sich constant in gleicher Weise verhalten, so dass auf das Resultat der Untersuchung, namentlich bei scheinbar fehlenden Reflexen, oft erst nach mehrmaligen und mit allen Cautelen ausgeführten Untersuchungen entscheidendes Gewicht zu legen ist. Dies gilt insbesondere von dem diagnostisch wichtigen Patellarreflex.

Es sei noch bemerkt, dass, während für gewöhnlich die Reflexe localer Natur sind, das heisst sich im Bereiche des gereizten Körpertheiles abspielen, bei Steigerungen der Reflexerregbarkeit, die zum Theile noch im Bereiche physiologischer Zustände vorübergehend vorkommen können, zum Theile aber mit der auf S. 752 besprochenen Reflexstauung zusammenhängen, die Reflexe sich zunächst in querer und dann in longitudinaler Richtung auf andere Muskelgebiete resp. auf andere Extremitäten ausbreiten können, wie es dem Pflüger'schen Gesetze der Reflexausbreitung entspricht.

In diagnostischer Beziehung kommen sowohl derartige Steigerungen, als auch Abschwächungen und Aufhebungen der Reflexe und endlich qualitativ abnorme sog. pathologische Reflexe in Betracht.

#### Normale Hautreflexe.

An der oberen Extremität und im Gesichte sind Hautreflexe sehr inconstant, sie haben deshalb diagnostisch nur da Bedeutung, wo sie in auffälliger Weise gesteigert sind. Die klinisch wichtigsten Hautreflexe sind folgende:

Der Fusssohlenreflex (Plantarreflex). Er kommt beim Gesunden durch Kitzeln oder Stechen der Fusssohle zustande und besteht aus einer Plantarflexion der Zehen, welcher bei stärkerer Reizung sofort eine Dorsalflexion der Zehen mit Dorsalflexion des Fusses und Beugung des Knie- und Hüftgelenkes folgt.

Der Cremasterreflex besteht in einer raschen Hebung des Hodens durch den Cremaster, welche eintritt, wenn man die Innentfläche des entsprechenden Oberschenkels durch Kratzen oder Stechen mittelst einer Nadel oder durch rasches Anstreifen mit dem Stiele eines Percussionshammers oder einem ähnlichen Gegenstande reizt. Dieser Reflex darf nicht verwechselt werden mit den trägen, wurmförmigen Contractionen der Tunica dartos, die beim Entblößen der Patienten infolge der Abkühlung häufig zustande kommen.

\*) Die Reflexe im Gebiete der Hirnnerven werden im speciellen Theile bei der Untersuchung der einzelnen Hirnnerven des näheren besprochen werden. In Betreff des Verhaltens der Blasen- und Mastdarmreflexe vergleiche man das Capitel über die Untersuchung der Blasen- und Mastdarmfunctionen.



Der Obliquus- oder Leistenreflex (K. Geigel\*) kommt bei der ähnlichen Reizung wie der Cremasterreflex bei beiden Geschlechtern zustande und besteht in einer Contraction der untersten Fasern des M. obliquus abdom. internus oberhalb und längs des Lig. Pouparti. Da der Cremaster nichts anderes ist als ein mit den Hoden durch den Leistencanal durchgetretenes Bündel des Obl. internus, so gehört der Cremasterreflex zum Obliquusreflex und die Untersuchung des letzteren ersetzt beim weiblichen Geschlecht die des Cremasterreflexes.

Der Bauchreflex ist eine durch Kitzeln, Kratzen oder Stechen der Bauchhaut entstehende Contraction der gleichseitigen queren, schrägen und geraden Bauchmuskeln, welche sich in Form einer Einziehung des Abdomens und einer Verziehung des Nabels nach der betreffenden Seite äussert.

In Wirklichkeit sind auf jeder Seite des Abdomens mehrere Bauchreflexe zu unterscheiden, ein oberer, mittlerer und unterer. Streicht man nämlich die Bauchhaut in horizontaler Richtung (nicht zu stark) in der Gegend des Epigastriums, Mesogastriums oder Hypogastriums, so treten reflectorische Contractionen der Bauchmuskeln auf, die annähernd auf die Höhe des bestrichenen Gebietes localisiert bleiben. Streicht man dagegen das Abdomen in seiner ganzen Länge in senkrechter Richtung, so contrahiert sich die ganze betreffende Bauchhälfte und das Maximum der Excursion befindet sich in der Höhe des Nabels. Dies ist dasjenige, was gewöhnlich als Bauchreflex schlechtweg bezeichnet wird. Bei stärkerer Reizung kann auch horizontales Streichen der Bauchdecken den allgemeinen Bauchreflex hervorrufen.

Der Interseapularreflex wird vom Innenrande der Scapula aus hervorgerufen und besteht in einer Adduction der Schulterblätter. Er fehlt häufig.

Der Glutäalreflex ist eine Contraction der Musculi glutaei durch Reizung der Glutäalhaut. Auch er ist nicht constant.

Der Analreflex besteht darin, dass Reizung der Haut des Anus (am besten durch Nadelstich) eine Contraction des Sphincter ani externus hervorruft. Er fehlt ebenfalls nicht selten.

In Betreff der diagnostischen Bedeutung der Abnormitäten der Hautreflexe und der Localisation der Hautreflexe in den Rückenmarkssegmenten vgl. S. 753 ff. und S. 875 ff.

### Sehnen-, Periost- und Gelenkreflexe.

Der Patellarreflex oder das Kniephänomen besteht in einer Contraction des Musculus quadriceps bei Schlag auf die Patellarsehne mittelst des Ulnarrandes der Hand oder besser eines festen, nicht zu leichten, kantigen Gegenstandes (Percussionshammer).

Der Achillessehnenreflex besteht in einer Contraction der Wadenmuskulatur bei Schlag auf die Achillessehne oder bei plötzlicher Anspannung derselben durch passive Dorsalflexion des Fusses. Stellt man den Versuch in der letzterwähnten Weise an, so erhält man, falls der Achillessehnenreflex pathologisch gesteigert ist, eine Reihe sich rasch folgender Plantarflexionen des Fusses, welche sich häufig solange wiederholen, als man vom Fussballen aus einen dorsalwärts gerichteten Druck ausübt. Die Wiederholung der Flexionen rührt hier offenbar davon her, dass jede Contraction der Wadenmuskulatur die Wirkung des Druckes auf die Planta vorübergehend aufhebt, so dass derselbe nachher als erneuter Stoss einwirkt. Man bezeichnet die in dieser Weise sich äussernde Steigerung des Achillessehnenreflexes kurz Fussphänomen oder Fussklonus.

Die Sehnenreflexe an der oberen Extremität sind ziemlich inconstant. Man erhält zuweilen bei Gesunden eine Biegung der Hand durch

\*) D. med. Wochenschr., 1892, Bd. 8, S. 166.

Beklopfen der Beugesehnen am Handgelenke, eine Beugung des Vorderarmes von der Bicepssehne, eine Streckung desselben von der Tricepssehne aus. Bei Steigerung der Sehnenreflexe können solche dagegen auch in der oberen Extremität von den verschiedensten Sehnen aus durch Beklopfen erhalten werden. Unter diesen Verhältnissen erhält man zuweilen einen Klonus, wenn man die Hand stark dorsal flektiert, Handklonus (Analogon des Fussklonus).

Periost- und Gelenkreflexe entstehen in inconstanter Weise beim Gesunden durch Beklopfen verschiedener Knochenvorsprünge und Gelenke. Die bekanntesten Periostreflexe sind diejenigen der Crista tibiae, der Ulna und des Radius am Handgelenke.

Bei der Prüfung der Sehnen- und Periostreflexe ist die schon oben betonte Forderung, die Aufmerksamkeit des Patienten von dem untersuchten Körperteile abzulenken, besonders wichtig, da die letztere allein oft schon genügt, um das Zustandekommen des gesuchten Reflexes zu verhindern. Zur Ablenkung der Aufmerksamkeit unterhält man sich am besten während der Untersuchung mit dem Patienten über irgendeinen gleichgültigen Gegenstand, oder man wendet bei der Prüfung der Sehnenreflexe der unteren Extremitäten den sogenannten Jendrassik'schen Kunstgriff an, indem man den Patienten auffordert, seine beiden Zeigefinger ineinander zu hängen und in dieser Weise die Vorderarme, ohne die Finger loszulassen, fest voneinander zu ziehen. Ich will jedoch bemerken, dass, wenn auch der Jendrassik'sche Kunstgriff häufig zum Ziele führt, er nicht selten auch die entgegengesetzte Wirkung hat, indem er den Patellarreflex unterdrückt oder abschwächt. Es hängt dies offenbar von der Art und Weise ab, wie der Patient sich dabei verhält, ob er wirklich, wie man es beabsichtigt, dabei seine Aufmerksamkeit und Anstrengung ausschliesslich auf die Finger concentrirt, oder ob er gleichzeitig die Muskeln der unteren Extremitäten durch Mitbewegungen anspannt. Das letztere wirkt auf das Zustandekommen der Patellarreflexe ungünstig. Wichtig ist es ferner, bei der Untersuchung auch die Stellung der Extremität so zu wählen, dass die Muskeln, welche bei dem Reflexe in Betracht kommen, erschlaft sind. Dies gilt namentlich für die Prüfung des Patellarreflexes, welche man am besten vornimmt, während der Patient in sitzender Stellung das untersuchte Bein über dem anderen kreuzt und schlaff herabhängen lässt. Bei bettlägerigen Kranken, welche nicht sitzen können, wird zur Prüfung des Patellarreflexes das Bein passiv in halbe Flexion gebracht.

### Constanz resp. Häufigkeit des Vorkommens der normalen Reflexe des Spinalnervengebietes.

Von den im vorstehenden beschriebenen Reflexen sind nur wenige einigermaßen constant (aus diese nicht absolute), manche sind sogar bloss in einer Minderzahl der Fälle vorhanden. Nach den Untersuchungen von Pflüsterer\*) fanden sich die Reflexe in folgender Häufigkeit:

Bei Männern:

Epigastrischer Reflex (oberer Bauchdeckenreflex) . . . . .	vorkommend in 62% <sup>*)</sup>
Abdominalreflex (mittlerer Bauchdeckenreflex) . . . . .	" " 39% <sup>**)</sup>
Cremasterreflex . . . . .	" " 66% <sup>**)</sup>
Plantarreflex . . . . .	" " 98% <sup>*)</sup>
Interseapularreflex . . . . .	" " 15% <sup>*)</sup>
Glutäalreflex . . . . .	" " 28% <sup>*)</sup>

\*) Citirt nach K. Geigel, D. med. Wochenschr., 1892, Nr. 8, S. 166.

\*\*) Ich habe den Eindruck, dass diese Zahl zu tief gegriffen ist.



Periostreflex von der vorderen Tibiakante . . . . .	vorkommend in 5
Periostreflex von dem unteren Ende der Vorderarmknochen . . . . .	" " 29
Patellarreflex . . . . .	" " 98
Achillessehnenreflex . . . . .	" " 57
Bicepssehnenreflex . . . . .	" " 47
Tricepssehnenreflex . . . . .	" " 48

Bei Frauen:	Vorhanden	Fehlend	Einseitig	Fehlend
Plantarreflex . . . . .	88	11	1	-
Bauchreflex . . . . .	92	7	-	1
Interscapularreflex . . . . .	13	86	1	-
Glutäalreflex . . . . .	11	89	-	-

Hieraus ergibt sich, dass nur das Fehlen der gesperrt gedruckten Reflexe diagnostisch verwertbar ist.

### Neuere Anschauungen über die Entstehung der Reflexe.

Während man früher mit Rücksicht auf das Resultat von Thierversuchen geneigt war, die sämtlichen Reflexe im Rückenmark zu localisieren, umso mehr, als die Steigerung der Reflexe bei den meisten Rückenmarksquerläsionen damit gut übereinzustimmen schien, hat sich in der neueren Nervenpathologie, ausgehend von den Untersuchungen Bastians, eine Strömung geltend gemacht, welche das Rückenmark als Reflexorgan beim Menschen zu entthronen sucht. Es ist diese Tendenz wesentlich auf Beobachtungen von Bastian und anderen zurückzuführen, welche ergeben haben, dass in einigen Fällen bei vollkommener Quertrennung des Rückenmarkes im Gegensatz zu den unvollständigen Quertrennungen sämtliche Reflexe in den unteren Extremitäten vollkommen erloschen gefunden wurden. Man stellte deshalb die Behauptung auf, dass in allen denjenigen Fällen, wo bei Querläsionen noch Reflexe in den unterhalb der Querläsion innervierten Gebieten gefunden werden oder wo dieselben sogar gesteigert sind, es sich nicht um vollständige Quertrennungen handeln könne. Es ist aber klar, dass einzelne derartige Beobachtungen von Aufhebung sämtlicher Reflexe bei Querläsionen des Rückenmarkes nichts beweisen, da ja in solchen Fällen durch Hemmungen oder infolge verminderter Blutzufuhr durch die Läsion der Arteriae spinales der unterhalb der Durchtrennung liegende Theil des Rückenmarkes beeinflusst sein kann.\*) Viel wichtiger für die Entscheidung, ob die klinisch in Betracht kommenden Reflexe beim Menschen sich im Rückenmark abspielen oder nicht, ist die Frage, ob es Fälle gibt, wo bei anatomisch festgestellter völliger Querläsion des Rückenmarkes noch Reflexe der unteren Körpertheile beobachtet werden. Derartige einwandfreie Fälle sind nun bekannt geworden.\*\*\*) Dieselben ergeben, dass wenigstens die Sehnenreflexe zweifellos im Rückenmark sich abspielen. Ähnliche Resultate ergaben auch die Beobachtungen von Laborde\*\*\*) an Enthaupteten, bei denen sich noch Sehnenreflexe nachweisen liessen. Ist somit die Ansicht, dass alle Reflexe der Mitwirkung des Gehirnes†) bedürfen, unhaltbar, so hat doch die ganze Bewegung das Gute gehabt, dass man die frühere Anschauung, wonach alle Reflexe ausschliesslich im Rückenmark resp. in den diesen homologen Theilen des Gehirnstammes sich abspielen, etwas genauer auf ihre Richtigkeit

\*) Gerhardt, Ueber das Verhalten der Reflexe bei Querdurchtrennung des Rückenmarkes, D. Zeitsch. f. Nervenheilkunde, 1895, Bd. VI, S. 127, und Jendrassik, Ueber die allgemeine Localisation der Reflexe, D. Arch. f. klin. Med., 1894, Bd. 52.

\*\*) Ibidem.

\*\*\*) Citirt nach Jendrassik, l. c.

†) Nach Bastians und Jacksons Auffassung speciell des Kleinhirns.



zu prüfen unternahm und es ist das Verdienst von Jendrassik, gestützt auf klinische Erfahrungen den Versuch einer Theorie der Reflexe gemacht zu haben, auf den wir näher eingehen müssen.

Es gibt nach Jendrassik spinale und cerebrale Reflexe und endlich solche, welche zugleich spinal und cerebral sind, d. h. für ihr normales Zustandekommen sowohl spinaler als cerebraler Reflexcentren bedürfen. Jendrassik theilt die physiologischen Reflexe folgendermassen ein und gibt folgende Charakteristik der einzelnen Kategorien:

**I. Spinale Reflexe:** Dahin gehören die Sehnen-, Periost- und Gelenkreflexe. Ihre Charaktere sind: 1. Die Auslösung erfolgt meist von Theilen aus, die wenig Empfindung haben. 2. Der Reflex ist mit keinem spezifischen Gefühl verbunden. 3. Die Auslösung geschieht durch einfache mechanische Reizung, Schlag u. s. w. 4. Die Intensität hängt von der Intensität, nicht von der Dauer der Reizung ab. 5. An uns selbst sind die Reflexe ebenso leicht auslösbar wie an anderen. 6. Die Latenzzeit dieser Reflexe ist entsprechend ihrer Entstehung im Rückenmark am kürzesten. 7. Die entstandene Bewegung ist eine sehr einfache und es geht ihr eine erkennbare Zweckmässigkeit ab. 8. Anstrengung anderer Muskeln erhöht diese Reflexe (Jendrassik'scher Kunstgriff, vgl. jedoch die auf diesen bezügliche Bemerkung S. 747). 9. Verlangsamung dieser Reflexe kommt pathologisch nie vor. 10. Psychische Einflüsse sind, abgesehen von der Ablenkung der Aufmerksamkeit, welche die Reflexe verstärkt, ohne Einfluss.

**II. Cerebrale Reflexe.** Vorwiegend Hautreflexe. Dahin gehören: Scapular-, Bauch-, Cremaster-, Glutäal-, Fusssohlen-, Augenlid-, Gaumen-, Conjunctival- und Analreflex. Diese Reflexe haben folgende Eigenthümlichkeiten: 1. Die Auslösung erfolgt von gut empfindenden Stellen aus, unter denen besonders an leise Berührung nicht gewöhnte Stellen geeignet sind (Kitzel). 2. Die Auslösung ist mit einer spezifischen Empfindung verbunden (Stich, Kälte, Kitzel u. s. w.). 3. Es genügt eine ebenso kurze Reizung wie bei den Reflexen der ersten Kategorie. 4. Schwächere Berührung hat oft stärkere Wirkung als starke, die Individualität ist von grossem Einflusse. 5. An sich selbst kann man diese Reflexe kaum oder nur in geringerem Grade auslösen. 6. Die Latenzzeit ist eine längere und nicht so constante wie bei der ersten Kategorie von Reflexen. Sie ist sehr von der Empfindungszeit abhängig und entspricht der Reactionszeit (d. h. der Zeit, welche die willkürliche Reaction auf einen sensiblen Reiz erfordert). 7. Die entstandene Bewegung ist einfach und ihr Hauptcharakter ist Flucht vor der Einwirkung. 8. Gesteigerte Thätigkeit anderer Muskeln steigert den Reflex nie, kann ihn sogar herabsetzen. 9. Bei Hirnlahmungen sind diese Reflexe auf der gelähmten Seite herabgesetzt. 10. In Fällen von verspäteter Empfindung sind auch diese Reflexe verspätet. 11. Psychische Einflüsse können diese Reflexe herabsetzen, aber auch steigern, Ablenkung der Aufmerksamkeit vermindert den Reflex.

**III. Complicirtere Reflexe\*).** Es handelt sich hier um Reflexe, welche complicirte „Centren“ haben, innerhalb deren der Reflex nicht als einfache Bewegung, sondern als Serie von solchen sich abspielt. Dahin gehören folgende Reflexarten: Niesreflex, Brechreflex, Schluckreflex, Hustenreflex, Harnentleerung, Kothentleerung, Genitalreflex (Ejaculation). Ihr gemeinsamer Charakter ist folgender: 1. Sie sind von gut empfindenden Stellen auslösbar. 2. Die Auslösung geht mit spezifischer Empfindung vor sich und diese Empfindung spielt bei der Entstehung des Reflexes selbst eine noch grössere Rolle als bei der Gruppe II. 3. Die Auslösung erfordert hier die längste Reizung. 4. Die Individualität hat einen grossen Einfluss auf das Zustandekommen des Reflexes. 5. Die Reizung, welche diese Reflexe hervorruft, ist eine spezifische, complicirte. 6. Die Latenzzeit ist hier die längste und es scheint eine Art von Summation der Erregungen zur Auslösung nothwendig zu sein. 7. Die entstehende Bewegung ist eine sehr complicirte, bilaterale, es treten mehrere Muskelgruppen, bei einigen dieser Reflexe auch antagonistische in Action. 8. Muskelthätigkeit wirkt einigermaassen schwachend. 9. Psychische Einflüsse sind von grosser Wirkung. 10. Reflexe dieser Gruppe gehören zu den vegetativen Functionen.

Einer Erläuterung bedarf noch der Unterschied der Gruppe III von der Gruppe II. Derselbe besteht wesentlich darin, dass bei Gruppe II sich die Empfindung direct in einfache Reflexbewegung umsetzt, während bei Gruppe III die Empfindung

\*) Ich würde für dieselben die Bezeichnung corticonucleäre Reflexe vorschlagen. Soweit sie spinalen Innervationsgebieten angehören, können sie auch als cerebros spinal bezeichnet werden.

resp. corticale Erregung zunächst ein compliciertes, aus verschiedenen Einzelcentren bestehendes subordiniertes Reflexcentrum in Function setzt, innerhalb dessen der Reflexvorgang dann einen selbständigen Ablauf nimmt. Der cerebrale Factor spielt bei den einzelnen cerebronucleären Reflexen eine verschieden grosse Rolle, wie schon daraus hervorgeht, dass vollkommen Bewusstlose niemals husten oder niesen, dagegen unter Umständen noch schlucken und in normaler Weise, wenn auch unbewusst, Urin und Koth entleeren.

Zu Gunsten der Richtigkeit der Auffassung, wonach bei den zwei letzten Gruppen von Reflexen corticale Vorgänge eine Rolle spielen, möchte ich aufführen die Abschwächung der Hautreflexe von anästhetischen Stellen hysterischer aus sowie das rein cerebrale Zustandekommen z. B. des Plantarreflexes bei kitzlichen Patienten, denen man nur mit Kitzel droht, ohne sie zu berühren, ebenso das Zustandekommen von Erbrechen bei ekelhaften Vorstellungen u. s. w.

Fragen wir uns, wie sich unter Zugrundelegung dieser Anschauungen von der Entstehung der Reflexe das klinische Verhalten der Reflexe unter pathologischen Bedingungen speciell bei unterbrechenden Herdläsionen im Gehirn und Rückenmark erklärt:

**Cerebrale Hemiplegien.** Hier sind die Sehnenreflexe (Kategorie I), da sie spinaler Natur sind, in der Regel erhalten. Im Anfange können sie (wie man annimmt, durch hemmende Wirkungen der Läsion) erloschen sein. Später werden sie gewöhnlich durch den völligen Wegfall der cerebralen Hemmungen (vgl. S. 716 f., *serice Contracturen*) gesteigert. — Das Verhalten der Hautreflexe (Kategorie II) bei der cerebralen Hemiplegie erklärt sich unter der Annahme, dass im grossen und ganzen die Willkürbahn (Pyramidenbahn) identisch ist mit dem motorischen Schenkel des corticalen Reflexbogens oder wenigstens demselben sehr nahe verläuft. Wir finden auf der gelähmten Seite meist Herabsetzung oder Erlöschensein der (zur Kategorie II gehörigen) Hautreflexe, weil der Reflexbogen derselben unterbrochen ist. Bei der indirect (durch Fernwirkung) bedingten Hemiplegie können die Hautreflexe, wenn sie auch gewöhnlich anfangs herabgesetzt sind, erhalten sein. Es erklärt sich dies aus der Annahme, dass die Läsion hier die Willkürimpulse nicht durchlässt, wohl aber die Refleximpulse. Das Erhaltensein der Hautreflexe auf der hemiplegischen Seite kann also als ein Zeichen gunstiger Vorbedeutung aufgefasst werden, weil es für ein nicht vollständiges Durchbrochensein der motorischen Bahn spricht. — Das Verhalten der complicierten Reflexe (Gruppe III) bei der cerebralen Hemiplegie ist je nach dem verschiedenen starken Einfluss, welchen der cerebrale Factor bei ihrer Entstehung hat (vgl. oben), verschieden. In der Regel werden sie nicht gestört, schon weil sie bilateral innerviert werden. Das Speciellere über die wichtigsten dieser Reflexe, nämlich die Blasen- und Mastdarmfunctionen, soll später besprochen werden (S. 887 ff.).

**Rückenmarksquerläsionen.** Hier müssen, falls das Jendrassik'sche Schema richtig ist, im allgemeinen die Sehnenreflexe als rein spinale Reflexe, soweit die Läsion nicht gerade ihre Centren zerstört hat, erhalten, die Hautreflexe dagegen als cerebrale Reflexe gestört sein. Hiermit scheint nun die klinische Erfahrung nicht recht übereinzustimmen. Bei dem gewöhnlichen Bilde der Rückenmarksquerläsion, wie wir sie so häufig infolge von Myelitis zu Gesichte bekommen, finden wir gewöhnlich sowohl die Hautreflexe als auch die Sehnenreflexe gesteigert. Wie ist dies zu erklären? Das Erhaltensein der Sehnenreflexe ist nach dem Schema ohne weiteres klar. Ihre Steigerung beruht, wie man annimmt, auf dem Wegfall reflexhemmender Einwirkungen, die in den lädierten Pyramidenbahnen verlaufen. — Woher aber die Steigerung der Hautreflexe, wenn dieselben wirklich, wie Jendrassik annimmt, ihren „Bogen“ im Gehirn haben? Hier macht nun Jendrassik darauf aufmerksam, dass dasjenige, was man bei den Rückenmarksquerläsionen gewöhnlich einfach als gesteigerte Hautreflexe betrachtet, in Wirklichkeit pathologische Hautreflexe seien, welche in dieser Form normalerweise gar nicht existieren, sondern erst bei der Quertrennung die verschwundenen normalen Hautreflexe ersetzen. Gesteigert erscheinen namentlich die Reflexe von den unteren Extremitäten aus. Die Gründe, warum man berechtigt ist, anzunehmen, dass diese starken Reflexe nicht eine einfache Steigerung der normalen Hautreflexe darstellen, sind nach Jendrassik folgende: Die normalen Hautreflexe der unteren Extremitäten sind bloss von der Fusssole aus erhaltlich, wie hochgradig die Erregung auch sein mag. Die pathologischen Hautreflexe bei der Rückenmarksquerläsion sind ziemlich von jeder Stelle der unteren Extremität aus zu erhalten. Der normale Plantarreflex ist an Kitzel und Schmerzempfindung gebunden und ist zeitlich von dem Auftreten der dazu gehörigen Empfindung abhängig (was am besten bei verlangsamer Schmerzleitung bei Tabes zu erkennen ist), die pathologischen Hautreflexe sind dagegen nicht mit Empfindungen



verbunden und nicht an dieselben gebunden. Der physiologische Hautreflex ermüdet bei wiederholter Prüfung, auch wenn er sehr stark ist, bald. Der pathologische ermüdet nicht, sondern ist immer wieder erhältlich. Der physiologische Hautreflex tritt besonders leicht bei leichter Berührung auf, der pathologische dagegen ist proportional der Stärke des Reizes. Der pathologische Hautreflex besteht immer darin, dass der Oberschenkel maximal angezogen, das Knie nach aussen rotiert, der Fuss dorsal flektiert wird, in seltenen Fällen umgekehrt in einer Streckung des Oberschenkels und Plantarflexion des Fusses. Beides ist verschieden von dem eine möglichst kurze Fluchtbewegung darstellenden physiologischen Hautreflex, bei welchem in erster Linie bloss eine Streckung (Dorsalflexion) des Fusses und nur in geringem Maasse leichte Bewegungen der Oberschenkel- und Beckenmuskeln zustandekommen. Das Auftreten dieser starken abnormen Hautreflexe an Stelle der normalen erklärt sich nach Jendrassik bei den Rückenmarksquerläsionen dadurch, dass die sensiblen Impulse, welche an der Läsionsstelle unterbrochen werden, sich gewissermassen seitliche Reflexwege bahnen, die unter normalen Verhältnissen nicht betreten werden. Gegenüber diesem gewöhnlichen Verhalten der Hautreflexe bei der Rückenmarksquerläsion würden sich die Fälle, wo bei acuten Rückenmarksläsionen Hautreflexe in vermindertem Maasse zustandekommen, durch die Annahme erklären, dass der untere Theil des Rückenmarkes, sei es anatonisch (mangelhafte Blutversorgung), sei es durch hemmende Einwirkungen von der Läsionsstelle aus, mit geschädigt ist, so dass jene pathologischen Reflexe nicht zustande kommen können. Eine ähnliche Erklärung würde man für diejenigen Fälle geben müssen, wo auch die Sehnenreflexe, wie es bei den acuten traumatischen vollkommenen Quertrennungen des Rückenmarkes die Regel ist, erlöschen gefunden werden. Für diese Auffassung spricht, dass in diesen Fällen der ursprünglichen Herabsetzung der Haut- und Sehnenreflexe häufig später eine Steigerung derselben, resp. eine Steigerung der Sehnenreflexe und das Auftreten pathologischer Hautreflexe folgt.

So die Jendrassik'sche Auffassung. Trotzdem dass manches für die hier auseinandergesetzte Jendrassik'sche Anschauung von der Genese der Reflexe spricht, so hat dieselbe doch in einer Beziehung meines Erachtens eine grosse Schwierigkeit. Dieselbe liegt in der Annahme, dass die Reflexe, welche bei Rückenmarksquerläsionen in den vom unteren Theile des Rückenmarkes innervierten Theilen zustandekommen, nicht erhaltene, sondern neu gebahnte pathologische Reflexe seien. Wenn diese Auffassung auch zulässig erscheint für die starken und veränderten Reflexe von den unteren Extremitäten aus, wie sie oben beschrieben wurden, so erscheint es doch durchaus gezwungen, bei einer Myelitis des oberen Dorsalmarkes mit vollkommener motorischer und sensibler Lähmung anzunehmen, dass, falls man hier noch den Cremasterreflex, die Bauchreflexe u. s. w. nachweisen kann, diese engumschriebenen Reflexe auf einem anderen Wege als dem physiologischen zustandekommen und doch muss wohl bei solchen vollständigen Lähmungen angenommen werden, dass der physiologische cerebrale Reflexweg versperrt ist. Das Fortbestehen dieser Reflexe, mögen sie nun normal stark, abgeschwächt oder gesteigert sein (alle drei Möglichkeiten kommen bei Querläsionen des Rückenmarkes vor), lässt sich doch am leichtesten erklären durch die Annahme, dass ihre Centren oder, besser gesagt, ihre Reflexbögen unterhalb der Querläsion liegen und erhalten sind. Andererseits aber erscheint das entgegengesetzte Verhalten dieser Reflexe bei den cerebralen Hemiplegien schwer vereinbar mit dieser Annahme. Es scheint mir, dass die Lösung dieses Dilemmas durch folgende Annahme möglich ist: Die von Jendrassik als rein cerebral betrachteten Hautreflexe sind in Wirklichkeit wie seine dritte Gruppe (S. 749) corticonucleär, resp. soweit sie spinale Gebiete betreffen, cerebrospinal, sie haben ihr eigentliches Reflexcentrum oder, besser gesagt,<sup>\*)</sup> einen unteren

<sup>\*)</sup> In Betreff des kaum mehr haltbaren Begriffes und des bloss im Interesse der Abkürzung gestatteten Ausdruckes „Reflexcentren“ vergleiche die Auseinandersetzung auf S. 875 f. (Segmentlocalisation).



kurzen Reflexbogen im Rückenmark, daneben aber einen übergeordneten „oberen Reflexbogen“ im Gehirn. Sie besitzen also gewissermassen zwei collaterale Reflexbogen (vgl. Fig. 262, S. 876). Unter normalen Verhältnissen ist bei der Entstehung des Reflexes die Miterregung des cerebralen Bogens nothwendig, nur unter seiner Mitwirkung wird dann durch einen centrifugalen Impuls das Rückenmarkscentrum genügend erregt und damit der Reflex selbst ins Spiel gesetzt. Bei cerebralen motorischen Hemiplegien ist die centrifugale Bahn vom Gehirn zum „Reflexcentrum“ im Rückenmark (die wahrscheinlich identisch ist mit der Pyramidenbahn oder ihr wenigstens nahe verläuft) unterbrochen (Läsion *ab* Fig. 262, S. 876) und die Hautreflexe kommen auf der gelähmten Seite nicht zustande. Handelt es sich dagegen um eine Rückenmarksquerläsion (*cd* in der nämlichen Figur), so sind die Verhältnisse folgende: Der cerebrale Reflexbogen ist auch hier unterbrochen. Man sollte also erwarten, dass auch hier ganz ähnlich wie bei der cerebralen Lähmung die Hautreflexe erloschen gefunden werden. Dass dies nicht der Fall ist, erklärt sich nun daraus, dass die Querläsion durch die sensible Leitungsunterbrechung im Rückenmark die sensible Erregung gewissermassen staut. Der von der Peripherie ausgelöste Impuls wird sich also seine Bahn im Bereiche der unteren Rückenmarkssegmente suchen müssen. Dies wird im allgemeinen in der Richtung des präformierten spinalen Reflexbogens des betreffenden cerebrospinalen Reflexes geschehen, da dieser die ausgeschliffenste Bahn darstellt, so dass nun die sonst auf cerebrospinalen Wege zustande kommenden Hautreflexe rein spinal zustande kommen. Bei dieser Auffassung erklärt es sich, dass manche der erhaltenen Reflexe, so die Bauchreflexe, der Cremasterreflex, ihre vollkommen physiologische Ausbreitungsform beibehalten, ebenso aber auch erklärt es sich, dass manche andere Reflexe dabei durch die Stauung der Erregung an der Querläsion neben abnormer Stärke auch eine abnorme Ausbreitungsform durch Ueberspringen der Erregung auf benachbarte Bahnen erlangen (Jendrassiks pathologische Reflexe, vgl. auch S. 755 f.). Die Stauung der Erregung an der Läsionsstelle genügt bei dieser Auffassung, um auch ohne die Annahme des Wegfalles reflexhemmender Bahnen (die übrigens nicht bestritten werden soll) die abnorme Stärke der Reflexe bei der Rückenmarksquerläsion zu erklären. Bei der cerebralen Hemiplegie (Läsion *ab*, Fig. 262, S. 876) ist dem gegenüber, wie die Figur zeigt, da hier der centripetalen Erregung im ganzen Rückenmark und einem grossen Theile des Gehirnes ausgedehnte Abflusswege offen stehen, kein Grund für eine eigentliche Stauung der Erregung und somit auch kein Grund für ein rein spinales Zustandekommen der sonst vom Gehirn ausgehenden Reflexe vorhanden, und dieselben fallen deshalb infolge des Fehlens der cerebralen Auslösung einfach aus oder erscheinen wenigstens abgeschwächt. Man kann wohl annehmen, dass hier die centripetalen Impulse sich wirkungslos über die weit offenstehenden Bahnen des Centralnervensystemes ausbreiten und dort gewissermassen im Sande verlaufen. Es ist zu bemerken, dass die Annahme von Stauung und Ueberspringen der Erregungen im Rückenmark gegenwärtig wohl Anspruch darauf erheben kann, mehr als eine blosse bildliche Auffassung zu sein, seitdem wir durch die Golgi'schen Untersuchungen wissen, dass im Rückenmark durch die Existenz der verzweigten sensiblen Collateralen (Fig. 262, S. 876) in der That Abflusswege für die Erregungen nach allen Seiten hin offenstehen, und dass es nur von der Grösse der Widerstände abhängt, welcher dieser Wege durch die Erregung resp. durch einen Reflex betreten wird. Die zuweilen bei sehr acuten, besonders traumatischen Rückenmarksaffectionen vorkommende

Abschwächung der Reflexe wird auch nach der hier vertretenen Theorie entweder auf Hemmungen oder auf Schädigungen der unteren Rückenmarksabschnitte durch Circulationsstörungen u. s. w. zurückzuführen sein. Wie sich das Verhalten der Blasen- und Mastdarmfunction nach der hier vertretenen Auffassung erklärt, soll später (S. 891) auseinandergesetzt werden.

Nach dieser meiner Auffassung würde sich also das Schema der Reflexe gegenüber Jendrassik vereinfachen. Wir hätten physiologisch nur zu unterscheiden zwischen zwei Gruppen von Reflexen. Die erste Gruppe wird gebildet durch die rein spinalen, resp. soweit es sich um die Gebiete von Hirnnerven handelt, rein nucleären Reflexe. Es sind dies die Sehnen-, Periost- und Gelenkreflexe. Die zweite Gruppe sind die cerebrospinalen resp. cerebronucleären Reflexe, zu welchen die normalen einfachen Haut- und Schleimhautreflexe, sowie die complicierteren Reflexe der Jendrassik'schen dritten Gruppe, Blasen- und Mastdarmfunctionen u. s. w. gehören. Bei dieser zweiten Gruppe wirken Hirn und Rückenmark resp. Hirnrinde und Hirnnervenkerne normalerweise zusammen, indem die Action in einem unteren (nucleären) Reflexbogen unter physiologischen Verhältnissen von der Hirnrinde ausgelöst wird. Bei Querläsionen des Rückenmarks können Reflexe dieser zweiten Gruppe auf rein spinalem Wege zustandekommen und dabei durch Reflexstauung verstärkt und auch deformiert werden. Es scheint mir diese Auffassung die einzige zu sein, welche unseren klinischen Erfahrungen entspricht. Die Jendrassik'sche Auffassung stellt sich wesentlich dadurch in Gegensatz zu den Thatsachen, dass sie die spinalen kurzen Wege für Hautreflexe nicht anerkennt, die wir ja doch auf Grund pathologisch-anatomischer und experimenteller Befunde (vgl. die Tabelle auf S. 877 ff.) sogar schon localisieren und auch mit Erfolg für die Localdiagnostik verwerten können.

### Die quantitativen Veränderungen des Verhaltens der Reflexe in ihrer diagnostischen und prognostischen Bedeutung.

Zunächst ist zu betonen, dass das Vorhandensein der Reflexe diagnostisch stets von grösserer Wichtigkeit ist als das Fehlen derselben, weil das erstere mit Sicherheit beweist, dass der betreffende Reflexbogen erhalten ist, während beim Fehlen der Reflexe neben der Unterbrechung des Reflexbogens noch die Möglichkeit einer blossen Hemmungswirkung und einer Fernwirkung durch Circulationsstörungen diagnostisch in Berücksichtigung zu ziehen ist. In ähnlicher Weise ist aber auch eine Steigerung der Reflexe mehrdeutig. Sie kann sowohl durch Läsionen bedingt sein, welche direct die Reflexcentren resp. die Reflexbahnen erregen, als auch durch solche, welche Hemmungen hinwegräumen resp. Hemmungsbahnen lädieren. Infolgedessen sind die pathologischen Verhältnisse der Reflexe ziemlich compliciert und es lässt sich über dieselben nur verhältnismässig wenig Typisches angeben.

Am klarsten sind die Verhältnisse bei Läsionen, welche ihren Sitz im unteren (nucleären) Reflexbogen (vgl. S. 751 ff. und Fig. 262, S. 876) haben. Jede Läsion des letzteren, mag der sensible Schenkel, der Kern oder der motorische Schenkel lädiert sein, kann die Reflexe herabsetzen oder aufheben. Auch für diejenigen Reflexe, welche wie die Hautreflexe zum Theil cortical sind resp. neben dem unteren noch einen oberen Reflexbogen besitzen (Fig. 262, S. 876), muss jener untere Reflexbogen erhalten sein, damit der Reflex zustande kommt, da nach unseren Auseinandersetzungen der obere Reflexbogen keine selbständige Function, sondern nur die Aufgabe hat, die



Function des unteren Reflexbogens in Kraft treten zu lassen. So findet man also Aufhebung oder Abschwächung jedes Reflexes bei den anatomischen Läsionen seines nucleären Reflexbogens. Dahin gehört das Erloschensein der Sehnenreflexe bei Tabes, das Erloschensein sämtlicher Reflexe bei peripherer Neuritis und anderen peripheren Lähmungen. Andererseits kommt eine Verstärkung der Reflexe infolge einer Erregbarkeitssteigerung im unteren Reflexbogen, z. B. beim Tetanus, bei hysterischen und neurasthenischen Zuständen, vor, und — ein Punkt, der diagnostisch zuweilen Schwierigkeiten bereiten kann — zuweilen im Anfangsstadium der Neuritis, besonders solange dieselbe mit Hyperalgesie verbunden ist.

Die Verhältnisse bei der cerebralen Hemiplegie und bei den Rückenmarksquerläsionen sind im vorhergehenden Abschnitt bei Anlass der Theorie der Reflexe (S. 748 ff.) genauer erörtert worden und es muss hier auf jene Darstellung verwiesen werden. Im übrigen ist in Betreff der diagnostischen Verwertung der Reflexe bei diesen Erkrankungen noch folgendes zu sagen.

Bei den cerebralen Hemiplegien ist die Herabsetzung der Hautreflexe und die Veränderung (Verstärkung oder Abschwächung) der Sehnenreflexe auf der gelähmten Seite mitunter ein wichtiges diagnostisches Mittel, um die Hemiplegie schon im Insult, wo die Patienten noch bewusstlos sind und wo also die Motilität direct nicht geprüft werden kann, zu erkennen. Zu diesem Zwecke können besonders gut die Bauchdeckenreflexe, bei Männern ausserdem die Cremasterreflexe und bei Weibern die Leistenreflexe benützt werden. Das Kriterium lässt jedoch im Stiche, falls durch hemmende Einflüsse die Reflexe beiderseits nicht auszulösen sind, was immer ein Zeichen einer sehr schweren Erkrankung ist. Das Erhaltenensein der Hautreflexe auf der hemiplegischen Seite wird immer als ein prognostisch relativ günstiges Zeichen aufgefasst werden dürfen, weil es beweist, dass der durch das Gehirn verlaufende obere Reflexbogen, dessen motorischer Schenkel wohl mit der Willkürbahn identisch ist, nicht völlig zerstört ist (vgl. S. 750).

Bei Rückenmarksquerläsionen sind nach unseren früheren Auseinandersetzungen die Reflexe, welche unterhalb der Läsion ihren nucleären Bogen haben, im allgemeinen gesteigert. Mit Rücksicht auf die hierfür im vorhergehenden Abschnitt gegebene Erklärung wird eine starke Steigerung der Hautreflexe resp. das Auftreten pathologischer Hautreflexe eine schwere Läsion andeuten. Andererseits wird aber auch eine erhebliche Herabsetzung der unterhalb der Läsionsstelle entstehenden Reflexe hier insofern von diagnostischer Wichtigkeit sein, als sie entweder von der Querläsion ausgehende Hemmungswirkungen oder aber ein Mitergriffensein des unterhalb der Querläsion liegenden Rückenmarksabschnittes, sei es durch eine blosse Circulationsstörung, sei es durch das Vorhandensein auch einer eigentlichen Längsläsion des Rückenmarks, beweist. Bei den traumatischen Rückenmarks-läsionen spricht nach Bastian, Kocher u. a. ein Aufgehobensein der Sehnenreflexe der unteren Körperhälfte für eine völlige Quertrennung. Es erklärt sich dies wohl nach unserer Auffassung von der Localisation der Reflexe durch die in solchen Fällen vorhandenen starken Hemmungswirkungen, vielleicht auch durch die starke Schädigung der Circulation in dem unteren Theile des Rückenmarks durch Läsion der Art. spinales. Wenigstens kommen die Sehnenreflexe in diesen Fällen zuweilen später wieder, obsehon sich natürlich die Continuität des Rückenmarks nicht herstellt. Für die operative Behandlung von Rückenmarkscompressionen (Spondylitiden u. s. w.) scheint mir ein wichtiger Gesichtspunkt der zu sein, dass sich aus unseren Erörterungen über



die Ursache der Steigerung und Deformierung der Hautreflexe durch Querverletzungen ergibt, dass umso eher auf ein bloss comprimiertes, aber sonst intactes Rückenmark gerechnet werden kann, je mehr die Reflexe ein normales Verhalten zeigen, d. h. je weniger hochgradig die Steigerung und namentlich auch die Deformierung der Reflexe ist, je weniger die normalen Reflexe durch pathologische ersetzt sind. Es ergibt sich dieser Schluss, der sich mir mehrfach praktisch bestätigt hat, daraus, dass, je hochgradiger die Querverletzung ist, umso erheblicher der früher als „Reflexstauung“ bezeichnete Vorgang sein wird. Ebenso wie starke Steigerung resp. Deformierung der Reflexe, so spricht aber auch Aufhebung der Reflexe nach dem vorhin Gesagten hier für eine schwere Herdläsion und gegen einfache Compression. Im übrigen liegt die Hauptbedeutung der Reflexe bei den Rückenmarksquerläsionen darin, dass das Erhaltensein gewisser Reflexe unter Zugrundelegung der Regeln für die Localisation der Reflexe in den Segmenten (S. 875 ff.) uns die unzweifelhaftesten Hilfsmittel für die Localdiagnose der Höhenausdehnung des Herdes resp. für das Erhaltensein gewisser Rückenmarksegmente an die Hand gibt. Das Fehlen der Reflexe ist nach dem Gesagten in dieser Richtung viel weniger verwertbar, weil dabei immer die erwähnten indirecten Wirkungen im Spiele sein können.

Hier muss nun endlich noch auf die Schwierigkeit aufmerksam gemacht werden, bei spastischen Lähmungen die einzelnen Reflexe diagnostisch zu verwerten. Wenn nämlich die gelähmten Muskeln starr contrahiert sind, so hat dies zur Folge, dass sowohl Haut- als Sehnenreflexe sich in den gespannten Muskeln nicht mehr genügend ausprägen können. Besonders ausgesprochen ist, diese Erscheinung zuweilen beim Tetanus, wo infolge der dauernden Spannung der Muskeln von gewöhnlichen Reflexen häufig gar nicht mehr die Rede ist, und wo doch das Auftreten von Stössen bei jeder Erregung mit Bestimmtheit auf eine Reflexsteigerung schliessen lässt.

### Qualitative Veränderung der Reflexe. Pathologische Reflexe.

Es geht aus meiner Auseinandersetzung auf S. 751 hervor, dass viele sogenannte pathologische Reflexe aufzufassen sind als Deformationen der normalen Reflexe durch Ubergreifen des Refleximpulses auf Bahnen, die nur durch einen in die gewöhnliche Reflexbahn eingeschalteten Widerstand infolge von Reflexstauung dem Impulse zugänglich werden. Häufig ist durch diesen Vorgang der ursprüngliche Reflex nur insoweit modificiert, dass man denselben, wenn auch entstellt, wieder erkennt. In anderen Fällen können dagegen auf analoge Weise Reflexe zustande kommen, welche vollkommen als pathologische Erscheinungen imponieren. Es ist unmöglich, alles Derartige, was man bei Rückenmarksquerläsionen beobachtet, hier aufzuzählen. Ein häufig beobachteter pathologischer Plantarreflex, welcher namentlich bei Querschnittsläsionen des Rückenmarkes, zustandekommt, besteht darin, dass bei Reizung der Fusssohle unter Wegfall der Plantarflexion der Zehen und oft auch der Dorsalflexion des Fussgelenkes eine übermässige Beugung des Oberschenkels, oft verbunden mit Auswärtsrotation desselben zustande kommt, die sich nicht selten auch mit Reflexbewegungen in weit entfernten Muskelgebieten des Bauches, des anderen Beines und der Arme combinirt. Häufig lässt sich dieser pathologische Reflex auch von anderen Stellen der Extremität als von der Sohle, so z. B. vom Oberschenkel her, auslösen. Zu den pathologischen Plantarreflexen gehört ferner auch das sogenannte Babinski'sche Phänomen, welches darin besteht, dass bei Reizung der Fusssohle keine Plantarflexion der Zehen, sondern sofort Dorsalflexion derselben, besonders der grossen Zehe, erfolgt. Babinski fand, dass das Auftreten dieser Erscheinung fast immer von einer Läsion der Pyramidenbahn abhängt. Diese Ansicht wird durch H. Schneider\*) insofern bestätigt, als auch dieser Autor das Babinski'sche Phänomen vorwiegend bei Läsionen

\*) Berl. klin. Wochenschr., 1901, Nr. 37.

der Pyramidenbahn fand. Schneider nimmt zur Erklärung dieser Erscheinung an, dass bei dem gewöhnlichen Fusssohlenreflexe die Beugung der Zehen eine corticale, die Dorsalflexion dagegen eine medulläre Componente des Reflexes darstelle und dass infolgedessen bei Läsion der Pyramidenbahn der Reflexbogen für die Plantarbeugung, nicht aber derjenige für die Dorsalbeugung durchbrochen sei. Ebenso gut wie durch Läsion der Pyramidenbahn könne jedoch das Babinski'sche Phänomen durch Steigerung der medullären Componente des Reflexes zustande kommen, und dasselbe beweise deshalb nicht mit Sicherheit eine Läsion der Pyramidenbahn. Es will mir jedoch scheinen, dass durch die von mir angenommene Staunungsdeformierung der Reflexe sich die Umwandlung des gewöhnlichen Fusssohlenreflexes in den Babinski'schen Reflex ebenso gut erklären lässt, wie nach der Schneider'schen Annahme. Ich erwähne ferner das bei Rückenmarksquerläsionen häufige Vorkommen von Ejaculations- und Erectionsreflexen durch leichte Berührung der Genitalien, der Analgegend, des Damms oder des Oberschenkels, von Blasen- und Mastdarmentleerungen bei Berührung einer Decubituswunde u. s. w. Ob der von Kocher bei Rückenmarkskranken beschriebene Hodenreflex, d. h. eine beim Kneifen des Hodens zustande kommende Seitwärtsbeugung der Wirbelsäule nach der gereizten Seite, den man, wie ich bestätigen kann, bei Querläsionen des Rückenmarks zuweilen antrifft, als pathologischer oder als physiologischer Reflex aufzufassen ist, dürfte nicht ganz leicht zu entscheiden sein, da das Experiment beim Gesunden, d. h. bei erhaltener Sensibilität in Anbetracht seiner Schmerzhaftigkeit grausam erscheint und auch wohl schädlich wirken könnte.

Andero abnorme Reflexe, und zwar sowohl aus dem Gebiete der Haut- als der Sehnenreflexe, kommen dagegen ohne Staunung einfach durch Steigerung der Reflexerregbarkeit zustande, wobei sich die Impulse nicht mehr ausschliesslich innerhalb des erregten Gebietes abspielen, sondern nach dem Pflüger'schen Gesetze zunächst in querrer und dann in longitudinaler Richtung ausbreiten (S. 745). Diese Erscheinungen gehören also eigentlich in das Gebiet der quantitativen Veränderungen.

## V. Prüfung der trophischen Verhältnisse.

### I. Trophische Störungen der Muskeln.

#### a) Volumensvermehrung der Muskeln, Hypertrophie und Pseudohypertrophie.

Ausserordentlich selten werden pathologischerweise echte Hypertrophien, Vergrösserungen der Muskeln mit gesteigerter Kraft derselben, beobachtet. Dies kommt vor bei der angeborenen, in ihrem Wesen noch sehr räthselhaften und seltenen „wahren Muskelhypertrophie“ und bei der Thomsen'schen Krankheit.

Meist sind pathologische Volumensvermehrungen der Muskeln nicht wahre Hypertrophien, sondern „Pseudohypertrophien“, bei welchen das vermehrte Volumen nicht auf eine Vermehrung der contractilen Substanz, sondern auf eine Wucherung des interstitiellen Bindegewebes und Fettes zurückzuführen ist. Die Pseudohypertrophie der Muskeln findet sich in der ausgesprochensten Weise bei der unter dem Namen der Pseudohypertrophia musculorum progressiva bekannten Form der Muskelatrophie, ausserdem in seltenen Fällen an einzelnen der erkrankten Muskeln auch bei den übrigen myopathischen Formen der chronischen progressiven Muskelatrophie.

#### b) Volumensverminderung der Muskeln, Muskelatrophie.

##### Inaktivitätsatrophie, einfache nicht degenerative Atrophie.

Man versteht darunter die Abnahme der contractilen Substanz, welche jeder Muskel mit der Zeit erfährt, wenn er nicht gebraucht wird. Eine absolute Vermehrung des interstitiellen Bindegewebes kommt dabei nicht zustande.



Man bezeichnet deshalb diese Form der Atrophie als nicht degenerative Atrophie. Lähmung und mechanische Fixation einer Extremität sowie Ruhigstellung derselben durch schmerzhaft Affectionen können allmählig zur Inaktivitätsatrophie führen. Aber nur wenn die Bewegungslosigkeit eine ganz absolute ist, erreicht die Inaktivitätsatrophie hohe Grade. Bei nicht absoluter Unthätigkeit der Muskeln pflegt sich die Inaktivitätsatrophie dagegen schon dadurch von der nachher zu erwähnenden degenerativen Atrophie zu unterscheiden, dass sie nicht so hochgradig wird wie diese. Aber auch bei sehr ausgesprochener Inaktivitätsatrophie ist oft die Unterscheidung gegenüber der degenerativen Form, abgesehen von den Resultaten der elektrischen Untersuchung, leicht, indem bei der Inaktivitätsatrophie immer das Volumen des nicht mehr bewegten Körpertheiles in toto verkleinert ist, während bei der degenerativen Atrophie häufig einzelne Muskeln oder Muskelgruppen ausschliesslich oder doch vorwiegend befallen sind.

Die obige Regel, dass die Inaktivitätsatrophie bei nicht absoluter Unthätigkeit der Muskeln keinen sehr hohen Grad erreicht, erleidet aber Ausnahmen, wenn eine Lähmung bei einem noch wachsenden Menschen eintritt. Durch die wenn auch beschränkte Unthätigkeit scheint hier das physiologische Wachsthum in hohem Maasse beschränkt zu werden. So beobachtet man bei der cerebralen Kinderlähmung oft starke Atrophien, die sich nach der anatomischen Localisation der primären Läsion, nach der elektrischen Untersuchung und dem anatomischen Muskelbefund als nicht degenerativ charakterisieren.

#### **Degenerative Atrophie.**

Die degenerativen Muskelatrophien, welche sich von der Inaktivitätsatrophie hauptsächlich dadurch unterscheiden, dass der afficierte Muskel eine pathologische, interstitielle Bindegewebswucherung zeigt, kommen einerseits vor bei den selbständig auftretenden sogenannten progressiven Muskelatrophien, anderseits bei den sogenannten atrophischen Lähmungen.

#### *Die progressiven Muskelatrophien*

können eingetheilt werden in myopathische, neuritische und spinale (besser nucleäre) Formen, je nachdem die Muskeln primär erkrankt sind oder secundär atrophieren infolge einer chronischen Neuritis oder einer chronischen Degeneration der grossen Ganglienzellen der Vorderhörner oder Kerne des Rückenmarks, resp. der Kerne der motorischen Hirnnerven. Bei den myopathischen Formen sowohl als bei den neuritischen und nucleären handelt es sich um einen allmählig zunehmenden, individuellen Schwund gewisser Muskeln und Muskelgruppen. Erst in ganz vorgedrungenen Stadien erscheint eine ganze Extremität diffus atrophisch. Dabei nimmt die Kraft der Muskeln bloss in dem Maasse ab, als sie schwinden, was im Gegensatze zu den atrophischen Lähmungen, bei welchen zuerst Lähmung eintritt, an welche sich erst nachträglich die Atrophie anschliesst, zu betonen ist. Die Unterscheidung, ob eine Muskelatrophie myopathisch, neuritisch oder nucleär ist, wird in erster Linie an der Hand der Erfahrung gemacht, dass den einzelnen Formen gewisse Typen der Ausbreitungsweise der Atrophie zukommen.

Unter den myopathischen Formen, welche neuerdings auch mit dem Namen der Dystrophien bezeichnet werden, sind sehr verschiedene Typen beschrieben worden, als deren wichtigste wir anführen:

1. Die juvenile Muskelatrophie (*Dystrophia muscul. progressiva*) von Erb: Beginn am Schultergürtel.



2. Juvenile Form von Leyden-Möbius: Beginn in den unteren Extremitäten. Nahe verwandt mit dieser Form ist die Pseudohypertrophie (S. 756).

3. Infantile Form von Duchenne: Beginn im Gesichte.

Als charakteristisch für die nucleäre (spinale) Muskelatrophie gilt es, dass sie an den kleinen Handmuskeln beginnt und verhältnismässig früh zur Betheiligung der Bulbärkerne resp. zum Bild der Bulbärparalyse (besser Bulbäratrophie) führt.

Die noch am wenigsten gekannte neuritische oder neurale Atrophie beginnt am häufigsten an den unteren Extremitäten im Gebiete des Nervus peroneus (Peronealtypus), wobei sich gewöhnlich ein Pes varus oder equinovarus ausbildet. Jedoch scheinen auch in dieser Gruppe verschiedene Typen vorzukommen. Diese Form ist gewöhnlich mit Sensibilitätsstörungen verbunden.

Abgesehen von der Berücksichtigung der Ausbreitung der Atrophien dient zur Unterscheidung, ob myopathisch, spinal oder neuritisch, der Umstand, dass bei der myopathischen Form fibrilläre Zuckungen (S. 718) weit seltener vorkommen als bei der spinalen und neuritischen, wo sie eine häufige Erscheinung sind. Ferner ist auch die elektrische Untersuchung zu berücksichtigen, welche bei den spinalen und neuritischen Formen häufiger einzelne Erscheinungen der Entartungsreaction (besonders verlangsamte Zuckungen auf galvanische Muskelreizung vgl. S. 784) ergibt. Die neuritischen Formen unterscheiden sich überdies, wie schon erwähnt, von den anderen durch die allerdings oft wenig ausgesprochenen sensiblen Störungen. Die myopathischen Atrophien sind meist hereditär und befallen, wie schon die obige Aufzählung ergibt, fast immer jugendliche Individuen. Dasselbe gilt für einen Theil der Fälle neuritischer Atrophie, während die spinale Form fast ausschliesslich ältere Individuen ohne hereditäre Grundlage betrifft.

In Betreff der bisher gelehrtten Localisation der einzelnen Formen von Muskelatrophie sei bemerkt, dass vermuthlich die Untersuchung des Nervensystemes mittelst der neueren verfeinerten Untersuchungsmethoden, die sich namentlich auf die feinste Histologie der Ganglienzellen beziehen, ergeben wird, dass die Grenze der einzelnen Formen keine so scharfe ist, wie man bisher annahm. Das ganze Capitel der Muskelatrophien, überhaupt die ganze Neuropathologie bedarf in dieser Beziehung einer anatomischen Revision.

#### *Secundäre degenerative Muskelatrophie nach sogenannten atrophischen Lähmungen.*

Atrophische Lähmungen nennen wir diejenigen Lähmungen, bei welchen dadurch, dass die lähmende Ursache nicht bloss den Willensimpuls, sondern auch den trophischen Einfluss der Zellen des Nervenkerneln resp. (im Rückenmark) der grauen Vorderhörner vom Muskel abschneidet,<sup>\*)</sup> der gelähmte Muskel der secundären Degeneration anheimfällt. Diese secundäre degenerative Atrophie, welche mit der einfachen Inaktivitätsatrophie (S. 756) nicht zu verwechseln ist, kommt also nur denjenigen Lähmungen zu, bei welchen die lähmende Ursache entweder im Kern oder peripherwärts von demselben sitzt (nucleäre und periphere Lähmungen). Man kann dieselben

<sup>\*)</sup> Diesen trophischen Einfluss der Kernzellen hat man sich wohl kaum, der gewöhnlichen Annahme entsprechend, als eine besondere Function der letzteren vorzustellen, sondern wahrscheinlich besteht die trophische Wirkung derselben einfach darin, dass sie als Centren der spinalen Reflexe resp. der Sehnenreflexe den Muskeltonus unterhalten und somit eine vollkommene Unthätigkeit der Muskeln, wenn dieselben oberhalb der Kerne gelähmt sind, verhindern.

unter dem Begriffe der Lähmungen durch Läsion des peripheren Neurons zusammenfassen.

Die secundäre degenerative Atrophie pflegt dem Einsetzen dieser Lähmungen im allgemeinen ziemlich rasch innerhalb weniger Wochen zu folgen. Sie unterscheidet sich von der einfachen Inaktivitätsatrophie hierdurch und durch den Umstand, dass sie die einzelnen Muskeln je nach dem Maasse ihrer Lähmung verschieden stark ergreift und dabei gewöhnlich auch sehr hohe Grade erreicht, ja zu völligem Schwund einzelner Muskeln führt. Ausserdem charakterisiert sie sich dadurch, dass sie mit der unter dem Namen der Entartungsreaction bekannten elektrischen Erregbarkeitsveränderung verbunden ist, welche schon bevor die Volumensabnahme deutlich geworden ist über die Degeneration Aufschluss geben kann (vgl. S. 778 ff.). Auch diese Form der degenerativen Atrophie ist häufig mit fibrillären Zuckungen (S. 718) verbunden. Sie ist immer ein Zeichen schwerer Lähmung, welche im günstigsten Falle zu ihrer Herstellung langer Zeit, meist vieler Monate bedarf. Sie ist aber bei den peripher von den Kernen sitzenden Läsionen nicht immer von absolut ungünstiger prognostischer Bedeutung, da die Regenerationsfähigkeit der peripheren Nerven eine sehr erhebliche ist. Ganz ungünstig ist dagegen die prognostische Bedeutung der secundären degenerativen Atrophie in denjenigen Fällen, wo die Lähmung von den Kernen selbst ausgeht, denn in diesen scheint eine Regeneration nicht vorzukommen (Poliomyelitis anterior acuta, subacuta und chronica). Heilt eine degenerative Lähmung, so stellt sich allmählig im Verlaufe der Wiederkehr der Motilität und der Besserung der elektrischen Erregbarkeit das Volumen der Muskeln wieder her.

## 2. Trophische Störungen der Haut.

### Gewöhnlicher Decubitus.

Bei allen möglichen schweren Erkrankungen, besonders aber bei Querläsionen des Rückenmarks, kann es vorkommen, dass diejenigen Hautstellen, welche in der Bettlage dem Druck der Körperlast besonders ausgesetzt sind, namentlich die Gegend des Kreuzbeins, der Trochanteren und der Fersen durch nekrotische Vorgänge in der Haut wund werden. Man bezeichnet diese Erscheinung als Decubitus. In leichteren Fällen beschränkt sich der Decubitus auf einfache Entblössung des Coriums durch Abstossung der Epidermis, in schwereren Fällen kann sich daran ein tiefgreifender nekrotischer Zerfall des Gewebes bis auf den Knochen anschliessen. Es handelt sich hierbei offenbar um die Erscheinungen der Drucknekrose. Da dieselbe aber bei Druckgraden auftritt, welche bei gesunden Menschen noch keine Nekrose erzeugen, so hat man eine gewisse Berechtigung, als das eigentlich bestimmende Moment für das Auftreten des Decubitus eine trophische Störung anzusehen. Allein es ist diese Bezeichnung nur in des Wortes weitester Bedeutung zulässig. Es ist keine Rede davon, dass man für das Auftreten des gewöhnlichen Decubitus irgendein trophisches Centrum oder bestimmte trophische Nerven verantwortlich machen kann. Dagegen spricht schon das Vorkommen des Decubitus bei ganz beliebigen schweren Erkrankungen, die, soviel wir wissen, mit dem Nervensystem nichts zu thun haben. Bei allen diesen Erkrankungen liegt der trophische Factor wohl nur in der allgemeinen Ernährungsstörung, an welcher auch die Haut theilnimmt. Wenn dieser Auffassung gegenüber das häufige Vorkommen des Decubitus bei Rückenmarksquerläsionen betont wird, so ist letztere Erscheinung wohl zunächst so



zu erklären, dass diese Patienten durch die Ruhe, zu welcher sie verurtheilt sind, doch in ihrem Ernährungszustande häufig besonders leiden. Vor allem aber kommen hier als die Entstehung des Decubitus begünstigende Momente hinzu die durch die hochgradige Schwerbeweglichkeit oder Unbeweglichkeit bedingte Gleichmässigkeit des Druckes, ferner der Umstand, dass selbst in denjenigen Fällen, wo die Patienten ihre Lage noch wechseln könnten, sie es häufig nicht rechtzeitig thun, weil die Sensibilität, welche dem Gesunden Anschluss über drückende Bettfalten u. s. w. gibt, erloschen ist, und endlich der Umstand, dass diese Patienten gewöhnlich an Blasen- und Mastdarmstörungen leiden, welche Verunreinigungen und Hautinfectionen in der Kreuzbeingegegend Thür und Thor öffnen.

#### **Acuter halbseitiger Decubitus.**

Wenn wir bei dem gewöhnlichen Decubitus die Annahme nervöser trophischer Einflüsse im engeren Sinne des Wortes abgelehnt haben, so können wir dies nicht im nämlichen Maasse bei dem acuten halbseitigen Decubitus, welchen man bei schweren cerebralen Hemiplegien auf der Seite der motorischen Lähmung, bei der spinalen Hemiplegie dagegen auf der Seite der sensiblen Lähmung und beschränkt auf dieselbe in Form einer rapid zunehmenden Nekrose der Haut über dem Kreuzbein beobachtet. Das einseitige Auftreten der Erscheinung beweist hier den Einfluss des Nervensystems. Dass dabei aber im eigentlichen Sinne trophische Elemente des Nervensystems im Spiele sind, ist gleichwohl nicht bewiesen. Möglicherweise ist bei der cerebralen Hemiplegie die mit der Vasomotorenlähmung verbundene Circulationsstörung, bei der apinalen Hemiplegie dagegen die Sensibilitätsstörung, welche die Patienten des instinctiven Selbstschutzes gegen zu starken Druck der Unterlage auf der anästhesischen Seite beraubt, entscheidend. Der acute halbseitige Decubitus ist fast immer eine prognostisch ungünstige Erscheinung, wahrscheinlich aber bloss insofern, als er nur bei sehr ausgesprochenen Lähmungserscheinungen zustande kommt. Herstellung sowohl quod vitam als auch quod valetudinem wird durch das Vorhandensein von acutem halbseitigen Decubitus keineswegs ausgeschlossen.

#### **Veränderungen der Haut über gelähmten Theilen.**

Die Haut nimmt über peripher gelähmten Theilen, besonders an den Händen, oft eine eigenthümlich dünne und atrophische glänzende Beschaffenheit an. Man spricht dann von Glanzhaut (glossy skin). Umgekehrt sieht man hie und da, besonders bei cerebralen, aber auch bei spinalen Kinderlähmungen, dass die Atrophie der Muskeln zum Theile maskiert wird durch eine Vermehrung des subcutanen Fettes.

#### **Sonstige trophische Veränderungen der Haut.**

Es ist hier unmöglich, alle sonstigen Veränderungen der Haut eingehend zu würdigen, welche man bei Erkrankungen des Nervensystems gelegentlich findet. Wir erwähnen bloss das Vorkommen von Pigmentierungen, von Abnormitäten der Epidermisbildung und des Haarwuchses, von Deformierungen der Nägel (Onychogryphosis) und Ausfall derselben (Alopecia unguium), von Herpes zoster, von symmetrischer Gangrän (maladie de Raynaud, Syringomyelie), von Panaritien (maladie de Morvan, Syringomyelie), von Dupuytren'scher Fasciencontractur, von Malum perforans pedis.



Alle diese Erscheinungen kommen vorwiegend bei Erkrankungen im Bereiche des peripheren Neurons vor. Wir müssen in Betreff dieser Dinge auf die specielle Pathologie verweisen.

### 3. Trophische Störungen der Knochen und Gelenke.

Bei allen in früher Jugend auftretenden Lähmungen, mögen dieselben peripherer oder centraler Natur sein (cerebrale und spinale Kinderlähmungen), pflegt das Knochenwachsthum erheblich hinter der Norm zurückzubleiben. Zusammen mit der gleichzeitig vorhandenen degenerativen oder Inactivitätsatrophie führt dies zu erheblicher Verkleinerung der betreffenden Extremität in toto.

Abnorme Brüchigkeit der Knochen, die zu sogenannten Spontanfracturen führen kann, kommt namentlich vor bei *Tabes dorsalis* und bei der *Syringomyelie*.

Gelenksaffectionen werden bei den verschiedensten Erkrankungen des Nervensystemes beobachtet. Sie haben häufig rein mechanische Ursachen (Zerung eines Gelenks durch die gelähmt herabhängende Extremität oder durch vorhandene Contracturen), mitunter aber dürfte es sich um wirkliche trophische Störungen handeln. Auch hier ist dieser Ausdruck aber nur so zu verstehen, dass es sich um Störungen handelt, die in directer Abhängigkeit von Läsionen des Nervensystemes stehen, keineswegs dagegen soll dieser Bezeichnungsweise die Ansicht zugrundegelegt werden, dass es nervöse Apparate gebe, deren einzige Function die trophische ist. Dies erscheint aus den verschiedensten Gründen sehr unwahrscheinlich. In die Kategorie der trophischen Störungen in diesem Sinne des Wortes gehören vielleicht die bei *Tabes dorsalis* beobachteten Gelenkerkrankungen, welche man als tabetische Arthropathien bezeichnet. Dieselben charakterisieren sich gewöhnlich durch ihre ziemlich acute und dabei schmerzlose Entstehung und durch das Zustandekommen eines meist sehr erheblichen Flüssigkeitsergusses in einem durch Abschleifung und in geringerem Maasse durch Knochen- und Knorpelwucherungen deformierten Gelenke. Am häufigsten ist das Kniegelenk befallen, das meist bald zu einem eigentlichen Schlottergelenke wird.

Diese gewissermaassen specifischen Eigenthümlichkeiten der tabetischen Arthropathien sprechen gegen die vielfach angenommene rein mechanische Erklärung dieses Leidens, welche dasselbe bloss auf die von der Ataxie abhängigen, sich häufig wiederholenden Traumen der Gelenke zurückführen will. Neben den eigenthümlichen Abschleifungserscheinungen spricht namentlich auch der Umstand für trophische Einflüsse, dass sehr häufig die Knochen gerade in der Nachbarschaft der erkrankten Gelenke abnorm brüchig und zu spontanen Fracturen geneigt sind und dass fast immer die an erkrankten Gelenken anliegenden Knochen für Stimmgabelschwingungen insensibel sind (S. 734). Trotz der Annahme trophischer Einflüsse bei der tabetischen Gelenkerkrankung und Knochenbrüchigkeit möchte ich aber auch hier keineswegs an besondere trophische Nerven denken, sondern, abgesehen von allfälligen Störungen der vasomotorischen Innervation, scheint mir gerade die Anästhesie der Knochen- und Gelenksenden zur Erklärung der Wachstumsstörung zu genügen. Beweisen doch die schönen Arbeiten von J. Wolf über die Transformation der Knochen unwiderleglich, dass der Bau der Knochenpongiose in äusserst feiner Weise durch die Belastungsverhältnisse beeinflusst wird, was wohl nur unter Mitwirkung der Knochensensibilität und von ihr abhängiger vasomotorischer Reflexe in so vollkommener Weise zustandekommen kann.

Eine eigenthümliche Erkrankung, bei welcher trophische Einflüsse des Nervensystemes wahrscheinlich sind, ist die Akromegalie, bei welcher die Knochen der Hände und Füße, der Nase und des Unterkiefers oft in bedeutendem Maasse hypertrophisch werden. Es muss in Betreff des Wesens

dieser Krankheit und ihrer Beziehungen zur Hypophyse auf die specielle Pathologie verwiesen werden.

## VI. Prüfung der vasomotorischen Verhältnisse.

Die vasomotorischen Verhältnisse bei Nervenkrankheiten entziehen sich einer eingehenden allgemeinen Besprechung, weil wir noch viel zu wenig darüber wissen.

Ich muss mich deshalb auf wenige Bemerkungen beschränken, indem ich gleichzeitig auf dasjenige verweise, was bei Anlass des die Untersuchung der Haut betreffenden Capitels (S. 25 f.) über local bedingte Cyanose gesagt wurde.

Bei cerebralen Hemiplegien, besonders wenn dieselben ihren Sitz in Pons, Pedunculus cerebri und Capsula interna haben, findet man mitunter vasomotorische Differenzen zwischen der gelähmten und der intacten Körperhälfte. Gewöhnlich erscheinen im Anfang die gelähmten Extremitäten wärmer und röther als die gesunden, später kälter und cyanotisch. Diese Erscheinungen sind noch nicht völlig erklärt. Da das Grosshirn, wie sich schon aus der Wirkung psychischer Erregungen ergibt, einen Einfluss auf die Vasomotoren hat, so kann für die erstere Erscheinung die Lähmung vasomotorischer Bahnen des Gehirns verantwortlich gemacht werden, die aber durch das vicariierende Eintreten des Vasomotorencentrums des verlängerten Markes rasch vorübergeht. Die secundär eintretende Kälte und Cyanose der Haut der gelähmten Seite, welche gewöhnlich so lange bestehen bleibt, als die Lähmung dauert, dürfte entgegen der gewöhnlichen Annahme mit vasomotorischen Wirkungen nichts zu thun haben, sondern abhängig sein von der durch die Unbeweglichkeit der Extremitäten bedingten Stagnation des venösen Blutes, für dessen Vorwärtsbewegung bekanntlich Muskelbewegungen von grossem Einflusse sind.

Bei Querläsionen des Rückenmarkes ist die Vasomotorenlähmung der unteren Körperhälfte umso hochgradiger, je weiter oben die Läsion sitzt. Bei Läsion der Medulla oblongata kann die Lähmung des Hauptvasomotorencentrums durch Erweiterung der Gefässe zu tödlichem Abfalle des Blutdruckes unter starker Cyanose und unter Abkühlung der peripheren Theile führen. Bei tieferliegenden Querläsionen kommt es zur Lähmung der Vasomotoren (Vasoconstrictoren) in den Gebieten, welche von den unterhalb der Läsionsstelle liegenden Rückenmarkstheilen innerviert werden, da die vasoconstrictorischen Impulse der Medulla oblongata durch das Rückenmark abwärts gehen und im allgemeinen mit Ausnahme der für den Kopf bestimmten mit den zu dem gleichen Gebiete führenden motorischen Wurzeln das Rückenmark verlassen, um zunächst in den Sympathicus zu gelangen. Die motorisch gelähmten Gebiete werden hiernach auch vasomotorisch gelähmt. Es kann sich auch hier diese Erscheinung in erhöhter Temperatur und in verstärktem Incarnat der gelähmten Glieder äussern. Jedoch ist diese Lähmung gewöhnlich keine hochgradige und oft bald vorübergehend, da die unterhalb der Läsionsstelle liegenden vasomotorischen Apparate, sowie die oberhalb der Läsion entspringenden sympathischen Fasern des Rückenmarkes für die durch die Querläsion ausgeschaltete Innervation vicariierend eintreten können. In den späteren Stadien werden dann die gelähmten Theile häufig durch die Unbeweglichkeit ähnlich wie bei der cerebralen Hemiplegie (vgl. oben) kühl und cyanotisch. Mit der Vasomotorenlähmung hängt vielleicht zusammen der bei Rückenmarksquerläsionen häufig zu beobachtende Priapismus. In Betreff der vasoconstrictorischen Fasern des Gesichtes ist zu bemerken, dass dieselben nach Thierversuchen das Rückenmark (vgl. S. 382) wahrscheinlich erst im Bereiche des oberen Dorsalmarkes verlassen, so dass sie bei allen oberhalb des VI. Dorsalnervensitzenden Läsionen des Rückenmarkes mitbetroffen werden können. Ueber das Verhalten dilatatorischer Nerven bei Läsionen des Hirnes und Rückenmarkes wissen wir noch nichts Bestimmtes.

Noch sei erwähnt, dass man zuweilen bei Hirnkrankheiten, insbesondere bei Meningitis, nicht selten aber auch bei Rückenmarkskrankheiten und bei rein functionellen Erkrankungen des Nervensystemes, eine in ihrem Wesen noch nicht erklärte vasomotorische Erscheinung constatirt, welche darin besteht, dass auf locale mechanische Hautreize (Bestreichung mit dem Finger oder einem Stecknadelkopf) intensive Hautröthung an den gereizten Stellen entsteht, die häufig mit Quaddelbildung verbunden ist. Man kann in dieser Weise auf der Haut der Patienten



förmlich zeichnen und schreiben (*taches cérébrales*, Troussseau'sche Flecken, Autographismus). Es muss diese Erscheinung mit Erregbarkeitsveränderungen der Vasomotoren zusammenhängen.

Die Beschreibung der eigenthümlichen Hautröthungen bei der Erythromelalgie muss der speciellen Pathologie überlassen bleiben.

## VII. Prüfung der secretorischen Verhältnisse.

Auch hieüber wissen wir noch wenig. Abnormitäten der Schweisssecretion sind häufig, haben aber bis jetzt geringe diagnostische Bedeutung erlangt. Hemihyperhidrose und Hemianhidrose, d. h. halbseitig stärkere und halbseitig fehlende Schweissproduction kommt schon physiologisch resp. bei sonst gesunden Menschen nicht selten vor. Namentlich wird man aber bei vermutheten Erkrankungen des Sympathicus hierauf zu achten haben. Auch bei Syringomyelie hat man Hemihyperhidrose beobachtet. Bei cerebralen Hemiplegien ist die Schweissproduction auf der erkrankten Seite bald stärker, bald schwächer als auf der gesunden, häufig aber auch vollkommen normal. Eigenthümlich und diagnostisch nicht unwichtig ist die starke Neigung zu Schweissen, die man bei der acuten Polyneuritis namentlich an den ergriffenen Extremitäten beobachtet, auch ohne dass Fieber besteht.

Auch über die bei Erkrankungen des Nervensystems vorkommenden Veränderungen der Urinsecretion wissen wir noch zu wenig, um diagnostisch viel damit anfangen zu können. Erwähnt sei das Vorkommen eines hellen, reichlichen und leichten Urins (*Urina spastica*) nach Krampfanfällen (Epilepsie und Hysterie), sowie das Vorkommen von vorübergehender Glycosurie oder selbst eines bis zum Tode andauernden Diabetes mellitus bei Erkrankungen des Gehirns, und zwar hauptsächlich bei solchen, welche ihren Sitz in der hinteren Schädelgrube haben. Diabetes insipidus kommt mit Vorliebe bei neuropathisch veranlagten Individuen, insbesondere Neurasthikern vor.

Pathologische Veränderungen der Speichelsecretion werden bei der Untersuchung des Nervus facialis Erwähnung finden.

## VIII. Vorkommen von Oedemen bei Nervenkrankheiten.

Indem wir es dahin gestellt sein lassen, ob die acuten idiopathischen Oedeme (vgl. S. 38) eine directe Beziehung zum Nervensysteme haben, wie dies die präjudicierende Bezeichnung angioneurotische Oedeme voraussetzt, haben wir an dieser Stelle das Vorkommen von Oedemen bei eigentlichen Nervenkrankheiten zu erwähnen. Dahin gehört das keineswegs seltene sogenannte blaue Oedem der Hysterischen, das wir auf S. 38 unter der Rubrik der angioneurotischen Oedeme beschrieben haben und welches als Argument für die Annahme angeführt wird, dass den hysterischen Symptomen vielfach vasomotorische Störungen zu Grunde liegen. Ob das bei Lähmungen aller Art an den gelähmten Theilen zustande kommende Oedem der Haut etwas mit Vasomotorenlähmung zu thun hat, ist für die einzelnen Fälle erst noch zu beweisen. Meist genügt für die Erklärung schon die Unbeweglichkeit der Theile, die durch Wegfall der Muskelaction zu venöser Stauung führt (vgl. S. 762). Noch am ersten lassen die bei Polyneuritis zustande kommenden Oedeme der gelähmten Extremitäten an einen vasomotorischen Ursprung denken, weil hier, falls periphere vasomotorische Fasern mitbetroffen sind, die vasomotorische Störung eine besonders hochgradige sein muss, da im Gegensatze zu cerebralen und spinalen Lähmungen hier das vicariirende Eingreifen auxillärer Vasomotorencentren mit Ausnahme der an den Gefässen selbst sitzenden ausgeschlossen ist. Jedoch ist bei den Polyneuritiden auch an die Entstehung der Oedeme auf entzündlichem Wege zu denken.



## IX. Prüfung der mechanischen Erregbarkeit der Nerven • und Muskeln.

### I. Mechanische Erregbarkeit der motorischen Nerven.

Unter geeigneten Verhältnissen, d. h. da, wo die Nerven oberflächlich und auf fester Unterlage verlaufen, kann man beim Gesunden zuweilen (aber nicht constant) durch Beklopfen des Nervenstammes mittelst eines Percussionshammers eine Contraction der zugehörigen Muskeln erzeugen.

Steigerung dieser mechanischen Erregbarkeit der Nerven findet man bei der Tetanie, besonders am Nervus facialis (Facialisphänomen, Chvostek'sches Phänomen), seltener beim Schreibkrampf.

### 2. Mechanische Erregbarkeit der Muskeln. Idiomusculäre mechanische Erregbarkeit.

Bei Gesunden sind die Muskeln nur mittelst ziemlich starker mechanischer Reizung durch Percussion erregbar. Der Reizeffect besteht einerseits in einer blitzartigen raschen Contraction der von der Schlagstelle aus in der Längsrichtung des Muskels liegenden Faserbündel, anderseits in der Bildung eines flach abfallenden localen Wulstes an der direct vom Schlage getroffenen oder an einer in der Längsrichtung des Muskels etwas davon entfernten Stelle. Dieser Wulst gleicht sich erst nach einer bis wenigen Secunden allmählig aus und wandert dabei oft wellenförmig in der Richtung der Fasern von der Schlagstelle weg.

Bei allen kachektischen Zuständen (Tuberculose, Carcinom etc.) kann die idiomusculäre Reizbarkeit gesteigert und namentlich die Bildung des Muskelwulstes sehr ausgesprochen sein.

Ausserdem findet man eine gesteigerte mechanische Muskeleerregbarkeit auch da, wo die Muskeln elektrische Entartungsreaction mit gesteigerter galvanischer Erregbarkeit zeigen (vgl. S. 779). Die hier auffallend leicht erhältlichen Längszuckungen zeichnen sich vor den normalen durch ihre Langsamkeit aus. Man bezeichnet diese Erscheinung als mechanische Entartungsreaction.

## X. Prüfung der elektrischen Erregbarkeit.

### I. Allgemeines.

Die elektrische Untersuchung sensibler Nerven inclusive der Sinnesnerven hat bis jetzt praktisch so wenig brauchbare Resultate ergeben (vgl. auch S. 738), dass wir uns in dem Folgenden auf die Darstellung der elektrischen Prüfung der motorischen Nerven und der Muskeln beschränken.

Man bedient sich zu derselben gegenwärtig fast ausschliesslich einerseits des faradischen oder inducierten, anderseits des constanten oder galvanischen Stromes. Zur Erzeugung des faradischen Stromes dient irgendeine der vielen Modificationen des Du Bois-Reymond'schen Schlittenapparates mit einem oder zwei Zinkkohlenelementen. Zur Erzeugung des constanten Stromes sind am empfehlenswerthesten die stationären Leclanchébatterien. Da diese jedoch sehr kostspielig und ausserdem nicht transportabel sind, so ist der praktische Arzt sehr häufig auf die Anwendung transportabler Tauchbatterien mit Schwefel-

säure-Zinkkohlenelementen angewiesen. Eine der empfehlenswertesten Batterien der letzteren Kategorie ist diejenige von Chardin in Paris, der auch sehr gute Inductionsapparate liefert.

Zur Reizung benutzt man metallene, theils platten-, theils knopfförmige Elektroden, welche mit Hirschleder überzogen sind und vor dem Gebrauche mit warmem Wasser getränkt werden. Die Anwendung von Salzwasser zu letzterem Zwecke erhöht zwar die Stromstärke wesentlich, verdirbt aber auf die Dauer die Elektroden. Die knopfförmigen wie die plattenförmigen Elektroden müssen in verschiedenen Grössen vorrätzig gehalten werden. Die Knopfelektroden sollen eine Contactvorrichtung zum Oeffnen und Schliessen des Stromes besitzen.

Ausser den bis jetzt erwähnten Vorrichtungen bedarf man zu elektrischen Untersuchungszwecken brauchbarer Messvorrichtungen für den galvanischen Strom. Als solche dienten bisher ausschliesslich die nach absoluten Stromstärken in Milliampères getheilten Galvanometer, von denen ich als die empfehlenswertesten diejenigen von Gaiffe in Paris, sowie von Edelmann in München betrachte. Während für elektrotherapeutische Zwecke das Galvanometer seine Existenzberechtigung immer behalten wird, dürfte aber für elektrodagnostische Zwecke dasselbe mit grossem Vortheile durch das Voltmeter ersetzt werden (vgl. später S. 768 ff.).

Ferner bedarf man, um bei liegenden Elektroden rasch die Pole wechseln zu können, eines in die Leitung des galvanischen Stromes eingeschalteten Commutators oder Stromwenders.

Die Verstärkung und Abschwächung des galvanischen Stromes geschieht zunächst vermittelt eines an der Batterie angebrachten Elementenwählers. Die feineren Abstufungen wurden bei der bisher allgemein üblichen Anwendung von Galvanometern meist vermittelt eines in Hauptschluss eingeschalteten Flüssigkeitsrheostaten vorgenommen. Bei der Anwendung des Voltmeters (i. e. eines Galvanometers in Seitenschluss mit sehr starkem Widerstande) ist jedoch nach S. 771 f. ein solcher Rheostat im Hauptschluss für diagnostische Zwecke nicht anwendbar und es muss dann entweder ein Rheostat in Nebenschluss oder besser noch der Gaiffe'sche Reducteur de Potentiel Verwendung finden.

Die elektrische Reizung zu Untersuchungszwecken geschieht in neuerer Zeit immer nach der polaren Methode, indem man den zu reizenden Punkt der localen Wirkung des einen Poles aussetzt und die andere Elektrode dadurch zu einer indifferenten macht, dass man sie an einer möglichst entfernten Stelle, z. B. auf das Abdomen oder auf die Brust, aufsetzt. Man wird durch dieses Verfahren von der Stromesrichtung unabhängig, was die Untersuchung wesentlich vereinfacht. Bei der Anwendung des faradischen Stromes wirken beide Pole wesentlich gleich, nur quantitativ etwas verschieden; bei der Anwendung des galvanischen Stromes ist dagegen zwischen beiden Polen ein fundamentaler Unterschied, welcher in dem sogenannten Zuckungsgesetze des motorischen Nerven und des Muskels (vgl. später) seinen Ausdruck findet. Bei der Anwendung des faradischen Stromes ist man übereingekommen, ausschliesslich die Kathode des Oeffnungsinductionsstromes zur Reizung zu benutzen, weil diese am stärksten wirkt. Bei der Untersuchung mit dem galvanischen Strome dagegen muss man in jedem Falle die Wirkung der Kathoden- und Anodenreizung auseinanderhalten und getrennt prüfen.

Da es sich meistens darum handelt, die einzelnen Nerven resp. Muskeln isolirt zu reizen, so darf die wirksame Elektrode nicht zu gross sein. Für die meisten Zwecke eignen sich knopfförmige Elektroden von 1—2 cm Durchmesser. Allzu kleine Elektroden sind nicht anwendbar, weil an ihnen die



Stromdichte sehr gross wird, was natürlich die Schmerzhaftigkeit der Untersuchung erhöht. Wenn man die Resultate verschiedener elektrodiagnostischer Untersuchungen miteinander vergleichen will, so müssen für dieselben gleich grosse Reizelektroden benützt werden, da für den Reizeffekt nicht nur die Stromstärke, sondern auch die Stromdichte maassgebend ist (vgl. S. 773 i.). Der Vorschlag von Erb und Stintzing, die elektrischen Untersuchungen stets mittelst sogenannter Normalelektroden vorzunehmen, ist deshalb berechtigt. Die Erb'sche Normalelektrode ist  $10\text{ cm}^2$  gross (Kreisfläche von  $3.6\text{ cm}$  Durchmesser), die Stintzing'sche, welche für die Reizung kleiner, nahe beieinander liegender Muskeln (Hand) praktischer ist, hat eine wirk-same Oberfläche von  $3\text{ cm}^2$  (Kreisfläche von  $1.8\text{—}2.0\text{ cm}$  Durchmesser). Die indifferente Elektrode wird möglichst gross genommen. Es hat dies den Vortheil, dass die Stromdichte an der grossen Platte selbst bei Anwendung starker Ströme gering bleibt, wodurch die hauptsächlich auf Elektrolysierung der Haut beruhende Schmerzhaftigkeit während des Durchgehens des Stromes vermindert wird.

Von der oben gegebenen Regel, die indifferente grossplattige Elektrode möglichst entfernt von dem zu reizenden Punkte aufzusetzen, müssen praktisch häufig Ausnahmen gemacht werden. Es kommt nämlich da, wo man stärkerer Ströme bedarf (bei Herabsetzung der Erregbarkeit), häufig vor, dass, wenn man die indifferente Elektrode auf das Abdomen setzt und z. B. die kleinen Handmuskeln reizt, die durch die Nerven und Muskeln des Armes gehenden Stromschleifen genügen, um nicht nur an der differenten Elektrode an der Hand Zuckungen hervorzurufen, sondern auch die von der Reizstelle entfernte Arm-muskulatur zur Contraction zu bringen. Die dadurch eintretenden starken diffusen Erschütterungen des ganzen Armes erschweren natürlich die Beobachtungen der an der eigentlichen Reizstelle zustande kommenden Zuckungen aufs höchste. In solchen Fällen hilft man sich in der Weise, dass man auch die indifferente Elektrode an der Hand appliciert, und zwar auf der entgegengesetzten Handfläche wie die differente. Falls man nur dafür sorgt, dass die indifferente Elektrode möglichst gross ist, so hat man, infolge der grossen Verschiedenheit der Stromdichten an den beiden Elektroden, immer noch an der Reizelektrode die fast ausschliessliche und dabei wesentlich polare Wirkung. Derartige Kunstgriffe müssen eventuell auch an anderen Körperstellen angewendet werden.

Was nun im übrigen die Art der Ausführung einer elektrischen Untersuchung betrifft, so ist es zunächst klar, dass dieselbe für jeden der in Betracht kommenden Muskeln resp. Nerven getrennt vorgenommen werden muss. Dadurch wird das Verfahren bei ausgedehnten Lähmungen sehr zeitraubend und die Aufnahme eines vollständigen elektrischen Status kann viele Stunden lang dauern, besonders da man sich stets durch Controluntersuchungen wieder von der Richtigkeit des Gefundenen überzeugen muss. Es gibt kaum eine Untersuchungsmethode, welche zu ihrer richtigen Handhabung so viel Zeit, Uebung und Geduld erfordert, wie die elektrische, und kaum eine, welche, wenn sie flüchtig und bei ungenügender Musse vorgenommen wird, zu so groben Fehlschlüssen führen kann. Es ist deshalb ein praktisch nicht genug zu betonender Grundsatz, dass eine wirklich exacte und zuverlässige Untersuchung eines einzigen Muskels mehr wert ist, als die flüchtige Prüfung aller gelähmten Muskeln. Auch in der Elektrodiagnostik gilt der Satz, dass multum besser ist als multa. Eine vollständige Prüfung aller bei einer Lähmung in Betracht kommenden Muskeln, besonders wenn noch dazu die zeitliche



Veränderung der Reaction im Verlaufe der Krankheit in prognostischem Interesse verfolgt werden soll, ist häufig für einen beschäftigten Praktiker gar nicht ausführbar. Häufig genügt aber glücklicherweise für diagnostische Zwecke die Prüfung einiger weniger Muskeln und Nerven.

Die vollständige elektrische Untersuchung eines Nervmuskels muss bestehen in der faradischen Untersuchung einerseits vom Nerven und anderseits vom Muskel aus, und in der galvanischen Prüfung ebenfalls vom Nerven und vom Muskel aus. Am ehesten kann man sich die galvanische Prüfung des Nerven sparen, da der Nerv meist faradisch und galvanisch gleich reagiert. Jedoch hat die galvanische Prüfung hier wie überall den Vortheil, dass sich die galvanische Erregbarkeit im Gegensatze zur faradischen in absolutem Maasse angeben lässt.

Es sei bemerkt, dass hier und in dem Folgenden unter faradischer Reizung, falls nichts Weiteres bemerkt ist, stets die Reizung mit freischwingendem Hammer des Schlittenapparates, also mit rasch auf sich folgenden Wechselströmen (tetanisierende Reizung) gemeint ist. Die Schlittenapparate können nämlich ausserdem auch zur Abgabe von einzelnen Inductionsschlägen benützt werden, indem man den Neef'schen Hammer festhält und manuell durch Bewegung desselben die Oeffnung und Schliessung des Primärstromes besorgt. Es hat diese letztere Art der Reizung besonders bei peripheren Lähmungen mit starker Erregbarkeitsherabsetzung den praktisch hoch anzuschlagenden Vortheil, dass sie viel weniger schmerzhaft ist, als die tetanisierende Reizung. Ausserdem reagieren degenerierende Muskeln länger auf Einzelschläge als auf tetanisierende Wechselströme, was nebenbei bemerkt auch in therapeutischer Beziehung bei der Behandlung von Lähmungen von Wichtigkeit ist.

Die Möglichkeit localisierter Prüfung der einzelnen motorischen Nerven und Muskeln beruht darauf, dass den meisten derselben an der Körperoberfläche Punkte entsprechen, von wo aus sie mittelst einer kleinen Elektrode am besten und isoliert gereizt werden können. Es sind dies die sogenannten motorischen Punkte, welche durch die Arbeiten von Duchenne, Erb, v. Ziemssen und anderen festgestellt worden und in den umstehenden schematischen Abbildungen, gestützt auf eigene Nachuntersuchungen, wiedergegeben sind (Fig. 216—220). Die motorischen Punkte der Nerven entsprechen meist Stellen, wo der Nerv sehr oberflächlich und entfernt von anderen Nerven liegt. Die motorischen Punkte der Muskeln liegen meistens da, wo der motorische Ast des Nerven in den Muskelbauch eintritt. In Wirklichkeit wird deshalb an den motorischen Muskelpunkten auch der Nerv gereizt, und es ist deshalb empfehlenswert, da, wo man wirklich die rein muskuläre Reaction haben will, sich, falls die Reaction vom Nerven aus nicht erloschen ist, möglichst ferne von den motorischen Punkten zu halten. Man erhält dann nur locale Zuckungen der gereizten Bündel.

Es kommt bei der elektrischen Prüfung wesentlich auf drei Dinge an. Erstens muss bestimmt werden, ob motorischer Nerv und Muskel überhaupt noch auf faradische und galvanische Ströme reagieren. Zweitens muss bestimmt werden, ob die Erregbarkeit für die beiden Stromesarten quantitativ verändert, ob sie gesteigert oder, was häufiger vorkommt, herabgesetzt ist. Drittens endlich handelt es sich um den Nachweis qualitativer Veränderungen der Erregbarkeit resp. von Veränderungen des Zuckungsgesetzes und der Zuckungsform. Dabei muss, wie erwähnt, beim galvanischen Strome die Wirkung beider Pole berücksichtigt werden.

Für die Angabe der quantitativen Verhältnisse ist von Wichtigkeit die Dosierung der verwendeten Ströme.

Dieselbe geschah bisher beim galvanischen Strome immer durch Angabe der Stromstärke, die man, da sie sehr rasch wechseln kann, bei der Prüfung mit Schliessungszuckungen sofort nachliest, bei der Prüfung mit



Fig. 216.

Motorische Punkte an Kopf und Hals.

Oeffnungszuckungen unmittelbar vor der Auslösung der Zuckung abliest, indem man den Strom vor der Ablesung so lange durch Körper und Galvanometer gehen lässt, bis das letztere zur Ruhe gekommen ist, was bei einem für medicinische Zwecke geeigneten Instrument mit guter „Dämpfung“ in wenigen Sekunden der Fall sein soll.

Neuerdings hat jedoch Dubois (Bern)\* gezeigt, dass zur Bestimmung

\*) Arch. de physiologie, Oct. 1897.

der galvanischen Erregbarkeit eines Nerven oder eines Muskels die Angabe der erforderlichen Voltspannung wichtiger ist und ein richtigeres Maass abgibt als die Bestimmung der Stromstärke, indem er nachwies, dass die nämliche Muskelzuckung stets durch annähernd dieselbe Voltspannung, aber je nach dem Wechsel der eingeschalteten Widerstände durch sehr ver-

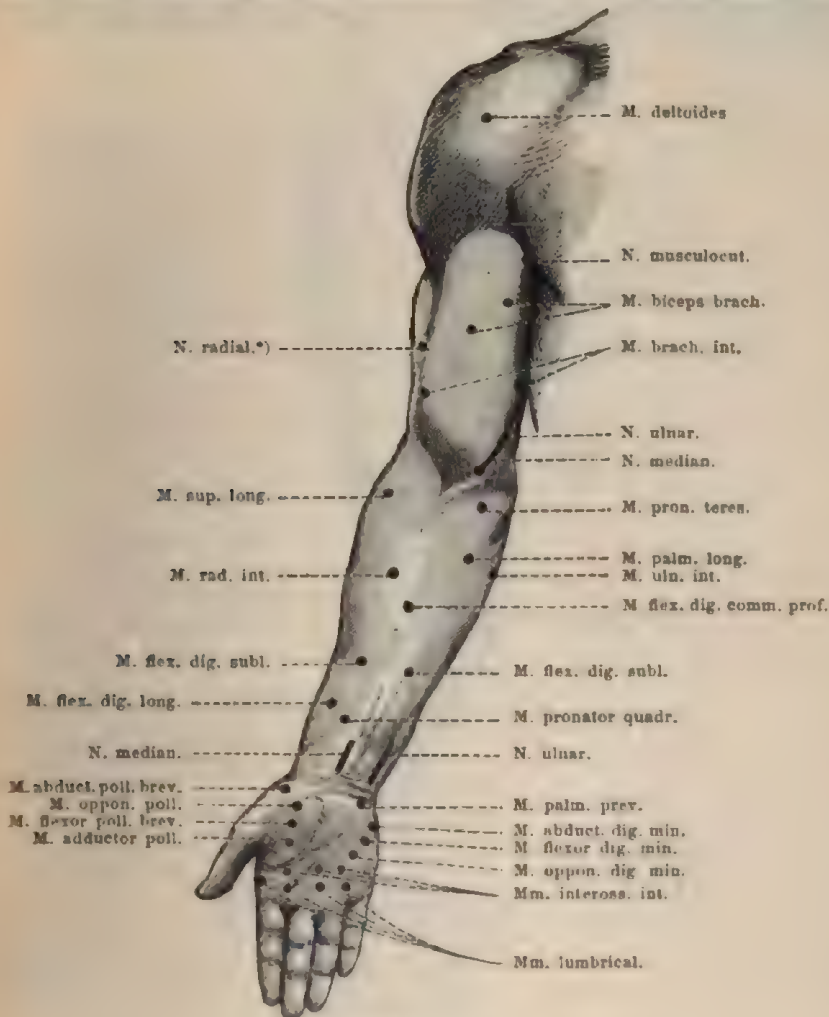


Fig. 217.

Motorische Punkte an der Biegeseite des Armes.

schiedene Stromstärken, ausgelöst wird. Damit hängt die durch Dubois' Schüler Cornaz\*\*) gemachte Erfahrung zusammen, dass die Zahlen, die man

\*) Es ist zu bemerken, dass der Stamm des N. radialis ausser an dieser gewöhnlich benützten Stelle auch in der Axilla am oberen Ende des inneren Randes des Musc. coracobrachialis isoliert reizbar ist. Zum nämlichen Zwecke kann fñr den Supinator longus der Erb'sche Punkt (Fig. 216) verwendet werden. Diese Stellen haben ein besonderes klinisches Interesse mit Rücksicht auf S. 785.

\*\*) J. A. Diss., Bern 1898.



bei der Untersuchung eines und desselben Nerven der nämlichen Person zu verschiedenen Zeiten oder bei der Untersuchung gleichnamiger Nerven verschiedener Personen oder endlich bei Untersuchung symmetrischer Nerven beider Körperhälften erhält, unter sich viel besser übereinstimmen, wenn man nach Volt misst, als wenn man die Stromstärke angibt. Dubois erklärt diese Erscheinung durch den experimentellen Nachweis (in Betreff

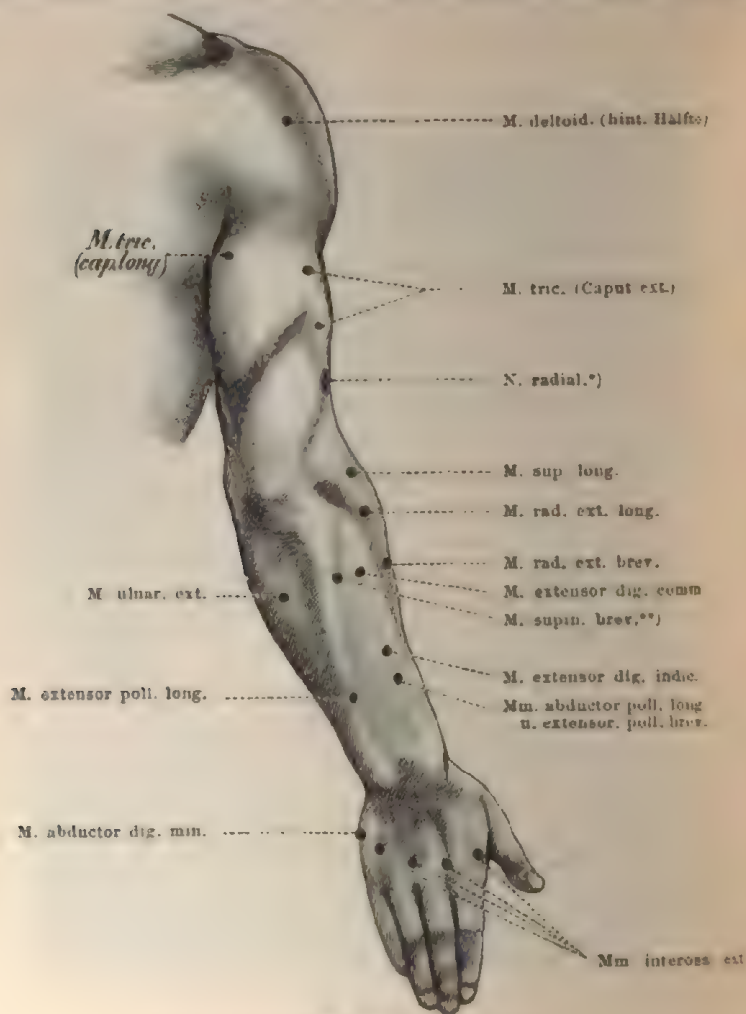


Fig. 218.

Motorische Punkte an der Streckseite des Armes.

dessen wir auf seine Mittheilungen verweisen müssen), dass der Widerstand des menschlichen Körpers, infolge der grossen „Capacität“ des letzteren, auf die Grösse der ganz in den Anfang des variablen Zustandes des Stromes

\*) Vgl. die Anmerkung zur vorhergehenden Figur.

\*\*) Der M. supinator brevis ist nur bei Atrophie und Unerregbarkeit des Extensor digitorum isoliert zu reizen (z. B. bei der Bleilähmung).

fallenden und also von der Potentialänderung abhängigen Reizwirkung fast keinen Einfluss hat, so dass diese, falls der metallische Widerstand des Stromkreises nicht verändert wird, falls also die Stromstärke nur durch Veränderung der elektromotorischen Kraft variiert wird, nahezu zu einer Function der Voltspannung wird. Freilich ist dies nicht mehr der Fall, sobald man die Abstufung der Stromwirkung durch Einschaltung von Rheostatwiderständen in den metal-

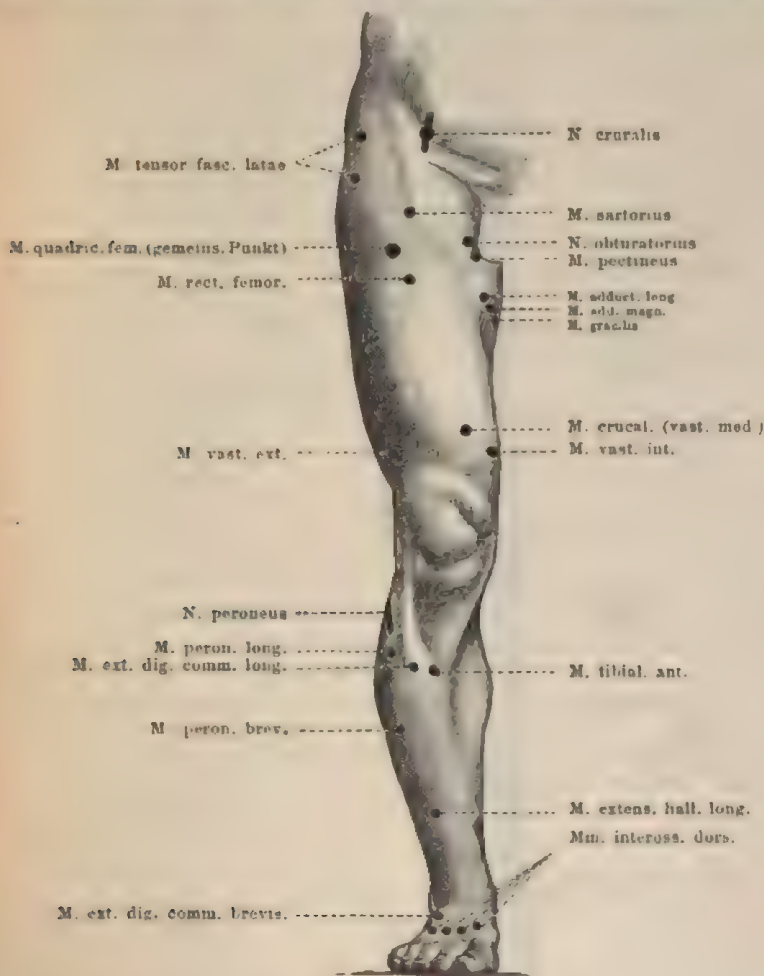


Fig. 219.

Motorische Punkte an der Streckseite des Beines.

ischen Hauptschluss vornimmt, wie dies bisher in der Elektrodiagnostik üblich war. Da solche Rheostatwiderstände, mögen sie aus Flüssigkeit oder Metall bestehen, wie Dubois nachgewiesen hat, starke Selbstinduction hervorrufen, so bedingen eingeschaltete Rheostatwiderstände nicht bloss eine Veränderung der Stromstärke, sondern auch eine Veränderung des Stromanstieges. Infolgedessen verliert die Reizwirkung überhaupt bei diesem älteren Verfahren ihre Messbarkeit, indem weder die Voltspannung noch die Stromstärke unter diesen

Verhältnissen als ein Maass der Reizwirkung betrachtet werden kann. Manche bisher räthselhafte elektrodiagnostische Widersprüche bei wiederholter Untersuchung des nämlichen Muskels mit gleicher Stromstärke, aber verschiedenen Rheostatwiderständen dürften sich hieraus erklären.

Es ist deshalb zweckmässig, bei der Anwendung des Voltmeters die

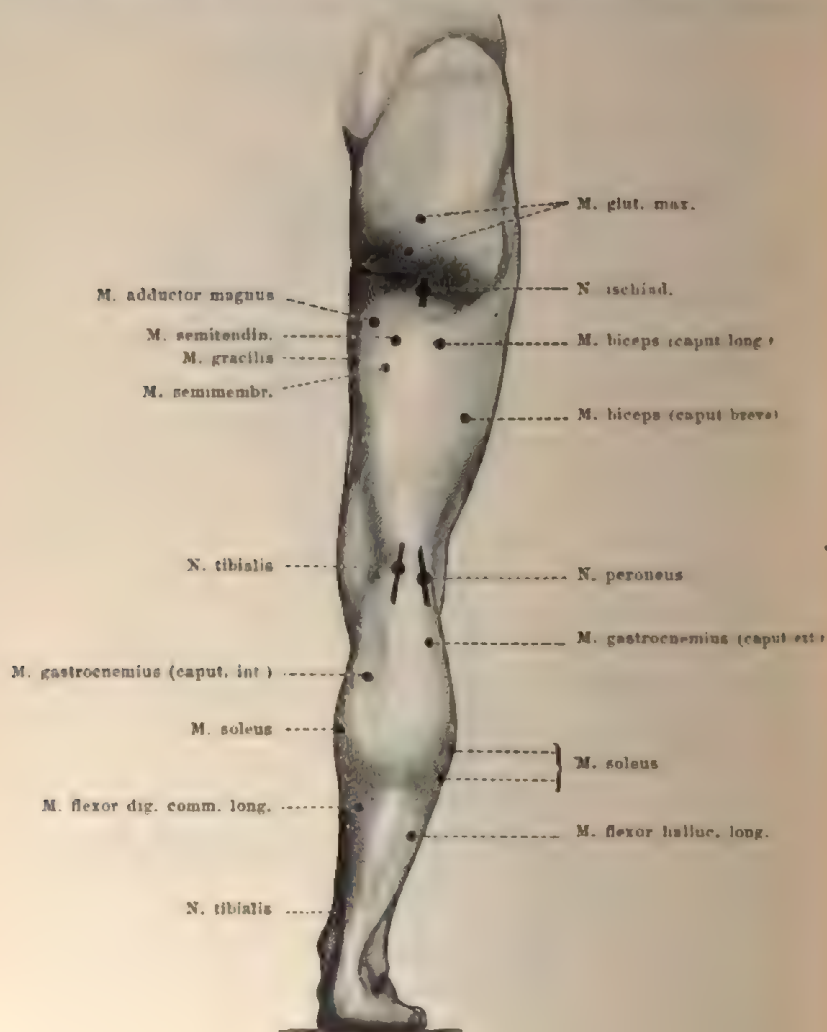


Fig. 290.

Motorische Punkte an der Beugeseite des Beines.

galvanischen Apparate so einzurichten, dass der Widerstand im Hauptkreis bei der Abstufung der Stromwirkung nicht variiert wird, d. h. dass zum Zwecke der letzteren neben dem Elementenwähler bloss die Veränderung der Voltspannung durch einen Rheostaten in Nebenschluss oder noch besser durch den nach dem Principe des Rheochords construierten Reducteur de potentiel von Gaiffe benützt wird.



Dubois empfiehlt aus dem angeführten Grunde, den Gebrauch der Galvanometer für die Elektrodiagnostik (nicht für die Elektrotherapie) zu verlassen und dafür das Voltmeter, combinirt mit der zuletzt angeführten Art der Stromabstufung mittelst des *Reducteur de potentiel*, in die klinische Medicin einzuführen. Das Voltmeter ist bekanntlich im wesentlichen ein in Seitenschluss befindliches Galvanometer von so grossem Widerstande, dass daneben der Widerstand der Batterie nicht in Betracht kommt. Empfehlenswert ist für elektrodiagnostische Zwecke das Voltmeter von Gaiffe, das übrigens durch eine einfache Umschaltung in wenigen Secunden in ein Galvanometer mit absoluter Theilung verwandelt werden kann. Ein solches Voltmeter hat, abgesehen von den angeführten Vorzügen dieser Art von Messung, den enormen Vortheil, dass seine Nadel durch das Oeffnen und Schliessen des Stromes in keine Schwingungen versetzt wird, so dass die Ablesung wirklich während der Reizwirkung möglich und schon deshalb weit zuverlässiger ist als bei der Bestimmung der Stromstärke, die immer nur abgelesen werden kann, nachdem die Reizung schon vorüber ist oder — bei Oeffnungserregungen — bevor die Reizung erfolgt ist. Ich habe die von Dubois angegebene, von Gaiffe in Paris hergestellte Combination des Voltmeters mit dem *Reducteur de potentiel* auf meiner Klinik eingeführt und die Vorrichtung hat sich bei uns vorzüglich bewährt.

Für die Inductionsströme sind, wie Dubois (Bern) nachgewiesen hat, selbst die neuen, nach absoluten Einheiten vorgenommenen Graduierungen der Apparate für medicinische Zwecke nicht einwandfrei und man muss leider sagen, dass bis zur Stunde eine Methode, um die physiologische Wirkung der Inductionsströme in allgemein gültiger Weise, d. h. in Zahlen, welche von der Eigenart des verwendeten Apparates unabhängig sind, zu dosieren, überhaupt nicht gefunden ist. Verschiedene Inductionsapparate sind in ihrer physiologischen Wirkung nicht miteinander zu vergleichen und man ist deshalb bei den quantitativen Untersuchungen darauf angewiesen, die Angaben nur mit Beziehung auf ein und denselben Apparat zu machen, und wenn man Untersuchungsergebnisse vergleichen will, stets den nämlichen Apparat anzuwenden. Für diesen einen Apparat allerdings hat man bei frischer Elementenfüllung in dem Rollenabstande ein Maass für die verwendete Stromwirkung. Dabei zeigt sich, in Uebereinstimmung mit dem, was oben über die Unabhängigkeit des Reizwirkung des galvanischen Stromes während seines variablen Zustandes vom Körperwiderstand gesagt wurde, dass auch für den faradischen Strom der physiologisch in ziemlich hohem Grade wechselnde Körperwiderstand, weil es sich um Reizwirkungen während des variablen Zustandes in einem Stromkreis von grosser Capacität handelt, keinen wesentlichen Unterschied der Reizwirkung bedingt, wodurch die Forderung mancher Autoren, bei der Anwendung des faradischen Stromes nicht nur den Rollenabstand anzugeben, sondern gleichzeitig auch den Hautwiderstand galvanisch zu messen, überflüssig erscheint. Vorausgesetzt ist dabei allerdings, dass in allen Fällen die Elektroden gut angefeuchtet, d. h. unter vollständigem Contact zur Verwendung kommen.

Dagegen ist es sowohl für die faradische als für die galvanische Stromdosierung, wie schon erwähnt, wichtig, Reizelektroden von bestimmtem Flächeninhalte anzuwenden, weil natürlich die Dichte, mit welcher der Strom die Reizstelle trifft, neben der Stromstärke und Voltspannung für den Reizeffect von Bedeutung ist. Die Stromdichte ist gleich der Stromstärke dividirt durch den Flächeninhalt der Elektrode, so dass eine Elektrode von 2 cm<sup>2</sup> Fläche unter sonst gleichen Bedingungen nur eine halb so grosse Stromdichte liefert und somit auch nur eine halb so grosse Reizwirkung entfaltet,

wie eine Elektrode von  $1\text{ cm}^2$  Fläche. Es ist freilich zu bemerken, dass diese Berechnung streng nur für die Hautoberfläche, welche von der Elektrode direct berührt wird, gilt. Da sich der Strom beim Durchtritte durch die Haut sofort auf eine viel grössere Fläche vertheilt, und die bei der elektrischen Untersuchung gereizten Muskeln und Nerven meistens in einer gewissen Tiefe liegen, so macht in Wirklichkeit die Grösse der Elektrode nicht so viel aus, als jener Berechnung entspricht. Immerhin ist es, um möglichst constante Verhältnisse zu haben, gut, bei vergleichenden Untersuchungen Reizelektroden von der nämlichen Grösse zu benutzen und die Dimensionen derselben im Protokolle anzugeben. Am empfehlenswerthesten ist die Verwendung der Normalelektroden (S. 766).

Von Bedeutung ist natürlich auch die Art und Weise, wie die Elektrode aufgesetzt wird, denn eine grössere Elektrode, die man bloss mit der Kante aufsetzt, wirkt natürlich bloss wie eine kleinere Elektrode. Ebenso ist der Druck des Aufsetzens von Bedeutung. Der Druck muss, um vergleichbare Resultate zu erhalten, so gewählt werden, dass einerseits eine erhebliche Verschiebung der Weichtheile vermieden und anderseits doch unter Mithilfe der an der feuchten Elektrode haftenden Flüssigkeitsschicht ein vollkommener Contact der ganzen Elektrodenfläche hergestellt wird.

Es sei schliesslich noch erwähnt, dass in denjenigen Fällen, wo es (bei verdeckter Batterie) sich darum handelt, rasch die Pole des galvanischen Stromes voneinander zu unterscheiden, dies in sehr einfacher Weise dadurch geschehen kann, dass man an sich selbst die beiden Elektroden, die aber gleich gross und gleich befeuchtet sein müssen, bei geschlossenem Strom auf die beiden Handrücken aufsetzt. Die Elektrode, welche stärkeres Brennen verursacht, ist die Kathode. Auf angefeuchtetem violetten Lackmuspapier erzeugt die Anode einen rothen, die Kathode einen blauen Fleck. Verfährt man in ähnlicher Weise mit dem Inductionsstrom des Schlittenapparates, so entspricht der stärkeren Reizwirkung und dem hier erst nach längerem Durchgehen des Stromes entstehenden blauen Flecke auf Lackmuspapier die Kathode des Oeffnungsinductionsstromes, da der Oeffnungsinductionsstrom wegen seiner grösseren Stärke für die Gesamtwirkung der Wechselströme eines Inductionsapparates entscheidend ist.

Hier muss jedoch der Versuch unter Benützung blanker Metalldrähte als Elektrode ausgeführt werden, einerseits um eine für die geringe elektrolytische Wirkung von Inductionsströmen genügende Stromstärke zu erhalten und anderseits, um eine Verfärbung des Lackmuspapieres durch die sauer reagierenden Metallsäure zu vermeiden, welche gebrauchten Elektroden stets anhaften.

Zur Protokollirung der elektrischen Befunde bedient man sich folgender Abkürzungen:

$x\text{ mm RA}$	bedeutet	$x$ Millimeter Rollenabstand
$MA$	"	Milliampères
$V$	"	Volt
$KaSZ$	"	Kathodenschliessungszuckung
$AnSZ$	"	Anodenschliessungszuckung
$AnOZ$	"	Anodenöffnungszuckung
$KaOZ$	"	Kathodenöffnungszuckung
$KaSTe$	"	Kathodenschliessungstetanus.

$KaSZ = 2 MA$  bedeutet: Minimale Kathodenschliessungszuckung bei 2 Milliampères.

$FarZ\ 90\text{ mm RA}$  bedeutet: Minimale faradische Zuckung bei 90 mm Rollenabstand u. s. w.

$KaSZ > AnSZ$  bedeutet: Kathodenschliessungszuckung grösser als Anodenschliessungszuckung u. s. w.



## 2. Prüfung der quantitativen elektrischen Erregbarkeit des Nerv-Muskels.

Die quantitative elektrische Erregbarkeit des Nerven oder Muskels wird dadurch geprüft, dass man bestimmt, wie stark man sowohl den faradischen als den galvanischen Strom dosieren muss (vgl. S. 768 ff.), um die minimale Zuckung zu erhalten. Beim galvanischen Strome bezieht sich diese Bestimmung, wo nichts anderes bemerkt ist, auf die Kathodenschliessungszuckung, da diese normal am leichtesten zustande kommt. Erhält man auch mit maximalen Strömen keine Zuckungen mehr, so spricht man von aufgehobener Erregbarkeit. Da diese letztere Angabe zunächst nur für die verwendeten Stromstärken resp. Voltspannungen gilt, so ist es auch hier bei der galvanischen Prüfung nützlich, die verwendeten maximalen Stromstärken und Voltspannungen zu bestimmen.

Da nun unter physiologischen Verhältnissen die Erregbarkeit der verschiedenen Nerven und Muskeln sowie diejenige der nämlichen Muskeln resp. Nerven bei verschiedenen Individuen nicht unerhebliche Unterschiede darbieten kann, so ist es nicht immer ganz leicht, zu bestimmen, ob und wie sich in einem gegebenen Falle die Erregbarkeit quantitativ von der Norm unterscheidet. Praktisch verfährt man folgendermaassen: Man vergleicht entweder die gefundene Erregbarkeit mit derjenigen des Gesunden oder aber man vergleicht, wo es sich um eine einseitige Affection handelt, beide Körperhälften. Das letztere ist sicherer. Man muss dabei natürlich genau symmetrische Punkte wählen und die Theile auch genau gleich lagern. Die vorkommenden Differenzen der Erregbarkeit auf beiden Seiten sind normalerweise, wie Erb und Stintzing nachgewiesen haben, nur gering. Beim Vergleich mit den Gesunden dürfen bloss gröbere Differenzen berücksichtigt werden.

### Galvanischer Strom.

#### Normen für die Vergleichung beider Körperhälften.

Stintzing fand für den galvanischen Strom als maximale Differenz der zur wirksamen Erregung der normalen Nerven beider Körperseiten erforderlichen Stromstärke mit seiner Normalelektrode von 3 cm<sup>2</sup> folgende Zahlen:

Maximale physiologische Unterschiede zwischen der galvanischen Erregbarkeit beider Körperhälften in Stromstärken ausgedrückt. (Nach Stintzing.)

Ramus frontalis des Nervus facialis . . . . .	0.7 MA
Nervus accessorius . . . . .	0.15 "
Nervus medianus . . . . .	0.6 "
Nervus ulnaris 2" über dem Olecranon . . . . .	0.6 "
Nervus radialis . . . . .	1.1 "
Nervus peroneus . . . . .	0.5 "
Nervus tibialis . . . . .	1.1 "

Maassgebender sind nach den oben angeführten Untersuchungen von Dubois und Cornaz, und wie auch die folgenden Zahlen zeigen, die Voltspannungen. Diese Autoren fanden nach einer grösseren Zahl von Versuchen:

Verhältnis der Voltspannungen, welche zur minimalen Erregung gleichnamiger normaler Nerven beider Körperhälften nothwendig sind (nach Dubois und Cornaz):

Facialis (Maxim.)	100:122 (entsprechendes Verhältnis der Stromstärken 100:129)
Medianus "	100:117 ( " " " " 100:593)
Radialis "	100:112 ( " " " " 100:145)
Ulnaris "	100:116 ( " " " " 100:253)
Peroneus "	100:130 ( " " " " 100:175)



*Normen für die Vergleichung verschiedener Individuen.*

Wo die Vergleichung zwischen beiden Körperseiten nicht möglich ist, kann man folgende von Stintzing gefundene Grenzwerte, die er bei 58 Gesunden mit seiner Normalelektrode erhalten hat, zugrunde legen:

Grenzwerte der normalen Erregbarkeit in Stromstärken ausgedrückt (nach Stintzing).

Ramus frontalis des Nervus facialis . . . . .	erregbar durch	0.9—2.0 M.A.
Ramus zygomaticus des Nervus facialis . . . . .	" "	0.8—2.0 "
Ramus mentalis . . . . .	" "	0.5—1.4 "
Nervus accessorius . . . . .	" "	0.1—0.4 "
Nervus ulnaris 2" oberhalb des Olecranon . . . . .	" "	0.2—0.9 "
Nervus radialis . . . . .	" "	0.9—2.7 "
Nervus peroneus . . . . .	" "	0.2—2.0 "
Nervus tibialis . . . . .	" "	0.4—2.5 "

Auch hier sind nach dem oben Gesagten und wie die folgenden Zahlen zeigen, maassgebender die sich auf die Voltspannung beziehenden Zahlen von Dubois und Cornaz:

Grenzwerte der physiologischen Erregbarkeiten der nämlichen Nerven verschiedener Individuen und des nämlichen Individuums zu verschiedenen Zeiten in Voltspannungen und in Stromstärken ausgedrückt (nach Dubois und Cornaz).

**Maximale Unterschiede.**

	Volt		Milliampères	
	Verhältnis		Verhältnis	
<b>Facialis</b>				
Bei verschiedenen Individuen . . . . .	3.8—9.4	(100:247)	0.5—3.0	(100:375)
Bei einem Individ. zu versch. Zeit . . . . .		100:126		100:126
<b>Medianus</b>				
Bei verschiedenen Individuen . . . . .	4.4—14.2	(100:323)	0.2—2.7	(100:1350)
Bei einem Individ. zu versch. Zeit . . . . .		100:212		100:1000
<b>Radialis</b>				
Bei verschiedenen Individuen . . . . .	5.2—12.8	(100:246)	0.8—2.5	(100:246)
Bei einem Individ. zu versch. Zeit . . . . .		100:152		100:25
<b>Ulnaris</b>				
Bei verschiedenen Individuen . . . . .	1.6—7.8	(100:487)	0.1—1.9	(100:1900)
Bei einem Individ. zu versch. Zeit . . . . .		100:260		100:375
<b>Peroneus</b>				
Bei verschiedenen Individuen . . . . .	4.0—10.5	(100:265)	0.6—1.8	(100:300)
Bei einem Individ. zu versch. Zeit . . . . .		100:225		100:225

Eine Steigerung der Erregbarkeit thut sich darin kund, dass man geringere Stromstärken oder Voltspannungen braucht, um die Minimalzuckung hervorzurufen, eine Verminderung der Erregbarkeit darin, dass die Minimalzuckung erst bei höheren Stromstärken oder Voltspannungen zustande kommt.

Die bisher ganz allgemeinen übliche Beurtheilung der Erregbarkeit nach den zur Erregung von Zuckungen erforderlichen Stromstärken ist, wie auf S. 768 ff. auseinandergesetzt wurde und wie sich aus den oben angeführten Dubois-Cornaz'schen Zahlen ergibt, viel unsicherer, als die Beurtheilung nach der erforderlichen Voltspannung. Bei geringem Körperwiderstand bedingt nämlich die minimale erforderliche Voltspannung, welche nach S. 768 ff. für die Reizwirkung maassgebend ist, eine erheblich grössere Stromstärke als bei hohem Widerstand, so dass durch die Milliampèreswerte in ersterem Fall eine Erregbarkeitsherabsetzung vorgetäuscht wird. Umgekehrt werden bei grossen Widerständen, wenn man der Beurtheilung die Milliampèreswerte zugrunde legt, Erregbarkeitssteigerungen vorgetäuscht.

### Faradischer Strom.

Für den faradischen Strom muss jeder Untersucher die Grösse der physiologisch vorkommenden Erregbarkeitsdifferenzen für seinen eigenen Apparat bestimmen. Stintzing fand für seinen Apparat die physiologische Maximaldifferenz für alle untersuchten Körpennerven 15 mm Rollenabstand. Differenzen, welche die physiologischen Maximaldifferenzen übertreffen, sind als pathologisch zu betrachten. Ist zur Erzeugung einer Minimalzuckung ein verminderter Rollenabstand erforderlich, so bedeutet dies eine Erregbarkeitsverminderung, während eine Erregbarkeitssteigerung sich in dem Auftreten der Minimalzuckung bei vermehrtem Rollenabstand verräth.

### 3. Prüfung der qualitativen elektrischen Erregbarkeit des Nerv-Muskels.

An den motorischen Nerven ist die Erregbarkeit fast immer nur quantitativ verändert, an den Muskeln dagegen kommen neben den quantitativen Veränderungen sehr häufig qualitative vor, die einer besonderen Besprechung bedürfen.

#### a) Normale Verhältnisse.

Das normale qualitative Verhalten der Erregbarkeit von motorischen Nerven und Muskeln für den galvanischen Strom findet seinen Ausdruck in dem sogenannten Zuckungsgesetze.

Das normale Zuckungsgesetz des motorischen Nerven für den galvanischen Strom lautet folgendermassen:

	Schwache Ströme:	
<i>KaSZ.</i>		<i>AnS:</i> nichts.
<i>KaO:</i> nichts.		<i>AnO:</i> nichts.
	Mittelstarke Ströme:	
<i>KaSZ:</i> stark.		<i>AnSZ:</i> schwach.
<i>KaO:</i> nichts.		<i>AnOZ:</i> schwach.
	Ganz starke Ströme:	
<i>KaSt.</i>		<i>AnSZ:</i> stark.
<i>KaOZ:</i> inconstant.		<i>AnOZ:</i> stark.

#### Das normale Zuckungsgesetz des Muskels für den galvanischen Strom

ist im wesentlichen dasselbe wie für den motorischen Nerven, nur mit dem Unterschiede, dass Oeffnungszuckungen sehr schwer, meist gar nicht zu erhalten sind. Zum normalen Verhalten des Muskels gehört es, dass seine Zuckungen sowohl vom Nerven aus als bei directer Reizung mit dem galvanischen Strome blitzartig rasch auftreten. Jedoch existieren in dieser Beziehung Unterschiede, je nachdem man den Muskel an seinem motorischen Punkte oder ferne von demselben reizt. Nur das letztere Verfahren ist als eine rein muskuläre Reizung anzuerkennen, indem man dabei die motorischen Nervenendigungen, soweit dies überhaupt möglich ist, umgeht. Dabei treten die Zuckungen, wenn auch sehr rasch, doch etwas weniger blitzartig auf als bei Reizung an den motorischen Punkten, und der Unterschied zwischen *KaSZ* und *AnSZ* ist dabei etwas weniger ausgesprochen. Die Reizung vom motorischen Punkte aus ist in Wirklichkeit als eine Nervenreizung aufzufassen.

**Das normale Zuckungsgesetz von motorischen Nerven und Muskeln für den gewöhnlichen faradischen Strom (für sich rasch folgende Inductionsströme von wechselnder Richtung)**

lässt sich dahin zusammenfassen, dass bei beiden die Reizwirkung, sobald der Rollenabstand soweit verkleinert ist, dass eine solche überhaupt stattfindet, eine tetanisierende ist, d. h. der Muskel bleibt so lange contrahiert, als die Wechselströme ihn oder seinen motorischen Nerv durchfliessen. Das Einsetzen und das Aufhören der tetanischen Contraction bei der Schliessung resp. Öffnung des Stromkreises ist dabei ein plötzliches, blitzartiges. Die beiden Pole des faradischen Stromes wirken nur quantitativ verschieden, und zwar derjenige Pol etwas stärker, an welchem der Öffnungsinductionsstrom seine Kathode hat. Bei rein muskulärer Reizung unter Umgehung der motorischen Punkte hat der faradische Strom eine viel schwächere Reizwirkung als bei Erregung des motorischen Punktes. Qualitativ ist dagegen die Wirkung die nämliche.

**b) Pathologische Verhältnisse.**

**Die Entartungsreaction (EaR).**

Das Wesentliche an der bei peripheren und nucleären Lähmungen vorkommenden Entartungsreaction (über deren Bedeutung vgl. S. 783 ff.) bezieht sich ausschliesslich auf das Verhalten des Muskels. Die Entartungsreaction im weitesten Sinne des Wortes tritt in sehr verschiedenen Modificationen auf. Die zwei Cardinalsymptome, welche denselben gemeinsam sind, sind folgende:

1. Das wesentlich verschiedene Verhalten des Muskels gegen langdauernde und kurzdauernde resp. gegen galvanische und faradische Ströme. Der Muskel reagiert auf den gewöhnlichen faradischen Wechselstrom entweder gar nicht mehr oder doch viel schwächer als auf den galvanischen Strom. Es ist jedoch hervorzuheben, dass nach den Untersuchungen von Dubois (Bern) auch in Fällen von vollständiger Entartungsreaction meist noch mittelst Inductionsströmen sich Contractionen erzielen lassen, vorausgesetzt, dass man bedeutende Stromstärken verwendet und ausserdem den Hammer des Schlittenapparates nicht frei schwingen lässt, sondern Einzelschläge benützt. Das Ausbleiben der Contraction bei freischwingendem Hammer ist nach Dubois eine Ermüdungserscheinung, beruhend auf der raschen Folge der Reizungen.

2. Der nicht mehr blitzartige, sondern träge, wurmförmige Charakter der Zuckungen, der häufig am auffälligsten beim Abklingen der Zuckung in Form einer Nachdauer derselben erkennbar wird, welche in hochgradigen Fällen zu einer während eines grossen Theiles der Stromdauer anhaltenden tetanusähnlichen Contraction führt.

Die übrigen Merkmale, die den einzelnen Formen der Entartungsreaction sonst noch zukommen können, wechseln und sollen nachher erwähnt werden.

Die erwähnten, allen Formen der Entartungsreaction gemeinsamen Eigenthümlichkeiten sind der klinische Ausdruck der im Gefolge peripherer Läsionen einsetzenden degenerativen Atrophie des Muskels (vgl. S. 783 ff.).

**Die complete Entartungsreaction**

setzt sich aus folgenden Zeichen zusammen:

Faradische Prüfung: Erregbarkeit des Nerven erloschen.

„ „ Muskels „

Galvanische Prüfung: Erregbarkeit des Nerven erloschen.

„ „ Muskels quantitativ sofort nach dem



Einsetzen der Lähmung normal, dann gesteigert und zuletzt oft stark vermindert. Die Zuckungen träge. *AnSZ* tritt leichter ein als *KaSZ*. Bei gleicher Stromstärke oder Voltspannung  $AnSZ > KaSZ$ .

Die myographischen Curven (Fig. 221) erläutern diese qualitativen Veränderungen der Muskelreaction.

Die complete Entartungsreaction bei peripheren Lähmungen hat ihren ganz typischen zeitlichen Verlauf, der namentlich an schweren rheumatischen Facialislähmungen studiert und nach Erb in Fig. 222 f. S. graphisch dargestellt ist.

Es sei noch bemerkt, dass man die früher erwähnte mechanische Entartungsreaction (vgl. S. 764) hauptsächlich da findet, wo complete elektrische Entartungsreaction mit gesteigerter Erregbarkeit vorhanden ist.



a) Gesundes Mädchen. *KaSZ* erheblich grösser als *AnSZ*. Zuckungen blitzartig.



b) Poliomyelitis ant. chronica. Entartungsreaction. *AnSZ* erheblich grösser als *KaSZ*. Zuckungen träge.

Fig. 221.

Myographische Curven von galvanischen Schliessungszuckungen bei direkter Muskelreizung im Peroneusgebiet: a) normal, b) bei Entartungsreaction nach *KaSZ*.

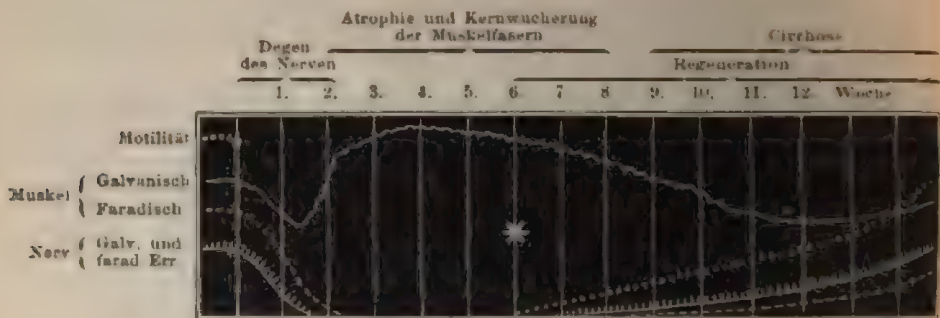
#### Die partielle Entartungsreaction.

Sie unterscheidet sich von der complete dadurch, dass die faradische und galvanische Erregbarkeit des Nerven und die faradische Erregbarkeit des Muskels nicht erloschen, sondern bloss herabgesetzt sind. Dabei treten gewöhnlich die verlangsamten Zuckungen nur bei galvanischer Muskelreizung auf, zuweilen jedoch auch bei faradischer Reizung, besonders mit Einzelschlägen und bei Vermeidung des motorischen Punktes. Das Schema der partiellen Entartungsreaction ist also folgendes:

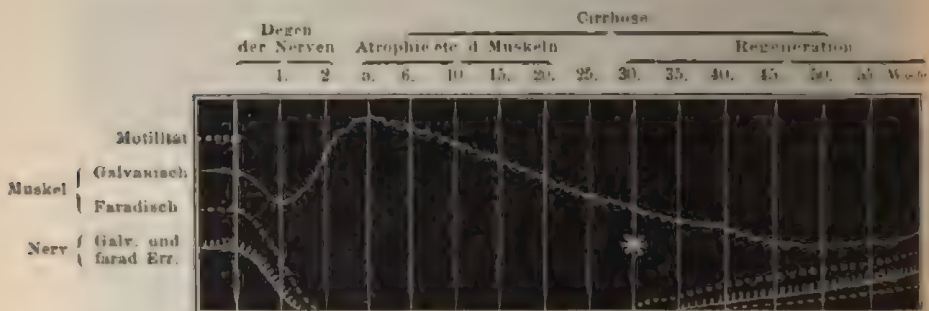
Faradisch:		
Nerv	}	Erregbarkeit bloss herabgesetzt. Zuckungen nicht verlangsamt, nur zuweilen die faradische Zuckung vom Muskel aus verlangsamt, wenn man den motorischen Punkt vermeidet.
Muskel		
Galvanisch:		
Nerv	}	
Muskel:		

Wie bei completer Entartungsreaction.

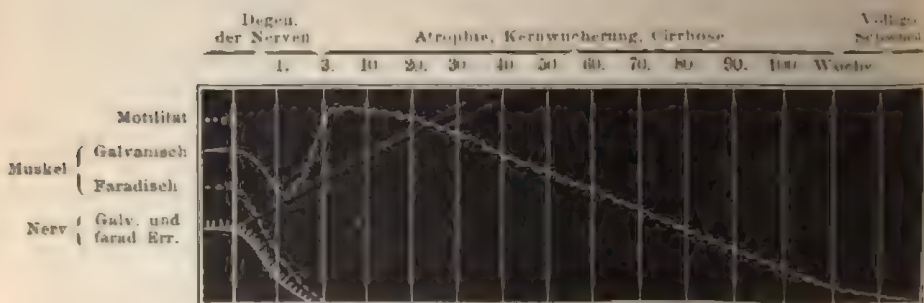
Der Verlauf der partiellen Entartungsreaction bei peripheren Lähmungen wird durch Fig. 223, S. 781 ausgedrückt.



a) Lähmung mit relativ frühzeitiger Wiederkehr der Motilität.



b) Lähmung mit später Wiederkehr der Motilität.



c) Unheilbare Lähmung. Motilität bleibt verschwunden.

Fig. 229.

Schemata des Ablaufes der Erregbarkeiten bei peripheren Lähmungen mit completter Entartungsreaction (nach Erb).

Die Schlängelung der Linie, welche die galvanische Erregbarkeit darstellt, bedeutet die qualitative Modification der Erregbarkeit im Sinne der Entartungsreaction. Da, wo die Linie glatt gezeichnet ist, bedeutet dies ein normales qualitatives Verhalten. Der Stern bezeichnet die Wiederkehr der natürlichen Motilität. Ueber den Curven sind die in jedem Stadium getundenen histologischen Veränderungen in Nerv und Muskel angegeben. Die Zahlen über den Curven bedeuten die Wochen, welche mit der Einsetzen der Lähmung abgelaufen sind. Mit Rücksicht auf den beschränkten Raum mussten die Abscissen für den späteren Verlauf der Lähmung in den drei Curven in verschiedenen Räumlichkeiten vertheilt werden, so dass die Curven in ihrer Längenausdehnung nicht unmittelbar vergleichbar sind.

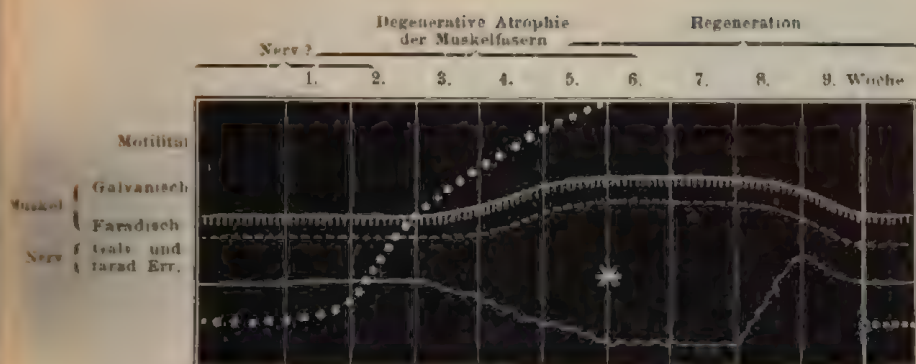


Fig. 223.

Schema des Ablaufes der Erregbarkeiten bei partieller Entartungsreaction (nach Erb). Vgl. die Erklärung zu Fig. 222. Die faradische und galvanische Erregbarkeit des Nerven und die faradische Erregbarkeit des Muskels sinken nur um ein Geringes. Die Motilität kehrt frühzeitig wieder. Ausgleichung rasch und vollständig. Degeneration des Nerven fehlt wahrscheinlich.

#### Partielle Entartungsreaction mit obligater, auch indirecter Zuckungsträgheit.

Diese Form unterscheidet sich von der einfachen partiellen Entartungsreaction dadurch, dass nicht nur die Zuckungen bei galvanischer Muskelreizung, sondern alle Zuckungen träge sind, auch diejenigen, welche man durch faradische Reizung des Muskels und faradische oder galvanische Reizung des Nerven erhält.

#### Gemischte Entartungsreactionen.

Man kann so diejenigen Reactionen bezeichnen, welche zustande kommen, wenn in einem Muskel die einen Fasern für sich normale Reaction, die anderen Entartungsreaction zeigen würden. Da man in solchen Fällen beide Kategorien von Fasern nicht getrennt untersuchen kann, so erhält man häufig schwer deutbare Mischreactionen, welche gewisse Merkmale der normalen und andere der Entartungsreaction zeigen. Manche Fälle von partieller Entartungsreaction mögen in Wirklichkeit solche gemischte Reactionen darstellen.

#### Die myotonische Reaction (Erb)

kommt bloss vor bei der Thomsen'schen Krankheit (Myotonia congenita). Charakteristisch ist hier namentlich die eigenthümliche lange Nachdauer der Contractionen nach dem Aufhören der Reizung. Dabei sind die Zuckungen selbst träge und häufig beobachtet man das Auftreten eigenthümlicher rhythmischer, wellenförmiger Contractionen bei stabiler Application des galvanischen Stromes auf die Muskeln. Alle diese Erscheinungen treten, wenigstens von den Muskeln aus, schon bei sehr schwachen Strömen auf (Uebergerregbarkeit). Die Anodenschliessungszuckung vom Muskel aus ist häufig stärker als die Kathodenschliessungszuckung.

#### Die neurotonische Reaction.

Nenerdings ist durch Marina\*) und unabhängig von ihm durch Remak\*\*) eine seltene Reactionsform des peripheren Nerven beschrieben worden, die von beiden Autoren als neurotonische Reaction bezeichnet wurde. Marina constatierte die Erscheinung bei Hysterie, Remak in einem von ihm mit Wahrscheinlichkeit als progressive Muskelatrophie gedeuteten Fall. Dieselbe charakterisiert sich dadurch, dass ohne Steigerung der quantitativen Minimalerregbarkeit, vom Nerven, nicht aber vom Muskel aus die Anöffnungszuckung besonders früh auftritt, dass vom Nerven aus eine besondere Disposition zum Keschliessungs- und Anodenschliessungstetanus besteht, wobei der Schliessungstetanus die Öffnung des Stromes überdauern kann und dass

\*) Vgl. Neurologisches Centralbl., 1896, Nr. 17. Hier sind die älteren italienischen Publicationen von Marina über diesen Gegenstand angeführt.

\*\*) Remak, Neurologisches Centralbl., 1896, Nr. 13.



auch der faradische Tetanus vom Nerven aus die Reizung überdauert. Die eigenthümlichen Erscheinungen sind also hier wesentlich an die Nervenreizung gebunden und lassen sich vom Muskel aus nicht auflösen.

#### Die Reaction bei Tetanie.

Man findet bei dieser Krankheit gewöhnlich quantitative Steigerung der elektrischen Erregbarkeit der Nervenstämme, während die Muskeln diese Erscheinung weniger ausgesprochen oder nicht darbieten. Dabei ist die Qualität der Reaction vom Nerven aus häufig, aber nicht constant im Sinne der neurotonischen Reaction (vgl. oben verändert: Neigung zu Anodenöffnungs- und Kathodenschliessungstetanus. Nachlassen der Contraction. Der wesentliche Unterschied der Reaction bei Tetanie gegenüber der neurotonischen Reaction ist also, dass bei der ersteren auch eine quantitative Steigerung der Erregbarkeit die qualitativen Veränderungen begleitet.

#### Die eigenthümliche Reaction bei gewissen traumatischen Neurosen.

Diese von Rumpf\*) unter dem allerdings nicht ganz passenden Namen der „traumatischen Reaction“ beschriebene Erscheinung besteht darin, dass nach der Unterbrechung einer kräftigen faradischen Muskelreizung der Muskel nicht zur Ruhe kommt, sondern während längerer Zeit eine eigenthümlich wogende Bewegung wechselnd mit fibrillären und klonischen Zuckungen darbietet. In manchen Fällen sind diese Erscheinungen schon während der Reizung vorhanden. Von den direct gereizten Muskeln können jene Contraktionen dabei auch auf andere übergehen und sogar sich generalisiren. Ähnliche Erscheinungen beobachtet man bei diesen Kranken nach stärkeren Anstrengungen und bei Einwirkung von Kälte (vgl. jedoch S. 718, fibrilläre Zuckungen bei Gesunden).

#### Die myasthenische Reaction.

Bei der Myasthenia gravis pseudoparalytica findet man ein zuerst durch Jolly\*\* beschriebenes eigenthümliches, als myasthenische Reaction bezeichnetes elektrisches Verhalten der afficirten Theile, welches sich dadurch charakterisiert, dass wenn man tetanisierende Inductionsströme auf den Muskel, sei es direct oder vom Nerven aus, einwirken lässt, allmähig die Zuckungen immer mehr abnehmen und schliesslich verschwinden. Es ist diese elektrische Erscheinung das vollkommene Analogon der für diese Krankheit charakteristischen pathologischen Ermüdbarkeit der Muskeln für die Willensimpulse. Ein der myasthenischen Reaction ähnliches Verhalten beobachtet man experimentell bei mit Protoveratrin vergifteten Muskeln.

### 4. Diagnostische Bedeutung der verschiedenen elektrischen Reactionen.<sup>\*\*\*)</sup>

Abgesehen von der directen Bedeutung, welche der myotonischen, neurotonischen und der sogenannten „traumatischen“ Reaction sowie der Tetanie-reaction für die betreffenden Krankheiten, bei denen diese Reactionen bisher ausschliesslich beobachtet wurden, zukommt, ist in diagnostischer Beziehung Folgendes zu sagen:

Normal bleibt die Erregbarkeit bei psychischen oder hysterischen Lähmungen. Normale quantitative und qualitative Reaction ist auch die Regel bei allen Lähmungen, welche durch Läsion der Willkürbahnen oberhalb der Kerne resp. oberhalb der grauen Vorderhörner zustande kommen (cerebrale Hemiplegien, Querläsionen des Rückenmarkes). Zuweilen ist jedoch die elektrische Erregbarkeit in diesen Fällen quantitativ nicht unerheblich herabgesetzt, besonders wenn die Lähmung schon längere Zeit gedauert hat.

Typisch kommt einfache Herabsetzung der elektrischen Erregbarkeit der Nerven und Muskeln vor bei schweren peripheren Lähmungen in

\* D. med. Wochenschr., 1890, Nr. 9, S. 165.

\*\* Berl. klin. Wochenschr., 1895, Bd. I, p. 2 f.

\*\*\*) Der elektrodiagnostischen Prognosestellung ist auf S. 785 ff. ein eigenes Capitel gewidmet.

den ersten Tagen (vgl. Curve des Verlaufes der Entartungsreaction, Fig. 222 und 223, S. 780 f.) sowie bei den leichteren Formen der peripheren Lähmungen während der ganzen Dauer derselben. Wenn die periphere Leitungsunterbrechung eine vollkommenere resp. die Lähmung eine schwerere ist, so kommt es dagegen in der Mehrzahl der Fälle an Stelle der einfachen Herabsetzung sehr bald zur Entartungsreaction.

Eine auffällige Ausnahme von letzterer Erfahrung machen gewisse Fälle von Polyneuritis und Bleilähmung. Man findet hier nicht selten bei schweren Fällen statt der erwarteten Entartungsreaction einfache, aber sehr hochgradige Herabsetzung aller Erregbarkeiten, so dass man selbst bei directer galvanischer Muskelreizung kaum mehr Zuckungen erhält und den Nachweis der Entartungsreaction schuldig bleiben muss. Es weist dies darauf hin, dass in diesen Fällen die Muskelfasern nicht bloss durch den Wegfall der Innervation, sondern auch in directer Weise betroffen sind, und zwar in einer Weise, welche nicht Entartungsreaction, sondern hochgradige Herabsetzung auch der galvanischen Muskeleerregbarkeit bedingt. In der That spricht ja Manches dafür, dass die Noxe bei der Polyneuritis und der Bleilähmung nicht bloss auf die Nerven, sondern auch auf die Muskelfasern selbst wirkt. Wenigstens ist diese Annahme die wahrscheinlichste für die Fälle, wo trotz jenes starken Sinkens der directen galvanischen Muskeleerregbarkeit doch Heilung eintritt. In den unheilbaren Fällen von Polyneuritis und Bleilähmung allerdings muss das Verschwinden der galvanischen Muskeleerregbarkeit als das rasch eintretende Endstadium der Entartungsreaction resp. als der Ausdruck der definitiven secundären Degeneration des Muskels aufgefasst werden (vgl. Fig. 222 c, S. 780).

Einfache Herabsetzung der elektrischen Erregbarkeit ist ferner die Regel bei den myopathischen Formen der progressiven Muskelatrophie.

Einfache Steigerung der elektrischen Erregbarkeit ist eine ziemlich seltene Erscheinung. Sie kommt vor bei ganz frischen neuritischen Lähmungen und bei der Tetanie. Die Steigerung bezieht sich dann hauptsächlich auf die Nerven-erregbarkeit. Nicht zu verwechseln hiermit ist die Steigerung der Nerven- resp. Muskeleerregbarkeit bei gleichzeitiger qualitativer Veränderung (Entartungsreaction, myotonische Reaction, Tetaniereaction vgl. oben).

Die verschiedenen, zur Entartungsreaction im weitesten Sinne gehörigen Veränderungen kommen nur in denjenigen Fällen vor, wo der Muskel durch eine zwischen ihm und seinem (im Kern resp. in den Vorderhörnern gelegenen) sogenannten trophischen Centrum\*) vorhandene Leitungsunterbrechung oder durch eine Läsion des trophischen Centrums geschädigt oder selbst primär degenerativ erkrankt ist. Auch bei dem angegebenen Sitze der Läsion kann dagegen die Degeneration des Muskels und somit auch die Entartungsreaction fehlen, wenn die Läsion eine leichte und vorübergehende ist. In allen Fällen von Entartungsreaction findet man im Muskel degenerative Veränderungen, als deren physiologischer Ausdruck eben die Entartungsreaction erscheint. Bei der completen Entartungsreaction betrifft die Degeneration auch den Nerv, während die partiellen Entartungsreactionen als der Ausdruck einer Muskeldegeneration bei wenig oder nicht degeneriertem Nerv zu betrachten sind. Der letztere Zustand wird beobachtet bei mittelschweren Leitungstörungen. Bei den partiellen Entartungsreactionen scheint das Erhaltensein der Erregbarkeit des Nerven an das Intactsein der Markscheide gebunden zu sein. Läsionen, welche zu den verschiedenen Formen

\*) In Betreff des Begriffes dieser Centren resp. der Art, wie man sich das Zustandekommen ihrer „trophischen Function“ vorzustellen hat, vgl. S. 758, Anm.



der Entartungsreaction führen, sind, entsprechend den oben angeführten Entstehungsbedingungen der letzteren, am häufigsten nucleäre oder periphere Lähmungen. Ausserdem führen aber auch die spinalen und die neuritischen Muskelatrophien oft zu partieller Entartungsreaction. Jedoch kommen bei diesen Muskelatrophien in den einzelnen Fällen mancherlei Verschiedenheiten des elektrischen Befundes vor. Es rührt dies davon her, dass bei den Muskelatrophien im Gegensatz zu den eigentlichen Lähmungen jede Faser successive für sich, gewissermaassen individuell erkrankt. Infolge davon hat man in den untersuchten Muskeln stets eine Summe von Fasern vor sich, die sich in verschiedenem Erregbarkeitszustande befinden. Es kommt nun, wie leicht verständlich ist, für die klinisch wahrnehmbare Gesamtreaction des Muskels darauf an, in welchem Zahlenverhältnisse die schwer geschädigten zu den leicht geschädigten oder intacten Fasern stehen. Je mehr in einem gegebenen Zeitmomente die schwer geschädigten Fasern überwiegen, umso mehr zeigt der Muskel die Charaktere der Entartungsreaction. Die Reaction bei den spinalen und neuritischen Muskelatrophien ist also in der Regel eine Mischreaction, und nur selten trifft man dabei die typische partielle oder gar die totale Entartungsreaction mit all ihren classischen Kennzeichen wie bei den peripheren Lähmungen. In manchen Fällen von spinaler oder neuritischer Muskelatrophie können auch die Zeichen der Entartungsreaction ganz fehlen. Es wird dies dann der Fall sein, wenn die schwer lädierten Fasern, in dem Maasse wie die Atrophie fortschreitet, successive rasch ganz zugrunde gehen, so dass die Gesamtreaction des Muskels wesentlich durch noch gesunde oder bloss leicht geschädigte Fasern bedingt ist. Es resultiert dann bloss eine quantitativ herabgesetzte Reaction. Dieses Vorkommnis ist bei der spinalen und neuritischen Muskelatrophie nicht selten. Die Entartungsreaction ist in diesen Fällen gewissermaassen latent. Dasselbe gilt auch für die Bulbärparalyse, die ja in ihrem Wesen eigentlich mit der spinalen Muskelatrophie identisch ist und bei der damit nahe verwandten amyotrophischen Lateralsclerose. Entartungsreaction kann auch hier fehlen oder vorhanden sein. In ähnlicher Weise wie bei den spinalen und neuritischen Formen erklären sich wohl die Verschiedenheiten der Reaction bei den myopathischen Formen der Muskelatrophie. Wenn auch die ursprüngliche Angabe, dass bei diesen Erkrankungen die Zeichen der Entartungsreaction fehlen, für die meisten Fälle zutrifft, so kommen doch auch bei den myopathischen Formen hie und da Andeutungen von Entartungsreaction vor. Es hängt dies wohl ab von der Menge der zur Zeit der Untersuchung im Muskel vorhandenen und dabei noch reagierenden schwer betroffenen Fasern. Sind viele solcher Fasern vorhanden, so resultieren Erscheinungen der Entartungsreaction; wenn dagegen die Fasern rasch zerstört werden, so bleibt nur die normale oder einfach herabgesetzte Reaction der noch besser erhaltenen Fasern übrig. Diese bei den Muskelatrophien vorkommenden Verschiedenheiten, namentlich das Vorkommen der Entartungsreaction bei rein myopathischen Formen und die Möglichkeit, dass Entartungsreaction umgekehrt bei den spinalen und neuritischen Formen fehlt, fordern dazu auf, bei der Differentialdiagnose der verschiedenen Arten der Muskelatrophie auf die übrigen klinischen Merkmale, die Heredität, das Alter, den Typus der Ausbreitung und nicht auf die elektrische Reaction das entscheidende Gewicht zu legen.

Es geht aus unseren Auseinandersetzungen hervor, dass dem positiven Befunde von Entartungsreaction eine grössere diagnostische Bedeutung zukommt als dem Fehlen derselben. Vorhandene Entartungsreaction — dies ist vielleicht



der wichtigste elektrodiagnostische Grundsatz — schließt eine centrale (supra-nucleäre) Krankheitsursache vollkommen aus. Umgekehrt aber gestattet das Fehlen von Entartungsreaction, auch abgesehen von den Fällen, wo die Läsion zu leicht ist, um zur Entartungsreaction zu führen, nicht immer den Ausschluss einer nucleären oder subnucleären Krankheitsursache.

Es kommt in dieser Beziehung neben der vorher bei Besprechung der Muskelatrophien erwähnten Latenz der Entartungsreaction, welche durch die Mischung gesunder und kranker Fasern bedingt wird, noch eine andere Schwierigkeit in Betracht, welche die Wahrnehmung der Entartungsreaction selbst an vollkommen und schwer peripher gelähmten Muskeln unmöglich machen kann. Es ist dies die starke Herabsetzung der Muskeleirregbarkeit auch für den galvanischen Strom in den späten Stadien der Entartungsreaction. Es sind dann häufig die Batterien zu schwach, um noch Zuckungen hervorzurufen, oder wenn man auch genügende Stromstärken zur Disposition hat, so müssen dieselben so hoch gesteigert werden, dass die Untersuchung wegen ihrer Schmerzhaftigkeit resp. wegen der elektrolytischen Wirkung des Stromes auf die Haut kaum mehr vorgenommen werden kann. Hierbei ist jedoch zu bemerken, dass schon eine derartige ausserordentliche Herabsetzung der Erregbarkeit meist als gleichwertig der Entartungsreaction aufgefasst und in diesem Sinne klinisch verwertet werden darf (vgl. jedoch auch S. 783, erstes Alinea: directe Schädigung des Muskels durch die Noxe).

Eine eigenthümliche Anwendung kann man mitunter von der elektrischen Prüfung zur Bestimmung des Sitzes eines Leitungshindernisses in einem peripheren Nerven machen. Es sei *ab* (Fig. 224) ein motorischer Nerv mit dem zugehörigen Muskel. Tritt an der Stelle *c* ein Leitungshindernis, z. B. durch Trauma, ein, so wird man in der ersten Zeit den charakteristischen Befund haben, dass Reizung auf der Strecke *ac* wegen des in *c* liegenden Hindernisses keine Zuckung hervorruft, wohl aber Reizung zwischen *c* und *b*. Hiernach kann der Sitz der Läsion *c* bestimmt werden. Praktisch ist dies natürlich nur möglich, wenn der betreffende Nerv in einer gewissen Ausdehnung seines Verlaufes der elektrischen Untersuchung zugänglich ist. Es ist auch klar, dass der Versuch nur dann gelingt, wenn *cb* noch erregbar ist, und dies ist nur dann der Fall, wenn es sich um eine ganz frische oder um eine leichtere Lähmung handelt, welche höchstens partielle Entartungsreaction darbieten darf, da bei einer schweren degenerativen Lähmung der Nerv unterhalb *c* sehr bald seine Erregbarkeit verliert. Diese Bedingungen sind am häufigsten verwirklicht bei der sogenannten Schlafähmung des N. radialis, bei welcher man den Sitz des Hindernisses an der Umschlagstelle des N. radialis zuweilen sehr hübsch in der erwähnten Weise nachweisen kann, da der N. radialis auch oberhalb dieser Stelle in der Achselhöhle oder für den Supinator longus von dem Erb'schen Punkt aus der elektrischen Reizung zugänglich ist (vgl. Anmerkung zu Fig. 217, S. 769).

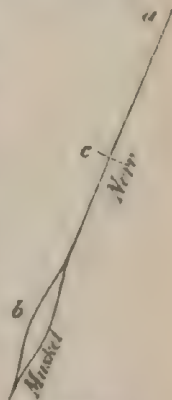


Fig. 224

## 5. Prognostische Bedeutung der elektrischen Reaction.

Nichts wäre verkehrter, als aus der mehr oder minder hochgradig veränderten elektrischen Reaction ohne Rücksicht auf andere Merkmale und namentlich ohne Rücksicht auf die specielle anatomische Diagnose die Prognose

ableiten zu wollen. So heisst z. B. eine rheumatische Facialislähmung, selbst wenn sie typische Entartungsreaction aufweist, nicht selten, während eine cerebrale Hemiplegie bei vollkommen normalen Erregbarkeitsverhältnissen darum nicht minder unheilbar sein kann. Eine myopathische Muskelatrophie mit normaler elektrischer Erregbarkeit ist ferner nicht minder unheilbar als eine spinale Muskelatrophie mit Entartungsreaction. Derartige Beispiele lassen sich viele anführen.

Gleichwohl aber ist gerade für die Stellung der Prognose die Elektrodiagnostik oft von unschätzbarem Werte. Allein dies ist nur dann der Fall, wenn man sich zur Regel macht, nur Fälle der gleichen Krankheit in Betreff der elektrischen Reaction miteinander prognostisch zu vergleichen und ausserdem nie nach einer einmaligen Untersuchung, sondern erst nach mehrmaligen, in grösseren Zeitintervallen wiederholten Untersuchungen das prognostische Urtheil zu fixieren. Einige Beispiele werden dies klar machen.

Die namentlich von Erb in Betreff des Verlaufes ihres elektrischen Verhaltens genau studierte rheumatische Facialislähmung bietet uns ein schönes Beispiel für den prognostischen Wert der elektrischen Untersuchung. Es geht aus den auf S. 780 mitgetheilten graphischen Darstellungen hervor, dass, falls bei dieser Krankheit nach circa 14 Tagen Entartungsreaction vorhanden ist, die Erkrankung bis zur völligen Herstellung im Minimum einige Monate, unter Umständen aber auch über ein Jahr dauern, ja unheilbar sein kann. Fehlt nach 14 Tagen eine stärkere Veränderung der elektrischen Erregbarkeit, so ist die Lähmung eine weitaus leichtere und sie kann in wenigen Wochen geheilt sein. Sind nach 14 Tagen die Erscheinungen der bloss partiellen Entartungsreaction vorhanden, so kann nach dem Schema (Fig. 223, S. 781) auf Heilung in 8—9 Wochen gerechnet werden. Um in den schweren Fällen mit vollständiger Entartungsreaction zu einem Urtheile zu gelangen, ob die Krankheit überhaupt heilen oder unheilbar sein wird, genügt eine einmalige elektrische Untersuchung nicht, sondern es ist dazu der ganze Verlauf der elektrischen Veränderungen zu berücksichtigen. Wenn nach circa 30 Wochen ebensowenig eine Wiederkehr der Motilität als eine Besserung der elektrischen Erregbarkeit nachzuweisen ist, wenn nach dieser Zeit vielmehr die Erregbarkeit der Muskeln auch für den galvanischen Strom immer mehr sinkt, so wird ein solches Verhalten (Fig. 222c, S. 780) eine sehr ungünstige Prognose stellen lassen. Umgekehrt wird die leiseste Besserung der elektrischen Reaction, namentlich ein Steigen der gesunkenen galvanischen Muskeleerregbarkeit oder schon das Ausbleiben des Sinkens derselben von prognostisch günstigerer Bedeutung sein.

Der oben erwähnte prognostische Satz, dass, wenn 14 Tage nach dem Eintritte der Lähmung noch keine erheblichen elektrischen Veränderungen vorhanden sind, die Prognose günstig ist, gilt nun aber nur für solche periphere Lähmungen, welche, wie die rheumatische Facialislähmung, einer einmaligen Schädigung ihren Ursprung verdanken und nicht an und für sich infolge der zugrunde liegenden anatomischen Ursache progredient sind. So wäre es natürlich grundfalsch, jenen Satz auch auf Facialislähmungen anderer Art, z. B. auf eine Lähmung durch einen Tumor oder eine Otitis des Felsenbeines oder gar auf die Facialislähmung einer Bulbärparalyse zu übertragen. Der Unterschied ist eben der, dass diese letzterwähnten Affectionen in sich den Charakter der Progression tragen, während das anatomische Substrat



einer rheumatischen Facialislähmung einen solchen progressiven Charakter nicht besitzt, im Gegentheile die Tendenz hat, sich zurückzubilden.

Wichtig ist die elektrische Untersuchung namentlich auch bei der Prognosestellung der spinalen Kinderlähmung (*Poliomyelitis acuta*). Auch hier handelt es sich meist, ähnlich wie bei der rheumatischen Facialislähmung, um Störungen, die im schlimmsten Falle stationär bleiben, niemals aber, oder doch nur ausnahmsweise nach einigen Wochen noch progressiv sind. Auch hier werden wir deshalb für diejenigen Muskeln, welche nach 14 Tagen bis 3 Wochen keine Entartungsreaction zeigen, eine günstige Prognose stellen können. Auf der anderen Seite ist hier die prognostische Bedeutung bestehender Entartungsreaction leider eine viel bestimmtere als bei der rheumatischen Facialislähmung, da erfahrungsgemäss Muskeln, welche infolge von Kinderlähmung Entartungsreaction darbieten, sich nicht herstellen. Es hängt dies damit zusammen, dass hier die Läsion im Centralorgane liegt, das so gut wie keine Fähigkeit der Regeneration besitzt.

Bei der Bleilähmung tritt fast immer bald Entartungsreaction oder wenigstens eine ihr prognostisch gleichbedeutende (vgl. S. 783 und 785) starke Herabsetzung der Muskeleerregbarkeit auch für den galvanischen Strom ein. Das Fehlen von erheblichen elektrischen Erregbarkeitsveränderungen bei der Bleilähmung einige Zeit nach dem Einsetzen der Lähmung ist, ähnlich wie bei der rheumatischen Facialislähmung, als prognostisch günstig aufzufassen, das Vorhandensein von Entartungsreaction oder der erwähnten starken Herabsetzung der galvanischen Muskeleerregbarkeit dagegen keineswegs an und für sich als absolut ungünstig. Bestimmte Anhaltspunkte für die Prognose der Fälle mit Entartungsreaction erhält man, wenn man wiederholt in grösseren Zeiträumen untersucht hat. Eine immer weiter gehende Verschlechterung der Reaction lässt eine immer ungünstigere Prognose stellen, eine deutliche Besserung der Reaction in der Richtung gegen die Norm zu erlaubt dagegen für den betreffenden Muskel eine ziemlich günstige Prognose, da die Erfahrung lehrt, dass wenn einmal bei der Bleilähmung Besserung beginnt, dieselbe meist auch bis zur völligen Heilung fortschreitet, während partielle Heilungen viel seltener sind. Ähnliches wie für die Bleilähmung gilt auch für die Polyneuritis und die diphtheritischen Lähmungen.

Es braucht wohl nicht gesagt zu werden, dass bei den zuletzt besprochenen multiplen Lähmungen die Prognose stets für jeden gelähmten Muskel getrennt gestellt werden muss und dass bei denselben neben der elektrischen Untersuchung auch die bekannte verhältnismässig grosse Neigung dieser Lähmungen zur Heilung vom Momente an, wo sie nicht weitere Fortschritte machen, zu berücksichtigen ist.

Eine geringere prognostische Bedeutung als für alle diese im Bereich der peripheren Neurone sich abspielenden Affectionen hat das Resultat der elektrischen Untersuchung bei den durch Läsion supranuclearer Neurone bedingten centralen Lähmungen. Hier ist, wie wir sahen, in der Regel die elektrische Erregbarkeit nicht erheblich verändert auch in Fällen von durchaus ungünstiger Voraussage. Umsomehr lässt sich aber der prognostische Satz aufstellen, dass centrale Lähmungen (cerebrale Hemiplegie, Quersläsionen des Rückenmarks), welche zu erheblichem Sinken der elektrischen Erregbarkeit führen, prognostisch ungünstig aufzufassen sind, weil diese Erscheinung eine erhebliche secundäre Schädigung der peripheren motorischen Neurone beweist, welcher allerdings durch rechtzeitige elektrische Behandlung bis zu einem gewissen Grade erfolgreich entgegengewirkt werden kann.



## B. Specieller Theil.

### 1. Untersuchung der einzelnen Hirnnerven.

Am besten und übersichtlichsten verfährt man bei der Aufnahme des Hirnnervenstatus, wenn man die Hirnnerven in ihrer anatomischen Reihenfolge prüft. Nur in Betreff der Augenmuskelnerven ist es aus praktischen Gründen zweckmässig, eine Ausnahme zu machen, insofern als man dieselben insgesamt gemeinsam im Anschlusse an den Nervus oculomotorius untersucht.

#### I. Hirnnerv: Olfactorius.

Die Prüfung des Olfactorius geschieht in der Weise, dass man die Patienten verschiedene riechende Substanzen abwechselnd mit dem linken und dem rechten Nasenloch unter gleichzeitigem Verschlusse des anderen riechen lässt, z. B.: Kölnerwasser, Asa foetida, Ol. anisi. Es ist zweckmässig, wenn man bei diesem Anlasse auch gleich den Trigeminusgeruch vermittelst Essigsäure und Ammoniak prüft. Man achte dabei namentlich auf Unterschiede zwischen beiden Seiten. Wo aber solche existieren, da dürfen sie nur dann auf den N. olfactorius selbst, resp. den N. trigeminus zurückgeführt werden, wenn sich durch die rhinoskopische Untersuchung eine locale Veränderung der Schleimhaut ausschliessen lässt. Lähmungen des Olfactorius kommen unter anderem bei allgemeinem Hirndruck vor und haben hier nach den Untersuchungen von Huguenin eine ähnliche Bedeutung wie die Stauungspapille. Halbseitige Herabsetzung des Geruches kommt da, wo sie nicht eine locale Ursache in der Nasenschleimhaut hat, am häufigsten vor als Theilersehung der Hemianästhesie, wie sie rein functionell bei Hysterie und traumatischen Neurosen beobachtet wird. Die sogenannte Kapselhemicästhesie bei Läsionen der hintersten Theile der inneren Kapsel ist gewöhnlich mit keiner Störung des Geruches verbunden. Die Anwendung der zu physiologischen Untersuchungen construirten verschiedenen sogenannten Olfactometer hat vorläufig für die Klinik keinen wesentlichen Nutzen, da klinisch nur gröbere Veränderungen verwertbar sind, welche sich ohne ein solches Instrument feststellen lassen.

#### II. Hirnnerv: Opticus.

1. Prüfung der centralen Sehschärfe. Sie geschieht am besten mittelst der bekannten Snellen'schen oder Pflüger'schen Tafeln. Bequem transportabel und deshalb geeignet für die Untersuchung bettlägeriger Kranker sind die neuen Landolt'schen Sehproben. Refraktionsfehler müssen zuvor corrigiert werden. In Betreff des genaueren Verfahrens vergleiche man die ophthalmologischen Lehrbücher. Es ist zu berücksichtigen, dass normale Sehschärfe die Existenz hochgradiger Veränderungen der Retina oder des Opticus nicht ausschliesst und demnach die ophthalmoskopische Untersuchung nicht erspart. (Netzhautblutungen, Retinitis, Stauungspapille, Opticusatrophie).

2. Prüfung des Gesichtsfeldes. Eine genaue Aufnahme des Gesichtsfeldes, die namentlich zum Nachweise von Hemipie und sonstiger localisierter Gesichtsfelddefecte (centrale Skotome, Quadrantdefecte oder Quadrantanopsie und zur Feststellung der bei Hysterie und anderen allgemeinen Neurosen, speciell den sogenannten traumatischen Neurosen vorkommenden einseitigen und beidseitigen Gesichtsfeldeinengungen, sowie zur Constatierung der dabei

häufigen Ermüdbarkeit der Retina wichtig ist, geschieht mittelst des Perimeters. In Betreff der Handhabung dieses Instrumentes müssen wir auf die Handbücher der Ophthalmologie verweisen.

Ein annäherndes Urtheil lässt sich über das Gesichtsfeld auch durch folgendes einfache Verfahren gewinnen. Man setzt sich dem Patienten gegenüber und lässt denselben zur Prüfung seines rechten Auges das linke Auge zu-machen, während man selbst das rechte schliesst. Die sich gegenüberliegenden Augen des Untersuchten und des Untersuchenden sollen sich nun fixieren, während der Untersuchende seinen Finger in einer frontalen Ebene, welche in der Mitte zwischen dem eigenen Auge und demjenigen des Patienten gedacht ist, von der Peripherie her in das Gesichtsfeld eintreten lässt. Bei diesem Verfahren kann der Untersuchende direct das eigene Gesichtsfeld, da dasselbe auf das untersuchte Gesichtsfeld projiciert erscheint, mit dem letzteren vergleichen. Indem man sich angeben lässt, in welchem Moment der Untersuchung den von der Peripherie herkommenden Finger zuerst ins Gesichtsfeld treten sieht, vergleicht man damit seine eigene Wahrnehmung. Dabei ist es selbstverständlich nothwendig, dass der Finger genau in der Mitte zwischen dem Untersuchenden und dem Patienten bewegt wird, und da man die Distanz monoculär nicht sicher abschätzen kann, so ist es gut, wenn der Untersuchende immer von Zeit zu Zeit das zweite Auge öffnet, um sich über die Lage des Fingers zu orientieren. Stärkere Gesichtsfeldveränderungen lassen sich nach meiner Erfahrung in dieser Weise leicht nachweisen.

In Betreff der Deutung von Gesichtsfelddefecten oder Skotomen ist zuerst durch Dufour in Lausanne auf den grossen Unterschied zwischen „Nichtsehen“ (*vision nulle*) und „Dunkelsehen“ (*vision obscure*) genauer aufmerksam gemacht worden. Handelt es sich bei den Gesichtsfelddefecten um ein einfaches Fehlen von Gesichtsempfindung (Nichtsehen) ohne dunkle Verfärbung der betreffenden Stellen des Gesichtsfeldes, so muss ein solcher Defect, der den Patienten übrigens häufig genug erst durch die Untersuchung zum Bewusstsein kommt, auf eine (functionelle oder anatomische) Läsion des corticalen Seencentrums bezogen werden. Gibt dagegen der Patient an, dass ihm der fehlende Theil des Gesichtsfeldes nicht als ein „Nichts“, sondern als eine dunkle Fläche erscheint (in diesem Falle wird der Patient durch den Gesichtsfelddefect belästigt und braucht nicht auf denselben aufmerksam gemacht zu werden), so muss der Schluss daraus gezogen werden, dass die Function des Seencentrums intact ist, und dass der Gesichtsfelddefect auf einer Läsion der zuführenden Apparate der Lichtempfindung, sei es der lichtbrechenden Medien, der Retina, des Sehnerven, des Tractus opticus oder der Sehfaserung beruht. Denn das „Dunkelsehen“ ist nichts anderes als die Reaction der intacten Seencentren auf fehlende Zufuhr von optischen Impulsen, während das „Nichtsehen“ eine Folge des Fehlens von „optischem Bewusstsein“ für die betreffende Stelle ist, wie es naturgemäss nur bei functionellen oder anatomischen Läsionen des Seencentrums selbst vorkommt. Diese Unterscheidung von „Nichtsehen“ und „Dunkelsehen“ ist namentlich für die Differentialdiagnose zwischen centraler und peripherer Hemioptie von Bedeutung. So steht z. B. die Beobachtung, dass bei dem Flimmerskotom oder der Migraine ophthalmique das hemiopische Skotom einen reinen „Defect“, nicht eine „Gesichtsfeldverdunkelung“ darstellt, vollständig in Einklang mit der aus anderen Gründen unzweifelhaften Annahme, dass es sich hier um einen centralen Process handelt, der sich in den Meningeën und der Hirnrinde abspielt.

Wichtige Anhaltspunkte für die Diagnose hysterischer und anderer neurotischer Zustände gibt auch die Aufnahme der Farbensichtsfelder,





**Hemiopie**, ein Herd *d* Ausfall beider linksseitigen Retinahälften, also homonyme rechtseitige Hemiopie macht, ebenso die Herde *e* und *f*.

Um das zuweilen statt der Hemiopie angeblich beobachtete Vorkommen einseitiger Blindheit bei Herden in dem hintersten (sensiblen) Theile der inneren Kapsel zu erklären, hat Grasset eine allerdings hypothetische Modification des Schemas angegeben, die in der Fig. 226 dargestellt ist. Es sind dabei zur Vereinfachung der Zeichnung die Opticusfasern ununterbrochen, ohne Einschaltung der primären Opticuscentren, gezeichnet. Das Schema nimmt an, dass der im Chiasma nicht gekreuzte Faserantheil zwischen den Vierhügeln sich auch noch kreuze, um aber dann sofort wiederum auf die frühere Seite zurückzukehren. Grasset nimmt an, dass die Stellen *a* und *b* beide in dem hinteren Theile der inneren Kapsel liegen. Unter diesen Umständen würde es sich erklären, wie Herde in der inneren Kapsel je nach ihrer genaueren

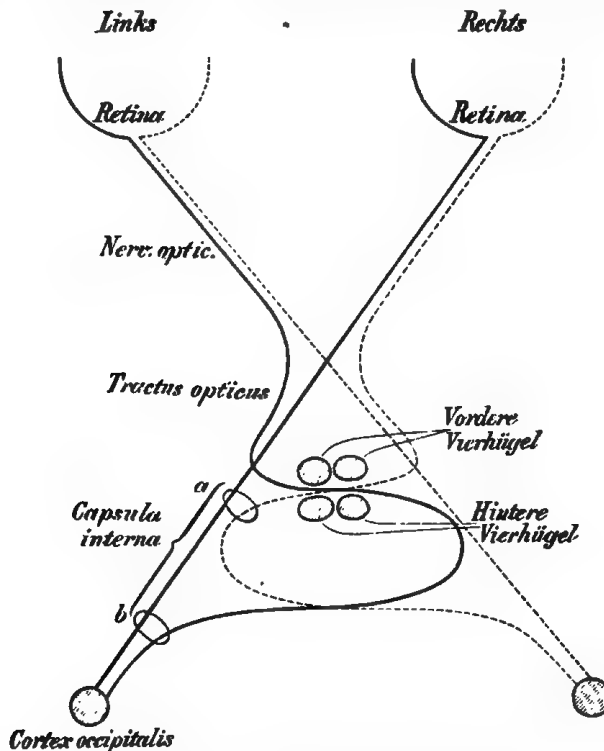


Fig. 226.

Modification des vorhergehenden Schemas nach Grasset. Die Opticusfasern sind zur Vereinfachung ununterbrochen, ohne Einschaltung der primären Opticuscentren, gezeichnet.

**Localisation** sowohl gekreuzte Blindheit resp. Amblyopie (Herd *a*) als homonyme Hemiopie (Herd *b*) machen können. Es ist jedoch zu bemerken, dass das Vorkommen nicht hemiopischer Sehstörungen bei Läsionen der inneren Kapsel nach allen neueren Beobachtungen unwahrscheinlich ist.

Im Anschluss hieran sind einige Mittheilungen anzufügen, welche sich auf die neueren Untersuchungen Henschens über die Innervation der einzelnen Netzhautquadranten resp. über den Verlauf der Sehfaser der Retinaquadranten im Stamm des Opticus und im Tractus opticus beziehen. Es ergibt sich aus diesen Untersuchungen, dass, wenn man die Netzhaut durch einen verticalen und einen horizontalen Meridian in 4 Quadranten theilt, die lichtempfindenden Fasern jedes dieser Quadranten als ein compactes Bündel in der Sehfaserung verlaufen. Es kann dieser Umstand zuweilen unter Zugrundelegung einer genauen Gesichtsfeldaufnahme für die Localdiagnose peripherer Leitungsunterbrechungen der Sehfaser (Opticusatrophien, Tumoren) benutzt

werden. Diese Verhältnisse werden am klarsten illustriert durch die nachstehend schematische Figur der Schfascikelanordnung nach Henschen.\*

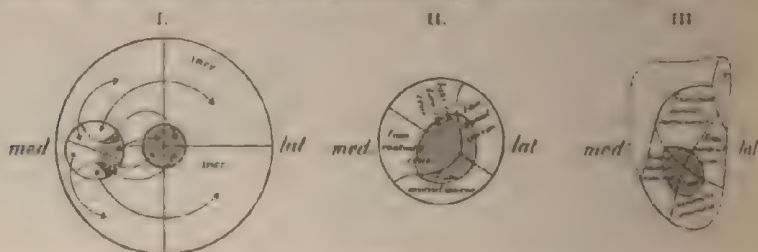


Fig. 221.

I. Die vier Netzhautquadranten und links die Lagerung der zugehörigen Fascikel im Querschnitt des gefäßhaltigen (vorderen) Theiles des Nervus opticus. Die schraffirten Theile entsprechen der Macula, resp. der Leitung des centralen Seheus. Die Pfeile drücken aus, wie die Netzhautquadranten dem zehnten Theile des Querschnittes des Nervus opticus entsprechen. Diese Anordnung der Fasern ist, wenn an dem ophthalmoskopisch sichtbaren Theil des Opticus (Opticuspapille) in gleicher Weise reflectirt über = Netzhautquadranten mit umgekehrten Fasern.

II. Querschnitt des Opticus im gefäßlosen (hinteren) Theil. Hier liegt das maculäre Bild ebenfalls schraffirt gezeichnet im Centrum des Nerven, und die den einzelnen Netzhautquadranten entsprechenden Fasern sind quadrantenweise um eine im Centrum des Nerven vorhandene Achse angeordnet.

Bedeutung der Bezeichnungen der Figur:

Der Fasciculus dorsalis craniatus	entspricht dem inneren oberen Netzhautquadranten
" " ventralis craniatus	" " unteren
" " dorsalis inercuiatus	" " äusseren oberen
" " ventralis inercuiatus	" " unteren

Die Figur zeigt also, dass man die Quadrantenordnung im gefäßlosen Theil des Opticus an, wenn man sich das von vorne gesehene Quadrantenbild der Netzhaut (I) mit dem oberen Pold der verticalen Meridians um ca. 45° nach aussen (in der Richtung des Umrügers) gedreht denkt.

III. Querschnitt im hinteren Theil des Tractus opticus. PP Pupillendexteren. (vgl. S. 806). Bedeutung der Bezeichnungen im übrigen wie bei II. Auch hier liegen die vier Quadranten wieder geschlossen und unvermischt, die einander angelegten Fascikelabschnitte im Centrum des Tractus die Maculafasern enthaltend. Der Querschnitt III ist, wie die Figur zeigt, in Betreff der Anordnung der Quadrantenfascikel dem Querschnitt II sehr ähnlich, wenn man absieht von den Pupillenfascien, deren Lage in II noch nicht bekannt ist.

5. Nachweis der Simulation einseitiger Blindheit. Die nicht selten vorkommende Simulation einseitiger Blindheit kann gewöhnlich mit Leichtigkeit durch das Stereoskop nachgewiesen werden. Falls im Stereoskop vor jedes Auge andere Buchstabenbilder gebracht werden, welche so gestellt sein müssen, dass sie sich an der stereoskopischen Vereinigung nicht decken, so erkennt der Patient nicht, welchem Auge die einzelnen Bilder angehören, so dass, wenn er einseitige Blindheit simuliert, er sich dadurch verräth, dass er auch solche Buchstaben liest, welche bloss von dem angeblich blinden Auge gesehen werden können. Bei Hysterischen beweist dieses Resultat des Versuches allerdings noch nicht Simulation, da es Fälle von hysterischer einseitiger Blindheit gibt, bei welchen die Störung bloss beim monoculären Sehen existiert. Passende stereoskopische Bilder für derartige Untersuchungen sammt Stereoskop sind dem Werkchen von Dr. M. Burchardt, Praktische Diagnostik der Simulationen (Berlin, Enslin, 1891), beigegeben.

### III., IV., VI. Hirnnerv: Die Augenmuskelnerven mit Einschluss der sympathisch-motorischen Innervation der Augenregion.

#### 1. Die Function der äusseren Augenmuskeln.

Der III. Hirnnerv (Oculomotorius) versorgt bekanntlich folgende Muskeln: Levator palpebrae sup., Rectus sup., Rectus inf., Rectus intern., Obliquus inf., endlich den Sphincter der Pupille und den Accommodationsmuskel (letztere beide durch die Radix brevis des Ganglion ciliare).

Der IV. Hirnnerv (Trochlearis) versorgt den Musculus obliquus superior trochlearis.

Der VI. Hirnnerv (Abducens) versorgt den Musculus rectus externus.

\* Vgl. Salomonsohn, D. med. Wochenschr., 1900, Nr. 42, S. 677.

Die Function der den Bulbus bewegendenden Muskeln ist folgende:

- Rectus int.: Einwärtsbewegung des Auges ohne Meridianneigung.  
 Rectus ext.: Auswärtsbewegung des Auges ohne Meridianneigung.  
 Rectus sup.: Bewegung nach oben und innen, Neigung des verticalen Meridians mit seiner oberen Hälfte nach innen.  
 Obliquus inf.: Bewegung nach oben und aussen mit Neigung des verticalen Meridians mit seiner oberen Hälfte nach aussen.  
 Rectus inf.: Bewegung nach unten und innen mit Neigung des verticalen Meridians mit seinem oberen Theile nach aussen.  
 Obliquus sup.: Bewegung nach unten und aussen mit Neigung des verticalen Meridians mit seiner oberen Hälfte nach innen.

Für horizontale Blickrichtung genügt die Innervation des Rectus internus resp. externus. Verticale Blickrichtungen (nach oben und unten) kommen zustande durch Zusammenwirken eines Rectus und eines Obliquus. Der Obliquus hat dabei hauptsächlich die Function, die ohne seine Mitwirkung auftretende Meridianneigung und Einwärtsbewegung des Auges aufzuheben. Alle schrägen zwischen der Verticalen und Horizontalen liegenden Blickrichtungen können bloss durch das Zusammenwirken von drei verschiedenen Augenmuskeln erzielt werden, wobei wieder jeweilen einer der Muskeln die Aufgabe hat, die Meridianneigung des Auges, welche ohne seine Mitwirkung resultieren würde, aufzuheben.

## 2. Lähmungen der den Bulbus bewegendenden Muskeln.

Aus obigen Daten ergeben sich im wesentlichen die Functionstörungen, welche bei den Augenmuskellähmungen zustande kommen. Das Auge, an welchem ein oder mehrere Augenmuskeln gelähmt sind, bleibt bei denjenigen Blickrichtungen zurück, nach welchen die betreffenden Muskeln wirken sollen. Man constatirt deshalb Augenmuskellähmungen leicht, indem man die Patienten einen vorgehaltenen Finger fixieren lässt, während man denselben nach allen Richtungen ausgiebig aber langsam bewegt. Der Patient darf dabei nur mit den Augen dem Finger folgen, ohne den Kopf zu bewegen. Zur raschen Orientierung empfiehlt sich bei dieser Untersuchung zunächst die binoculäre Prüfung, bei welcher man den Unterschied der Excursionsgrösse beider Augen verwertet, den man leicht an der Stellung der Ränder der Cornea zu den Augenwinkeln beurtheilt. Da aber leichtere Paresen hierbei durch die Tendenz des Patienten, die Doppelbilder zur Deckung zu bringen, maskiert werden können, so ist es zweckmässig, im Zweifelsfalle auch monoculär unter Verdeckung des anderen Auges zu prüfen. Geringere Schwächezustände eines Augenmuskels, die noch nicht zu einem deutlichen Ausfall von Excursionsgrösse führen, verrathen sich bei der Prüfung mitunter bloss dadurch, dass die extremen Stellungen unter zitternden Bewegungen des Bulbus (Nystagmus) erreicht werden, oder nicht lange festgehalten werden können. Bei der Prüfung der Recti interni muss auch das Verhalten derselben bei der Convergenzbewegung der Augen speciell berücksichtigt werden. (Hierüber vgl. S. 801.)

Eine gewisse Schwierigkeit bei diesen Untersuchungen macht es mitunter, bei complicierten Augenmuskellähmungen ein Urtheil zu gewinnen über die Function der Obliqui, da dieselbe zum Theile mit derjenigen der Recti zusammenfällt. Hierbei, sowie überhaupt für die Beurtheilung feinerer Störungen der Augenbewegungen ist von besonderer Bedeutung die Untersuchung auf Raddrehungen des Bulbus. Normalerweise treten bei den Bewegungen der



Augen Raddrehungen nicht auf, weil die raddrehende Componente der Zugkraft, welche nach S. 793 allen Augenmuskeln mit Ausnahme der Recti interni und externi zukommt, jeweilen durch die Mitwirkung anderer Muskeln aufgehoben wird. Sobald dieses äusserst fein eingerichtete associative Zusammenwirken der Augenmuskeln durch Lähmung solcher Muskeln geschädigt ist, welche raddrehende Componenten ihrer Zugkraft besitzen, so müssen Raddrehungen des Bulbus manifest werden. Die Feststellung solcher Raddrehungen bei bestimmten Blickrichtungen und die Bestimmung des Muskels, in dessen Zugrichtung die beobachtete Raddrehung fällt, gibt sicheren Aufschluss über feinere Bewegungsdefecte, die durch die Beobachtung der groben Excursionen noch nicht feststellbar sind, und namentlich auch über die Thätigkeit der Obliqui, deren Defect an den Excursionen des Bulbus bei complicierten Lähmungen deshalb nicht immer leicht zu erkennen ist, weil ihre Zugrichtung mit der Resultante der Zugrichtungen zweier gerader Augenmuskeln zusammenfällt. Um die Raddrehungen diagnostisch zu verwerten, hat man sich bloss zu erinnern, dass nach den oben gemachten Auseinandersetzungen Raddrehung mit Neigung der oberen Hälfte des Bulbusmeridians nach innen dem Rect. sup. und Obliq. sup., die umgekehrte Raddrehung dagegen dem Rect. inf. und Obliq. inf. zukommt. Treten bei irgend einer Bewegung des Auges Raddrehungen auf, so ist der Schluss der, dass derjenige Muskel einen Defect zeigt, der diese Raddrehung durch seine Mitwirkung verhindern sollte, der also für sich allein die entgegengesetzte Raddrehung ausführen würde. Praktisch verfährt man so, dass man die Raddrehungen einerseits beim Blick nach oben aussen, anderseits beim Blick nach unten aussen\*) prüft. Raddrehungen des rechten Auges im Sinne des Uhrzeigers (vom Untersuchenden aus gesehen) beweisen beim Blick nach oben aussen Parese des Obliq. inf. und Erhalten des Rect. sup., beim Blick nach unten aussen Parese des Rect. int. bei Intactsein des Obliq. sup., während umgekehrte Raddrehung Lähmung des Rect. sup. bzw. des Obliq. sup. beweist.

Stärkere Augenmuskellähmungen sind schon an der Schielstellung des Auges erkennbar (paralytisches Schielen, paralytischer Strabismus). Die Unterscheidung des paralytischen Schielens vom concomitierenden Strabismus ergibt sich daraus, dass bei ersterem je nach der Blickrichtung die Abweichung der Bulbi von der normalen gegenseitigen Stellung wechselt, während sie beim Strabismus concomitans in allen Blickrichtungen gleich bleibt.

Da Patienten mit Augenmuskellähmungen gewöhnlich an Doppelbildern leiden, so kann auch die Existenz und Beschaffenheit der letzteren für die Diagnose verwertet werden. Um aus den Doppelbildern eine Augenmuskellähmung zu diagnostizieren, ist es notwendig, zu wissen, welchem Auge jedes der Doppelbilder angehört. Am leichtesten ist dies zu bestimmen, indem man verschiedenfarbige Gläser vor die beiden Augen des Patienten bringt, am besten in einem jener eigens hierzu construierten Brillengestelle der Ophthalmologen. Aus den Angaben des Kranken über die Farbe der Bilder kann man dann leicht erkennen, welchem Auge das eine und welchem das andere Doppelbild angehört. In manchen Fällen, besonders bei älteren Lähmungen, werden die Doppelbilder erst durch farbige Gläser manifest, während ohne die Anwendung dieses Kunstgriffes die Patienten das eine der Bilder psychisch vernachlässigen, d. h. nicht mehr sehen. Ausser durch die Anwendung farbiger Gläser kann man auch in der Weise bestimmen, welchem Auge jedes der Doppelbilder angehört, dass man das eine Auge des Patienten verdeckt und sich dann abgeben lässt, welches der Bilder hierdurch zum Verschwinden gebracht wird. Bei nebeneinander stehenden Doppelbildern, wie sie den Lähmungen der horizontal

\*) Respective, wenn diese Bewegungen nicht ausführbar sind, bei in diesem Sinne ausgestübten Willensimpulsen.

wirkenden Augenmuskeln zukommen, spricht man von gekreuzten Doppelbildern, wenn dem rechten Auge das (vom Patienten aus) links liegende Bild angehört, von gleichnamigen dagegen dann, wenn das linke Bild dem linken Auge angehört. Da das apperzipierte Bild, d. h. die Projection des Netzhautbildes in den Raum, nach den bekannten physiologischen Gesetzen der Projection sich umgekehrt zu verschieben scheint wie das Auge, so deuten gleichnamige oder ungekreuzte Doppelbilder auf Kreuzung der Sehaachsen vor dem Objecte, d. h. auf Convergenz resp. auf Abducenslähmung, ungleichnamige oder gekreuzte Doppelbilder dagegen auf Divergenz der Sehaachsen resp. Lähmung eines oder beider Recti interni hin. Im übrigen gelten für die diagnostische Verwertung der Doppelbilder folgende ganz allgemein gültige Sätze, die sich ebenfalls ohneweiters aus der Thatsache ergeben, dass die Projection des Netzhautbildes in dem Raume sich umgekehrt zu verschieben scheint, wie das zugehörige Auge: 1. Dasjenige Auge hat eine Lähmung, dessen Bild sich von dem des anderen bei irgend einer Blickrichtung zu entfernen scheint; 2. die Lähmung betrifft an diesem Auge denjenigen oder diejenigen Muskeln, in deren in den Raum projectierter Zugrichtung sich das abgelenkte Bild bei veränderter Blickrichtung zu bewegen scheint.

Bei der Untersuchung auf Doppelbilder ist zu berücksichtigen, dass in manchen Fällen Doppelbilder bloss bei grösserer Distanz des Gegenstandes vom Auge sichtbar werden, was vielleicht damit zusammenhängt, dass der accommodative Impuls des fixierenden Auges auf nahe Distanz die Vernachlässigung des nicht eingestellten zweiten Bildes erleichtert. Wichtig ist es auch, zu wissen, dass wenig von einander getrennte Doppelbilder häufig von den Kranken nicht erkannt, sondern als Undeutliches gesehen bezeichnet werden. Charakteristisch für diese Art der Störung ist es, dass bei Schluss des einen Auges deutlicher gesehen wird, als binocular.

Ausser über Doppelsehen klagen Patienten mit Augenmuskellähmungen sehr gewöhnlich über Schwindel (Augenschwindel) und Gleichgewichtsstörungen beim Gehen und Stehen (vgl. S. 725). Derselbe ist psychischer Natur und rührt von der Störung der Orientierung im Raume her. Nach meinen Erfahrungen ist das Zustandekommen von Augenschwindel hauptsächlich an diejenigen Augenmuskellähmungen gebunden, bei welchen Raddrehungen des Bulbus zustande kommen. Bloss Abducens- und R. internus-Lähmungen machen dementsprechend gewöhnlich keine Schwindelerscheinungen. Es ist dies ohneweiters verständlich, da bei diesen Lähmungen der Patient die Objecte trotz des Doppelsehens wenigstens in ihrer normalen verticalen Orientierung sieht, während bei Lähmungen, die zu Raddrehungen führen, sie umzustürzen scheinen. Der Augenschwindel charakterisiert sich gegenüber anderen Arten von Schwindel dadurch, dass er sofort bei Verschluss der Augen verschwindet.

Die oben angeführten diagnostischen Sätze in Betreff der Bedeutung der Art der Doppelbilder führen bei einfacheren, besonders einseitigen Augenmuskellähmungen gewöhnlich leicht zu einer Diagnose. Bei complicierten beidseitigen Lähmungen dagegen ist die Erkennung der gelähmten Muskeln aus den Doppelbildern oft sehr schwierig. Hier ist eine der sichersten Methoden, um rasch ins Klare zu kommen, die Aufnahme der Blickfelder mittelst des Perimeters. Dieselbe stellt eigentlich bloss eine verfeinerte Methode der Prüfung der Excursionen des Bulbus in den verschiedenen Richtungen dar. Die Methode besteht einfach darin, dass man bei genau fixiertem Kopfe mittels des Perimeters diejenigen Punkte im Perimeter bezeichnet, die noch direct central gesehen, resp. an welchen feinere Buchstaben noch erkannt werden können.

Nicht zu verwechseln mit den durch Augenmuskellähmungen bedingten binoculären Doppelbildern ist das monoculäre Doppelsehen, welches bei hysterischen Zuständen nicht selten auftritt. Diese Erscheinung wird vielfach auf einen partiellen Krampfzustand des Ciliarmuskels zurückgeführt, infolge dessen ein Theil der Linse als Prisma wirkt und ein zweites Bild auf der Netzhaut hervorruft. Diese Erklärung trifft, wenn überhaupt, jedenfalls nur für eine beschränkte Zahl der Fälle zu. In den Fällen, welche ich selbst beobachtet habe, liess sich nachweisen, dass die monoculäre Diplopie eine rein psychische Erscheinung war. Ausser als hysterisches Stigma ist die monoculäre Diplopie auch deshalb diagnostisch wichtig, weil sie die Nothwendigkeit bedingt, beim Versuche, aus Doppelbildern Schlüsse auf Augenmuskellähmungen zu ziehen, sich vorerst davon zu überzeugen, dass es sich um eine binoculäre Erscheinung handelt.

Die localdiagnostische Bedeutung von Augenmuskellähmungen ist deshalb eine sehr grosse, weil die Erfahrung lehrt, dass dieselben so gut wie immer durch Läsion des peripheren motorischen Neurons, d. h. subnucleärer

Fasern oder der Kernregion selbst, dagegen so gut wie nie durch Läsion supranucleärer oder centraler Fasern bedingt sind. Da doch offenbar jeder einzelne Augenmuskelnerv eine nach der Hirnrinde verlaufende centrale Bahn haben muss, so bedarf diese eigenthümliche Erscheinung einer Erklärung. Dieselbe wird durch die Annahme gegeben, dass die Kerne der Augenmuskeln nicht bloss von der einen, sondern von beiden Hemisphären aus innerviert werden. In der That ist es unter Zugrundelegung des in Fig. 228 dargestellten Schemas leicht verständlich, weshalb ein einseitiger Krankheitsherd mit Sitz in der Hemisphäre, selbst wenn er die centrale Faserung eines Augenmuskels durchbricht, keine manifeste Lähmung desselben hervorruft. Es verhält sich dies nämlich deshalb so, weil zwar ein Theil der Innervation für beide Seiten dabei wegfällt, die fortdauernde Function der intacten Hem-

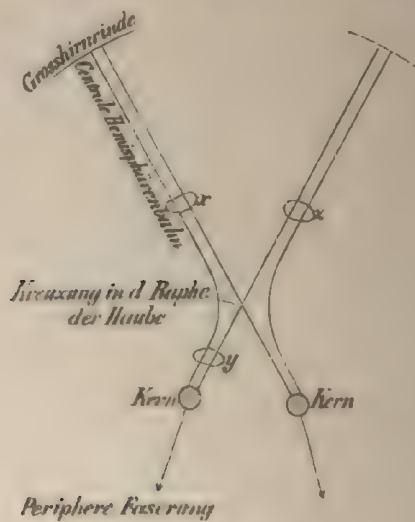


Fig. 228

Schema der doppelseitigen centralen Innervation der Augenmuskelnerven und der meisten motorischen Hirnnerven. Der Herd *x* macht keine manifeste Lähmung, weil die Bahnen der anderen Seite intact bleiben, wohl aber der Herd *y*, sowie *z* + *x*. In letzterem Falle handelt es sich um eine sogenannte pseudobulbäre Lähmung (S. 835 f.).

sphäre aber offenbar eine genügende Innervation beider Seiten aufrecht erhält. Der beidseitige Innervationsdefect entgeht dabei der Beobachtung, weil es kein Mittel gibt, um über die absolute Kraft der Augenmuskeln ein Urtheil zu erhalten. Dem gegenüber wird in der Gegend der Kerne oder unterhalb derselben schon durch einen kleinen Herd *y* die gesamte Faserung durchbrochen. Vielleicht wirkt auch noch ein anderer Umstand mit, um das Zustandekommen supranucleärer Augenmuskellähmungen bei einseitigen Hemisphärenherden zu verhindern; es verlaufen nämlich möglicherweise die centralen Fasern nicht compact, wie es die Fig. 228 voraussetzt, sondern zerstreut nach verschiedenen Punkten der Hirnoberfläche, wobei sie dann natürlich nicht leicht durch einen umschriebenen Herd in grösserer Ausdehnung zerstört werden können.

Dagegen können bei beidseitigen Hemisphärenherden oder bei ausgedehnten Oberflächenaffectationen beider Hirnhälften (Meningitis u. s. w.) beidseitige Augenmuskellähmungen als „pseudo-bulbäre“ Lähmungen (S. 835 f.) vorkommen.



Die wenigen Beispiele, wo man bei einseitigen corticalen Herden entgegen den gewöhnlichen Erfahrungen isolierte gekreuzte Augenmuskellähmungen (namentlich Ptosis) gefunden hat, erklären sich vielleicht daraus, dass bei manchen Personen die bühemisphärische Innervation nicht genügend entwickelt ist, oder auch daraus, dass bei denselben die centrale Faserung concentrirter, localisierter verläuft. Es ist hauptsächlich der Parietallappen, der in diesen wenigen Fällen centraler Augenmuskellähmungen lüdiert gefunden worden ist, was nach S. 798 mit der Localisation des Centrums für die conjugierten Augenbewegungen übereinstimmen würde (vgl. auch Fig. 288, 15, S. 837).

Da man also im allgemeinen supranucleäre Ursachen bei den Augenmuskellähmungen ausschliessen kann, so hat sich die Localdiagnose der letzteren meist darauf zu beschränken, die Unterscheidung zu treffen zwischen nucleärer und subnucleärer Natur der Lähmung. Diese Unterscheidung ist für den Oculomotorius oft leicht, weil bei subnucleärer resp. ganz peripherer Ursache der Lähmung der Nerv fast immer in toto, in seinem ganzen Ausbreitungsgebiete betroffen wird, während bei nucleären Lähmungen die einzelnen Functionen des Nerven sozusagen individuell befallen werden können, da der Oculomotoriuskern anatomisch in functionell verschiedene Bezirke zerfällt. Besonders charakteristisch für die meisten nucleären Lähmungen ist das Freibleiben der Pupillen- und Accommodationsfasern des Oculomotorius. Ueber die anatomische Anordnung der verschiedenen Theile des Oculomotoriuskernes und ihre Beziehung zum angrenzenden Trochleariskern gibt folgendes von Kahler und Pick aufgestellte Schema Aufschluss, welches bei den nucleären Lähmungen auch eine exacte Localdiagnose gestattet.

**Anatomische Anordnung der einzelnen Abschnitte des  
Oculomotoriuskerns.**

*Vorn (proximal).*

1. Accommodation.
2. Sphincter iridis.

Medial

3. Rectus internus.
4. Rectus inferior.

5. Levator palpebrae sup.
6. Rectus superior.
7. Obliquus inferior.

Lateral

Trochlearis.

*Hinten (distal).*

**3. Ptosis mit Einschluss der sog. sympathischen Ptosis.**

Unter Ptosis versteht man das paralytische Herabgesunkensein des oberen Augenlides, so dass dasselbe den Bulbus mehr oder weniger bedeckt und die Lidspalte verkleinert erscheint. Gewöhnlich ist die Ptosis eine Folge der Lähmung des vom Oculomotorius innervierten Levator palpebrae superioris (vgl. jedoch unten: Sympathische Ptosis). Differentialdiagnostisch kommt in Betracht die Unterscheidung der Ptosis von einem Krampfzustand des Orbicularis oculi, wodurch ebenfalls das obere Lid über das Auge hinabgeschoben und die Lidspalte verkleinert wird. Die Unterscheidung ist gewöhnlich leicht. Bei der Ptosis durch Lähmung des Levator ist die Excursion des oberen Augenlides nach oben verkleinert, wenn nicht aufgehoben, während dies beim Krampf des Orbicularis nicht der Fall zu sein braucht. Ferner sind beim Krampf des Orbicularis gewöhnlich die Falten um das Auge herum stärker ausgesprochen und der Augenbrauenbogen steht tiefer als auf der gesunden

Seite, während umgekehrt bei paralytischer Ptoſis der Augenbrauenbogen instinctiv zur Ausgleichung der Störung durch Innervation der Facialis höher gezogen erscheint als in der Norm.

Nicht zu verwechseln mit der Ptoſis durch Lähmung des Levator palpebrae ist die sogenannte sympathische Ptoſis, die zuerst durch Horner 1869 beschrieben wurde. Die Lidspalte der afficierten Seite ist dabei ebenfalls kleiner als auf der gesunden Seite und das obere Lid steht tiefer, es lässt sich aber nachweisen, dass die Excursionen im Bereich des Levator palp. in keiner Weise verringert sind. Der Bulbus erscheint dabei häufig etwas in die Augenhöhle zurückgesunken, die Pupille ist gewöhnlich etwas verengt und Abnormitäten der Schweissecretion und der Gefässinnervation auf der afficierten Seite des Gesichtes sind dabei häufig. Dieser Symptomencomplex beruht auf einer Lähmung der vom Sympathicus innervierten des sogenannten Müller'schen Muskel ausmachenden glatten Faserzüge des Muse. tarsalis sup., tarsalis inferior und orbitalis. Die beiden ersteren erweitern bei ihrer Innervation die Lidspalte, während der letztere den Bulbus etwas aus der Orbita nach vorn zieht. Die Lähmung dieser Fasern ist das Gegenstück zu den Augenerscheinungen des Morbus Basedowi (Exophthalmus, Gräfe'sches Symptom, vgl. S. 802), die auf einen Reizzustand dieser glatten Muskeln zurückgeführt werden.

Die nicht seltenen Fälle angeborener Ptoſis sind theils sympathischer Natur, theils beruhen sie auf angeborener (nucleärer) Lähmung des Lev. palp. sup.

#### 4. Conjugierte Lähmungen und conjugierte Ablenkungen der Augen.

Bei der oben beschriebenen binoculären Prüfung der Augenbeweglichkeit durch Fixierenlassen des vorgehaltenen Fingers werden ausser den Lähmungen einzelner Augenmuskeln auch die bei cerebralen Erkrankungen vorkommenden sogenannten conjugierten Augenlähmungen entdeckt, welche darin bestehen, dass die Bewegungen beider Augen nach der nämlichen Seite hin unmöglich oder abgeschwächt sind. Diese conjugierten Lähmungen rühren von der Läsion einer Bahn her, die von der einen Hemisphäre, und zwar wahrscheinlich von der Rinde des Unterscheitelläppchens aus (Landouzy-Wernicke)\* zum Abducenskerne der anderen und zum Kerne des Rectus internus der gleichen Seite führt. Die Fig. 229 stellt schematisch den nach den pathologischen Befunden (Leichtenstern-Hunnius) construierten Verlauf dieser Bahn dar. Man sieht in dieser Figur, dass die Fasern für den Rectus internus, statt sich direct zu ihrem Endziele zu begeben, den Umweg durch die Gegend des andersseitigen Abducenskernes machen und dass die Gesamtbahn sich in der vorderen Hälfte des Pons kreuzt.

Um sich die Art, wie diese Bahn durch Hirnläsionen verschiedenen Sitzes gestört werden kann, klar zu machen, vereinfacht man am besten das Schema wie in Fig. 230, in welcher die Pfeile bedeuten, dass die von der linken Hemisphärenrinde ausgehende Bahn die Seitwärtsbewegung der Augen nach rechts, die Bahn der anderen Seite diejenige nach links besorgt. Es geht aus dieser letzteren Figur ohneweiters hervor, dass bei einem, die conjugierte Augenbahn oberhalb des Pons treffenden Herd *x* die Bewegung der Augen nach der dem Herde entgegengesetzten Seite, bei Läsionen *y* unterhalb des oberen Ponsrandes dagegen die Bewegung nach der Seite des Herdes gestört ist.

Da die conjugierten Lähmungen gewöhnlich mit einer conjugierten Ablenkung beider Augen nach der Seite der nicht gelähmten Antagonisten

\* In Betreff der Localisation des Centrums der conjugierten Augenbewegungen stimmen die klinischen Erfahrungen, auf welche sich die hier gemachte Angabe stützt, nicht mit den Thierversuchen überein. Die letzteren sprechen für eine Localisation dieser Function im Stirnhirn (vgl. Fig. 238, S. 837 und die Legende dazu).

unden sind, so findet man bei Herd  $x$  (Fig. 230) eine Augenablenkung nach rechts, bei Herd  $y$  nach links. Man drückt diese Thatsache mnemo-

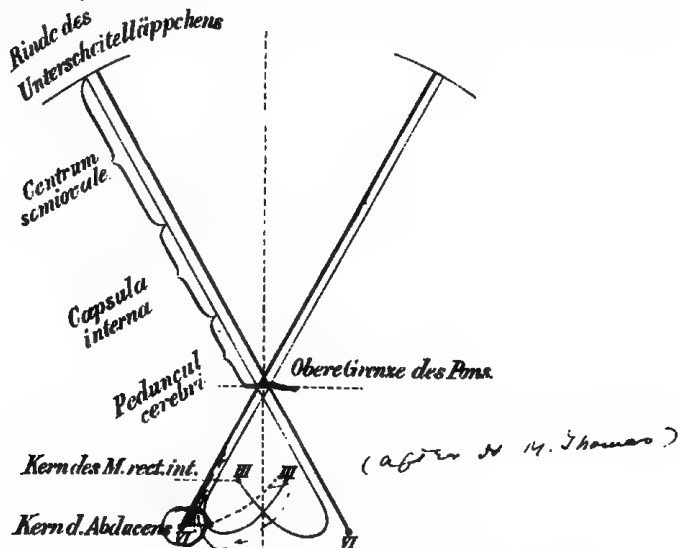


Fig. 229.

Schema der Bahnen für die associierten Seitwärtsbewegungen der Augen.

Obere Hälfte der Figur bis zur Kreuzung (obere Ponsgrenze) ist als Frontalschnitt, die untere Hälfte (als daran sich schliessender Horizontalschnitt durch das Gehirn gedacht. Von den sich in der kreuzenden Linien stellt die dickere die centrale Bahn des Abducens, die dünnere diejenige des Rectus int. der anderen Seite dar.

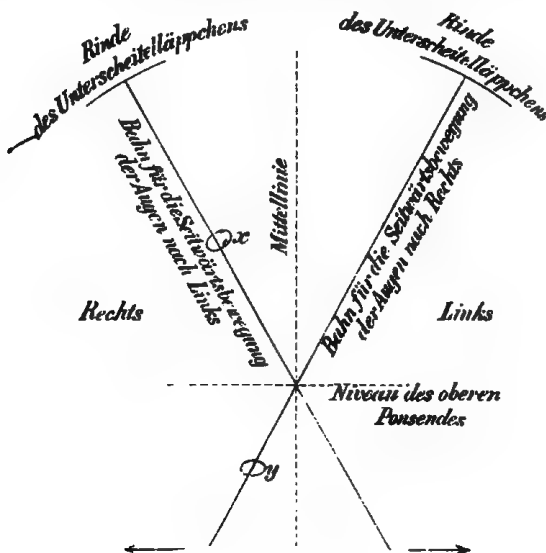


Fig. 230.

Dasselbe vereinfacht.

nisch aus, indem man sagt: bei Herden oberhalb des Pons sieht der ent seinen Hirnherd an, bei Herden vom Pons an abwärts dagegen sieht on demselben weg.



Man beobachtet die conjugierte Lähmung resp. Ablenkung der Augen hauptsächlich als Theilerscheinung der Hemiplegie bei acuten Hirnherden (Blutung, Erweichung). Sie ist sehr häufig wie die hemiplegische Extremitätenlähmung ein indirectes Herdsymptom, indem sie bei ganz beliebigem Sitze des Hirnherdes zustande kommen kann und dann mit dem Abklingen der Fernwirkungen meist bald zurückgeht. Da aber auch in den Fällen, wo wegen des Persistierens der Hemiplegie eine directe Zerstörung der gesamten halbseitigen Willensbahn und somit auch der sicher mit ihr zusammen durch die innere Kapsel verlaufenden conjugierten Augenbahn diagnosticirt werden muss,

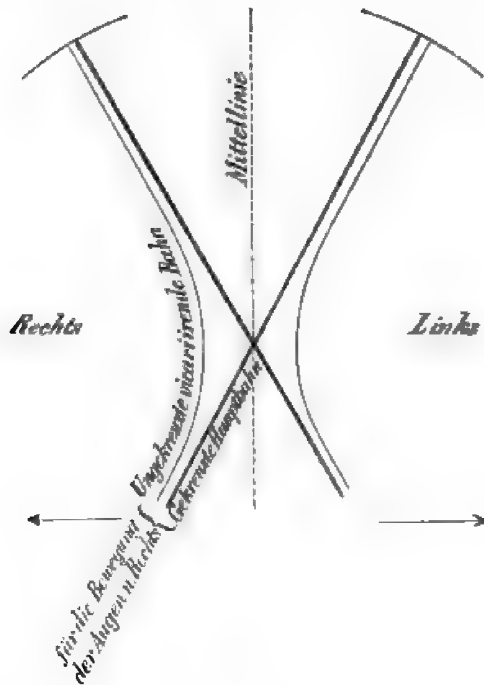


Fig. 231.

Dasselbe unter Berücksichtigung der ungekreuzten vicariierenden Innervation.

sich die conjugierte Augenlähmung allmählig ausgleicht, so ist die Annahme nothwendig, dass die Bahn zwar hauptsächlich gekreuzt verläuft, dass aber daneben in der anderen Hemisphäre auch eine ungekreuzte Bahn von gleicher Function existiert, welche im Insult wie die ganze gesunde Hemisphäre functionell mehr oder weniger stark durch Fernwirkung mitbetroffen ist, nach dem Abklingen des Insultes aber für die zerstörte gekreuzte Bahn eintreten kann. Unser Schema der Fig. 230 muss also unter Berücksichtigung dieser Annahme noch wie in Fig. 231 modificirt werden. Es wird wohl angenommen werden müssen, dass dieses vicariierende Eintreten der gesunden Hemisphäre für die kranke durch die zunehmende Einübung der ersteren zustande kommt.

Es muss noch erwähnt werden, dass die conjugierte Augenablenkung auch als Krampferscheinung vorkommen kann. Die localdiagnostischen Schlüsse aus der Richtung der Ablenkung kehren sich dann natürlich einfach um. Für die Annahme eines Krampfes wird dabei die Existenz anderweitiger Krampferscheinungen auf der Seite der Ablenkung entscheidend sein.

### 5. Lähmung und Schwäche der Convergenzbewegung der Augen.

Die für das binoculäre Sehen in die Nähe erforderliche Convergenz der Bulbi ist natürlich gestört oder unmöglich bei Lähmung eines oder beider Recti interni. Daneben existieren aber eigenthümliche Zustände, bei welchen die Recti interni für alle conjugierten Seitwärtsbewegungen der Augen normal functionieren, während nur die Convergenzbewegungen gestört sind. Es haben diese Beobachtungen dazu geführt, ein eigenes Convergenzcentrum anzunehmen und dasselbe nach den vorliegenden Befunden im Pons zu localisiren. Die Annahme eines besonderen Centrum für die Convergenzbewegung ist jedoch problematisch, da es sich bei der isolirten Convergenzlähmung ebensogut um die Lähmung einer besonderen, sich zu den beiden Recti interni begebenden Bahn, wie um die Läsion eines „Centrum“ handeln kann. Es ist denkbar, dass es sich einfach um die Läsion einer von der Bahn für die conjugierten Augenbewegungen (Fig. 229, S. 799) verschiedenen, centralen, d. h. supranucleären Oculomotoriusbahn, einer centralen, natürlich beidseitig angelegten „Convergenzbahn“ handelt. Sicher scheint bloss zu sein, und es wird dies auch durch einen von mir citierten Fall von Ponstumor bestätigt, dass die Convergenz vom Pons aus unter Schonung der übrigen (conjugierten vgl. S. 798 ff.) Bewegungen der Recti interni gelähmt werden kann, so dass das Symptom in diesem Sinne localdiagnostisch zu verwerthen ist.

Neben der eigentlichen vollständigen Lähmung der Convergenz spielt diagnostisch, und zwar namentlich bei neurasthenischen Zuständen und beim Morbus Basedowi, eine Rolle das Vorkommen von Schwäche- und Insufficienzzuständen der Convergenz. Beim Morbus Basedowi ist diese Erscheinung als Möbius'sches Symptom bekannt. Die Insufficienz der Convergenz, die übrigens auch bei Myopie vorkommt, macht sich einerseits subjectiv geltend durch das Auftreten von sogenannten asthenopischen Beschwerden, Ermüdungsgefühlen, Ueuentlich- und Doppeltsen beim längeren Sehen in die Nähe u. s. w., anderseits lässt sie sich objectiv feststellen durch den Nachweis von latentem Auswärtsschielen bei Blick in die Nähe. Dieses latente Auswärtsschielen tritt dann ein, wenn der Zwang binoculär zu fixiren wegfällt, und wird in der Weise nachgewiesen, dass man einen Gegenstand auf nahe Distanz (z. B. 25 cm) fixiren lässt und dann plötzlich das eine Auge mit der Hand verdeckt. Das verdeckte Auge weicht dann, falls Insufficienz der Convergenz vorhanden ist, mit sichtbarem Ruck nach aussen ab, da die Convergenzanstrengung unnöthig geworden ist. Trotz der in dieser Weise subjectiv und objectiv feststellbaren Insufficienz der Convergenz ist der Grad der durch starken Willensimpuls vorübergehend aufbringbaren Convergenz in diesen Fällen oft keineswegs gering, so dass nach meiner Erfahrung z. B. die Insufficienz derselben mittelst des Landolt'schen Ophthalmodynamometers bei Morbus Basedowi gewöhnlich nicht nachweisbar ist.

### 6. Nystagnus.

Bei der Prüfung der Augenmuskeln hat man auf die Existenz von Nystagnus zu achten. Man versteht darunter jene, namentlich bei extremen Stellungen der Augen sichtbaren rhythmischen Zuckungen, welche besonders bei Parese der Augenmuskeln (vgl. S. 793) in diesen zustande kommen, daneben aber auch ohne nachweisbare Paresen bei manchen Augenaffectionen und Gehirnkrankheiten, insbesondere bei der multiplen Sclerose, die Augenmuskeln befallen. Der Nystagnus ist das Zittern der Augenmuskeln, und zwar meistens ein Intentionszittern (vgl. S. 718 f.). Die neurodiagnostische Bedeutung des Nystagnus wird dadurch beeinträchtigt, dass derselbe auch bei allen möglichen ophthalmologischen Affectionen auftritt, namentlich bei denjenigen, welche in einem frühen Lebensalter zu erheblicher Herabsetzung des Sehvermögens führen, so bei Hornhauttrübungen, bei angeborenen oder frühzeitig erworbenen Kataraktformen, bei angeborener Iridochoioiditis und Retinitis pigmentosa, bei Colobom der Chorioiden und Retina, sowie bei Albinismus.

### 7. Krampferscheinungen der Augenmuskeln.

Krampferscheinungen einzelner äusserer Augenmuskeln spielen eine bedeutende Rolle bei der Hysterie. Sie äussern sich in Stellungsanomalien des Bulbus, die von denjenigen des Strabismus concomitans und den durch Lähmung bedingten sich meist

durch ihren auffälligen Wechsel, und ausserdem vom Strabismus concomitans dadurch unterscheiden, dass Willensimpulse die Stellung des abgewichenen Auges zu der Lidspalte nicht oder nur vorübergehend verändern, während dies beim Strabismus concomitans gewöhnlich noch in ausgiebiger Weise der Fall ist. Auch die Anamnese ist natürlich für die Unterscheidung von Strabismus concomitans und Krampf sehr wichtig. Es gibt Fälle, wo die Differentialdiagnose zwischen Krampf und Lähmung Schwierigkeiten bereitet, und wo dann namentlich das Vorhandensein von Krampferscheinungen benachbarter Muskelgebiete (Facialiskrampf, Blepharospasmus) zur Unterscheidung der Frage herangezogen werden muss.

In Betreff des Vorkommens conjugierter Ablenkung beider Augen als Krampferscheinung vgl. S. 800.

Als eine Krampferscheinung des sympathischen M. tarsalis sup. S. 77 ist wohl das sogenannte Gräfe'sche Symptom aufzufassen, das bei Morbus Basedow zustande kommt und darin besteht, dass das obere Augenlid den Bewegungen des Bulbus nach unten nicht in normaler Weise folgt, sondern zurückbleibt, so dass beim Blick nach abwärts zwischen Cornea und oberem Lid ein mehr oder weniger breiter Rand der Sclera sichtbar wird. Diese Erscheinung gibt den Basedowkranken den höchst eigenthümlichen Gesichtsausdruck und ist von grosser diagnostischer Bedeutung. Zu ihrer Constatirung ist es wichtig, blendendes Licht zu vermeiden, da durch blendendes Licht, wie ich gefunden habe, offenbar zum Schutze des Auges, das Gräfe'sche Symptom instinctiv überwunden werden kann.

## 8. Verhalten der Pupillen.

Das Verhalten der Pupillen ist diagnostisch von grosser Bedeutung.

### a) Weite der Pupillen.

Die Weite der Pupillen kann nur unter Berücksichtigung der Beleuchtung beurtheilt werden. Man untersuche bei einer Beleuchtung von mittlerer Intensität. Am besten vergleicht man im Zweifelsfalle die Pupille des Kranken mit derjenigen eines unter gleicher Beleuchtung sich befindenden gesunden Menschen von ungefähr gleichem Alter.

Pupillenverengerung (Myosis) findet sich physiologisch im Schlafe sowie bei älteren Individuen, pathologisch namentlich bei Tabes dorsalis (als ein frühes Symptom) und bei der progressiven Paralyse. Eserin, Pilocarpin, Opium, Morphium und Chloroform (letzteres in der ausgebildeten Narkose) verengern die Pupille. Von localdiagnostischer Wichtigkeit ist die sympathische Myosis bei Läsionen der pupillenerweiternden Fasern des Hals-sympathicus durch Erkrankung des Sympathicus selbst oder der aus dem ersten Dorsalsegment des Rückenmarkes in den Grenzstrang übertretenden oculopupillären Fasern.

Pupillenerweiterung (Mydriasis) findet sich bei schwerer Bewusstlosigkeit, bei heftigen Schmerzen, bei Dyspnoë, bei peripherer Blindheit, besonders durch Opticusatrophie und Glaucom, bei Oculomotoriuslähmung, selten bei Tabes dorsalis und progressiver Paralyse. Atropin, Duboisin, Cocain, ebenso Chloroform im Anfangsstadium der Narkose erweitern die Pupillen. Kinder haben im allgemeinen weite Pupillen.

Erwähnt sei hier das von W. Riegel beschriebene Vorkommen „springender“, d. h. bald auf der einen, bald auf der anderen Seite vorübergehend auftretender Mydriasis bei normaler Lichtreaction als neurasthenisches Zeichen.\*

Unregelmässigkeiten der Form der Pupille können zwar bei Erkrankungen des Nervensystemes vorkommen, beruhen aber in der Mehrzahl der Fälle auf localen Erkrankungen im Pupillargebiete (Synechien).

### b) Ungleichheit der Pupillen.

Sie kommt bei Gesunden selten vor und beruht dann am häufigsten auf ungleicher Refraction beider Augen. Häufiger beruht Ungleichheit der

\*) W. Riegel, Zeitschr. für Nervenheilkunde, 1900, XVII, S. 169.



**Pupillen** auf einseitigen Gehirnaffectationen der verschiedensten Art, auf progressiver Paralyse, Tabes dorsalis, einseitigen Erkrankungen des Sympathicus, Oculomotorius oder Opticus. Im Migräneanfall wird ebenfalls häufig Ungleichheit der Pupillen beobachtet. Auch bei Neurasthenie sieht man nicht selten Pupillenungleichheit, die dann einen wechselnden Charakter haben kann (vgl. springende Mydriasis S. 802). Ueber die mit Reactionslosigkeit und Erweiterung der einen Pupille verbundene Ungleichheit der Pupillen vgl. S. 807 f.

Zu wenig wird in diagnostischer Beziehung berücksichtigt, dass, wenn auch im allgemeinen infolge der gekreuzten Pupillenreaction (vgl. unten) seitlicher Lichteinfall in gleicher Weise auf das beleuchtete und das beschattete Auge wirkt, doch nicht selten Personen beobachtet werden, bei welchen die der Lichtquelle zugewandte Pupille enger ist als die beschattete. Vielleicht ist dies ein neurasthenisches Stigma. Wertvoller als die diagnostisch so vieldeutigen Ungleichheiten der Pupillen sind:

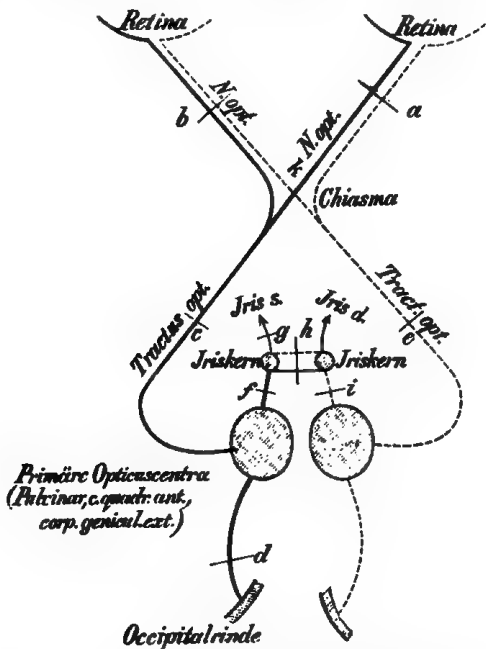


Fig. 232.

**Aelteres**, jetzt nicht mehr gültiges Schema des Lichtreflexes der Pupille. Die primären Opticuscentren (Pulvinar, Corpus geniculatum externum und vordere Vierhügel) sind zur Vereinfachung als einfaches Centrum gezeichnet. Vgl. Fig. 225, S. 790.

### c) Anomalien der Bewegungen der Pupille.

#### a) Der Lichtreflex der Pupille.

Bei Lichteinfall in das eine Auge verengert sich die Pupille desselben, ausserdem aber auch diejenige des entgegengesetzten Auges. Man spricht deshalb von einem gleichseitigen und einem gekreuzten Lichtreflex resp. einer gleichseitigen und gekreuzten Lichtreaction. Als „Centrum“ dieses Reflexes muss der die Iris innervierende Theil des Oculomotoriuskernes (Iriskernes, vgl. S. 797) angesehen werden.

Die Prüfung der Lichtreaction der Pupille geschieht in der Weise, dass man bei mässiger, von vorne auf das Gesicht des Untersuchten fallender Beleuchtung, am besten bei Kerzenlicht, das eine Auge abwechselnd bedeckt

und wieder frei lässt und dabei die Wirkung des Lichteinfalles sowohl auf die gleichseitige als auf die gekreuzte Pupille beobachtet. Der Versuch wird dann mit dem anderen Auge wiederholt. Mit Rücksicht auf das auf S. 809 7) Auseinandergesetzte muss der Patient während dieser Prüfungen Convergenz- und Accommodationsanstrengungen vermeiden. Falls die Prüfung mit schwachem Licht keine Reaction der Pupille ergibt, muss die Untersuchung mit grellem Licht (Sonnenlicht, Verwendung einer Beleuchtungslinse oder eines Hohlspiegels) wiederholt werden. In Betreff der Prüfung auf sogenannte hemiopische Reaction resp. hemiopische Starre der Pupille vgl. diese (S. 806 f.).

Das früher ziemlich allgemein angenommene Schema des Lichtreflexes der Pupille, wie es in der Fig. 232 dargestellt ist, gieng von der Voraussetzung aus, dass die der reflectorischen Pupillenverengung zu Grunde liegende Erregung des Iriskernes von den sogenannten primären Opticuscentren (Pulvinar, vorderer Vierhügel und Corpus geniculatum externum, vgl. Fig. 225, S. 790)

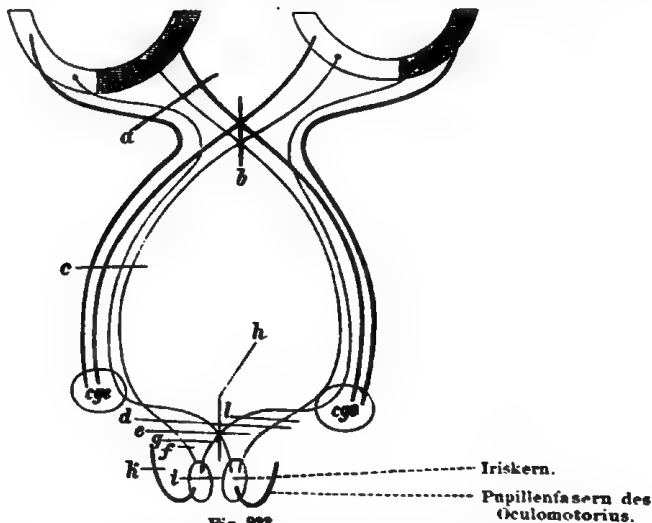


Fig. 233.

Schema für den Verlauf des Lichtreflexes der Pupille (Bechterew). Die centripetalen Fasern für den Lichtreflex der Pupille sind durch feine, die Sehfasern durch stärkere Linien dargestellt. *cye* corpus geniculatum externum. Der Einfachheit wegen sind die Thalami und die vorderen Zweihügel weggelassen. Die Buchstaben bedeuten die einzelnen im Texte angeführten Läsionen. Die centripetalen Fasern für den Lichtreflex der Pupille müssen an *cye* vorbeilaufend gedacht werden.

ausgehe. Die Beidseitigkeit des Lichtreflexes wurde ausser auf die Semi-decussation der Opticusfasern auf die bilaterale Verbindung der Iriskerne untereinander (vgl. Fig. 232) zurückgeführt.

Diese noch in der letzten Auflage dieses Buches vertretene Auffassung ist mehr haltbar, weil sowohl klinisch als experimentell bei Thieren dass Läsionen der genannten primären Opticuscentren keine reaction der Pupillen hervorrufen. Es ergibt sich daraus mit den den Pupillenreflex vermittelnden sensiblen Fasern von abgeleitet sind und den Tractus opticus vor dessen Eintritt auscentra verlassen müssen. Physiologische Untersuchungen führten dementsprechend Bechterew\*) zu der andere Pupillenfasern im Opticus gibt (vgl. Fig. 233), und sich in einer gewissen Entfernung hinter dem Chiasma

ift für Nervenheilkunde, Bd. XVI, H. 3 und 4. S. 193 ff.

von den Sehfasern getrennt haben, durch die dem dritten Ventrikel benachbarte graue Substanz zum Iriskern weiter verlaufen. Und zwar nimmt Bechterew an, dass diese Pupillenfaser ähnlich wie die Sehfasern im Chiasma eine Semidecussation erleiden. Ueber den Weg der Pupillenfaser von der grauen Substanz des dritten Ventrikels zu dem Iriskern des Oculomotorius lassen sich noch keine unzweifelhaften Angaben machen. In Betreff der hierüber vorliegenden Untersuchungen vergleiche man die Zusammenstellung Bechterews (l. c.). Dieser Autor gibt nebenstehendes Schema (Fig. 233) für die Lichtreaction der Pupillen, an der Hand dessen sich die verschiedenen klinisch zu beobachtenden Störungen der Pupillenlichtreaction leicht in ihren Beziehungen zum Vorhandensein oder Fehlen von Sehstörungen erklären lassen wie die folgende Uebersicht ergibt:

Läsion a: Unterbrechung des Opticus der einen Seite. Am betreffenden Auge Blindheit und Aufhebung der gleichseitigen Pupillenreaction bei erhaltener gekreuzter Reaction. Am andern Auge Fehlen der gekreuzten Reaction.

Läsion b: Spaltung des Chiasmas in sagittaler Richtung. Beidseitige temporale Hemiopie. Erhaltene gleichseitige und gekreuzte Pupillenreaction auf beiden Augen. Auf beiden Augen hemiopische Pupillenstarre von den nasalen Retinahälften aus.

Läsion c: Unterbrechung des einen Tractus opticus vor dem corpus geniculatum externum. Homonyme Hemiopie und homonyme hemiopische Pupillenstarre vgl. unten S. 806 f. Erhaltensein der gleichseitigen und gekreuzten Pupillenreaction beider Augen bei gewöhnlicher Prüfung.

Läsion d: Unterbrechung sämtlicher centripetaler Fasern des Pupillenlichtreflexes beider Seiten nach ihrer Trennung von den Sehfasern. Beidseitige Aufhebung der gekreuzten und gleichseitigen Lichtreaction auf beiden Augen, bei erhaltener Sehkraft, erhaltener Beweglichkeit der Augäpfel und erhaltener accommodativer Reaction (Argyll-Robertson'sches Phänomen bei Tabes und progressiver Paralyse S. 808).

Läsion e: Unterbrechung sämtlicher centripetaler Fasern des Pupillenlichtreflexes, die zu einem Iriseentrum hinziehen, und der gekreuzten centripetalen Fasern, die sich zu dem entsprechenden Centrum der andern Seite hinbegeben, nach der Trennung dieser Fasern von den Sehfasern. Auf dem Auge der lidierten Seite Unerregbarkeit der Pupille auf gekreuzte und gleichseitige Lichterregung, auf dem andern Auge Erhaltensein der directen Reaction bei erloschener gekreuzter Reaction. Beiderseits normale Sehkraft und normale Beweglichkeit der Bulbi.

Läsion f: Unterbrechung der centripetalen Fasern des Pupillenlichtreflexes, die sich von dem einen Tractus opticus zu dem Iriseentrum der nämlichen Seite hinbegeben, oberhalb ihrer Trennung von den Sehfasern. Am Auge der betreffenden Seite Aufhebung der gleichseitigen Pupillenlichtreaction bei Erhaltung der gekreuzten, völliges Intactsein des Sehvermögens und der Bulbusbeweglichkeit. Auf dem andern Auge alles intact.

Läsion g: Zerstörung aller zu dem Iriseentrum der betreffenden Seite hinziehenden centripetalen Fasern nach ihrer Trennung von den Sehfasern. Aufhebung der gleichseitigen und gekreuzten Lichtreaction der betreffenden Pupille. Am andern Auge Erhaltensein der directen und der gekreuzten Lichtreaction.

Läsion h: Zerstörung der beidseitigen sich kreuzenden centripetalen Fasern des Pupillenlichtreflexes vor ihrem Eintritt in die Iriseentren. Auf beiden Augen Erhaltensein der directen und Aufhebung der gekreuzten Lichtreaction.

Läsion i: Affection des Iriseentrums selbst. Totale Starre der betreffenden Pupille bei directer und gekreuzter Lichteinwirkung sowie bei Accommodation und Convergenz.



Läsion *k*: Zerstörung der Pupillenfasern des Oculomotorius: Aufhebung der Pupillenreaction des betreffenden Auges auf Licht- sowie Accommodations- und Convergenzpulse. Am andern Auge alles intact. Symptome also gleich wie bei Läsion *i*.

Läsion *l*: Einseitige Affection aller centripetalen Fasern des Pupillenlichtreflexes nach ihrer Trennung vom Tractus opticus. Homonyme, hemiopische Pupillenstarre (vgl. unten) ohne jede Störung.

Die meisten dieser Vorkommnisse sind thatsächlich schon beobachtet worden.

#### Hemiopische Pupillenstarre hemiopische Pupillenreaction.

Das Schema der Fig. 233, S. 804 gibt uns, wie angedeutet, auch den Schlüssel zum Verständnisse der sogenannten hemiopischen Pupillenreaction. Wernicke's oder hemiopische Pupillenstarre ist nämlich auf der einen Seite der Tractus opticus z. B. an der Stelle *c* oder die centripetale Faserung des Lichtreflexes, welche von homonymen Netzhauthälften kommt, an der Stelle *l* unterbrochen, so muss dies zur Folge haben, dass die Lichtreaction von den betreffenden homonymen Netzhauthälften beider Augen aus vollkommen vernichtet ist, während von den entgegengesetzten Netzhauthälften aus die Reaction in normaler Weise vor sich geht. Wernicke nannte ein solches Verhalten hemiopische Pupillenreaction; v. Leyden hat aber mit Recht vorgeschlagen, diesen Ausdruck durch die Bezeichnung hemiopische Pupillenstarre zu ersetzen, da in der That dasjenige, worauf es dabei ankommt, der Nachweis der hemiopischen Starre ist. Zur Feststellung der letzteren ist es notwendig, die beiden Netzhauthälften getrennt zu beleuchten und dabei das Verhalten der Pupillen zu beobachten.

Die gewöhnliche Vorschrift geht dahin, dass man im Dunkelmutter mittels des Augenspiegels oder mittelst einer Sammellinse einen Lichtkegel von der Seite in das Auge hineinfallen lässt und dabei die Pupillenreaction beobachtet, je nachdem das Licht auf die rechte oder auf die linke Netzhauthälfte fällt. Allein eine grosse Schwierigkeit liegt bei diesem Verfahren darin, mit Sicherheit die Beleuchtung auf die eine Netzhauthälfte zu beschränken. Wenn die Spitze des Strahlenkegels nicht auf die Netzhaut fällt, so können vordere oder hintere Zerstreuungskreise des Glanzenbildes die andere Netzhauthälfte oder gar die Macula treffen und den Versuch vereiteln. Nach Salomonsohn<sup>6)</sup> gelangt man zum Ziele, wenn man mittelst eines Concavspiegels auf der Gesichtshaut des Kranken horizontal neben dem Auge ein möglichst scharfes, vertikalstehendes Flammenbild von einer seitwärts angestellten Lichtquelle entwirft und dann durch leichte Drehung des Spiegels dasselbe zweimal von der Schläfenseite, das anderemal von der Nasenseite her über den Rand der Pupille wandern lässt. Wichtig ist es dabei auch, dass der Patient stets auf der nämlichen Distanz, am besten auf unendlich, fixiert. In Anbetracht der erwähnten Schwierigkeiten wegen der Zerstreuungskreise sind aber auch bei dieser Methode die Resultate oft wenig prägnant, und es kann dann auch folgendermassen verfahren werden. Man bringt im Dunkelmutter in circa 60 cm Distanz frontal vor den Patienten in senkrechter Stellung einen mindestens 1 m<sup>2</sup> grossen schwarzen Schirm oder ein aufgehängtes schwarzes Tuch mit einer centralen Öffnung. Während der Patient die Stelle der Öffnung fixiert, lässt man durch einen Gehilfen vor den Schirm eine sehr helle Lichtquelle (Petroleumlampe, bald von der rechten, bald von der linken Seite her in das Gesichtsfeld, aber nicht bis in die Nähe des Fixationspunktes des Patienten schieben und beobachtet dabei durch die Öffnung im Schirme das Verhalten der Pupillen. Die Lampe muss dabei immer in nahezu gleicher Distanz vor Auge bleiben wie der fixierte Punkt, damit man sicher ist, auf der Retina ein scharfes Flammenbild und keine Zerstreuungskreise zu erzeugen. Der Versuch kann nach diesem Verfahren sowohl monocular als binocular ausgeführt werden. Hemiopische homonyme Pupillenstarre ist dann vorhanden, wenn die Pupillen beider Augen bloss bei Rechtsstellung oder bloss bei Linksstellung der Lichtquelle sich verengern<sup>7)</sup>. Eine Schwär-

<sup>6)</sup> Salomonsohn, D. med. Wochensh., 1900, Nr. 42.

<sup>7)</sup> Bei der selteneren temporalen Hemipie, wie sie bei Tumoren in der Gegend des Chiasmus (Akronegalie) oder bei Hydrocephalus vorkommt, bei welchen das Chiasma durch das ausgebauchte Infundibulum comprimiert wird, hat man natürlich die hemiopische Pupillenstarre den betroffenen inneren Netzhauthälften entsprechend zu suchen (vgl. Fig. 233, S. 804, Läsion *b*). Für diese Formen der Hemipie hat aber der Nachweis der hemiopischen Starre keine localdiagnostische Bedeutung, da die selbe überhaupt nur vom Chiasma aus zustande kommt.

rigkeit bei beiden Verfahren liegt darin, dass die peripheren Theile der Retina überhaupt gewöhnlich unter dem Einflusse eines umschriebenen Flammenbildes nur eine schwache Pupillenreaction erzeugen, wenn wirklich die Gegend der Macula nicht von Licht mitgetroffen wird. Besonders macht sich diese Schwierigkeit geltend, wenn die Empfindlichkeit der Retina z. B. durch Stauungspapille diffus gelitten hat. Für derartige Fälle kann man es versuchen, sich in der Weise zu helfen, dass man frontal vor dem Patienten einen um eine sagittale Achse drehbaren Schirm aufstellt, dessen eine Seitenhälfte weiss, die andere schwarz ist. Fixiert der Patient eine kleine Marke am schwarzen Theile in der Nähe der Grenze beider Theile und lässt man nun den weissen Theil des Schirmes durch eine hinter dem Kopfe des Patienten stehende Lichtquelle sehr hell beleuchten, so wird sich die hemiopische Pupillenstarre darin aussen, dass, wenn der Patient die Augen abwechselnd öffnet und schliesst, die Pupillenreaction nur dann auftritt, wenn der Schirm so gestellt ist, dass der helle Theil der schenden Gesichtsfeldhälfte entspricht. Auch so kann der Versuch monocular und binocular ausgeführt werden.

In einem Falle von Akromegalie, in welchem mich auch dieses Verfahren im Stiche liess, habe ich die folgende Methode mit Erfolg verwendet, welche ich als die beste, die ich bisher gefunden habe, empfehlen kann. Man lässt, während der Patient einen Gegenstand, z. B. seinen eigenen Finger, in einer Entfernung von ca. 30 cm fixiert, zuerst von der einen und dann von der andern Seite her in einer Distanz von 30 cm vor den Augen eine mindestens 32 Kerzen starke elektrische Glühlampe frontal bis nicht ganz in die Mitte des Gesichtsfeldes wandern. Dieselbe muss so gehalten werden, dass die Ebene, in welcher der Kohlenfaden gebogen ist, immer sagittal zum Auge der untersuchten Person bleibt. Beim Vorhandensein hemiopischer Starre erhält man dann bloss von derjenigen Netzhauthälfte aus eine Pupillenreaction, deren Pupillenfasern erhalten sind. Die Benützung einer Glühlampe hat bei der Anwendung des erwähnten Kunstgriffes, dass man die Ebene des Kohlenfadens sagittal stellt, den Vortheil, dass infolge der linearen Beschaffenheit der Lichtquelle selbst beim Vorhandensein von Zerstreuungskreisen die Lichtwirkung localisirt genug bleibt, um, solange man mit der Lampe nicht bis in die Nähe des Fixierpunktes gelangt, bloss die eine Netzhauthälfte zu beleuchten. Dabei ist natürlich die grosse Intensität der Lichtquelle von Vortheil.

Die Bedeutung der hemiopischen Pupillenstarre liegt darin, dass sie uns gestattet, eine sogenannte periphere von einer centralen homonymen Hemiopie zu unterscheiden. Während nämlich nach S. 804 und Schema Fig. 233 die periphere Hemiopie Sitz der Läsion in c Fig. 233, S. 804 hemiopische Pupillenstarre bedingt, ist dies nicht der Fall bei der centralen Hemiopie (Sitz der Läsion oberhalb der primären Opticuscentren, c Fig. 225, S. 790). Von besonderem Interesse ist ausserdem die hemiopische Pupillenstarre da, wo eine totale beiderseitige Erblindung, wie dies schon beobachtet worden ist, sich zusammensetzt aus zwei Hemiopien, von denen die der einen Seite eine periphere, die der andern eine centrale ist. Ein Mensch mit diesen zwei Läsionen ist vollkommen blind. Die richtige Localisation resp. Deutung der Selbstörung wird sich hier daraus ergeben, dass hemiopische Pupillenstarre vorhanden ist, indem man nur von der einen Retinahälfte aus Pupillenreaction bekommt.

In denjenigen Fällen, wo hemiopische Starre vorhanden ist, wird sich bei der gewöhnlichen Art der Pupillenprüfung, bei welcher beide Netzhauthälften Licht erhalten, eine vielleicht verminderte, aber doch deutliche, gleichseitige und gekrenzte Pupillenreaction ergeben. Es geht daraus hervor, dass die hemiopische Reaction durch die erwähnten Verfahren speciell gesucht werden muss, wenn man sie nicht übersehen will, und zwar ist dies nach dem Gesagten vor allem in Fällen von homonymer Hemiopie und von doppelseitiger Erblindung infolge einer cerebralen Affection angezeigt. Aus dem Schema von Bechterew Fig. 233, S. 804, geht aber hervor, dass hemiopische Pupillenstarre bei der Läsion I des Schemas auch ohne jede Selbstörung vorkommen kann.

Die oben angeführten technischen Schwierigkeiten der Feststellung der hemiopischen Pupillenstarre sind wohl der Grund, weshalb bisher die Erscheinung nur selten festgestellt werden konnte.

#### Reactionslosigkeit der dabei gewöhnlich erweiterten Pupille auf Licht Lichtstarre der Pupille

kommt zustande bei schweren Bewusstseinsstörungen der verschiedensten Art, bei Hindruck (in diesen Fällen beidseitig, ferner einseitig oder beidseitig je nach der Art der Einwirkung durch die oben (S. 802, erwähnten, die Pupille erweiternden Gifte und durch Herdläsionen, welche den Bogen des Pupillenlichtreflexes in der vom

Schema Fig. 233, S. 804 geforderten Weise einseitig oder doppelseitig durchbrechen, also z. B. (motorische Läsionen): bei vollkommener peripherer Oculomotoriuslähmung, bei nucleärer Oculomotoriuslähmung, welche den Iriskern betrifft, dabei aber die übrigen Oculomotoriusäste freilassen kann (vgl. S. 797, andererseits sensible Läsionen): bei Erkrankungen der Retina, bei doppelseitiger Opticusatrophie oder hochgradiger doppelseitiger Stauungspapille. Die Stauungspapille schädigt entsprechend der oft gut erhaltenen Sehschärfe die Leitungsfähigkeit der sensiblen Fasern des Pupillenreflexes oft verhältnismässig nur wenig, so dass völlige Reactionslosigkeit der Pupillen durch Stauungspapille jedenfalls ein ganz ausnahmsweises Vorkommnis ist, welches nur da beobachtet wird, wo die Stauungspapille gleichzeitig zu Blindheit geführt hat. Selbst bei hochgradiger Reduction der Sehschärfe durch Läsion des Opticus braucht die Pupillenreaction nicht erheblich beeinträchtigt zu sein. Es ist dies ohnweiters verständlich, seitdem wir annehmen (S. 804), dass im Opticus die Sehfasern und die centripetalen Fasern des Lichtreflexes verschieden sind. Einseitige Reactionslosigkeit der Pupille ist gewöhnlich mit Erweiterung derselben gegenüber der anderen Seite verbunden.

Eine genaue Untersuchung in Betreff des Verhaltens des Opticus einerseits und der Augenmuskelnerven andererseits lässt gewöhnlich leicht die Entscheidung treffen, ob es sich bei der Lichtstarre der Pupillen um eine Läsion des motorischen oder des sensiblen Schenkels des Reflexbogens handelt. Das in der Fig. 233, S. 804 dargestellte Schema muss stets den diagnostischen Erwägungen zu Grunde gelegt werden. Neben anderen Merkmalen sei hier nur hervorgehoben, dass bei Läsion des motorischen Schenkels des Pupillenreflexes (Lähmung im Kern der Iris oder im peripheren Oculomotorius stets auch die Verengung der Pupille bei der Accommodation und Convergenz (vgl. unten  $\gamma$ ) aufgehoben ist, während dies nicht der Fall ist, wo die Reactionslosigkeit der Pupille von einer Läsion im Bereiche der Retina oder der Opticusbahn herrührt. Falls die Läsion als eine motorische erkannt wird, lässt sich die Frage, ob dieselbe den Kern resp. seine unmittelbare Nachbarschaft oder die periphere motorische Faserung des Oculomotorius betrifft, häufig durch das Verhalten des Ciliarmuskels resp. der Accommodation entscheiden. Bei Läsionen des Kernes oder seiner Umgebung kann es in Anbetracht der auf S. 797 auseinandergesetzten Structur des Oculomotoriuskernes leicht vorkommen, dass die Accommodation der Läsion entzogen, während dies bei einer peripheren Oculomotoriuslähmung, mag sie im Stamm des Nerven oder in der Radix brevis des Ganglion ciliare gelegen sein, nicht so leicht der Fall ist.

#### Das Argyll-Robertson'sche Phänomen.

welches ein wichtiges und frühzeitiges Symptom der Tabes dorsalis, sowie der progressiven Paralyse darstellt, besteht darin, dass ohne Läsion der Sehkraft die Pupillen auf Lichteinfall nicht reagieren, wohl aber sich bei Convergenz- und Accommodationsanstrengungen verengern (vgl. I. S.  $\gamma$ ). Die Pupillen sind dabei auf noch unbekannter Ursache meist eng sogenannte spinae Myose der Tabiker. Gewöhnlich fehlt in letzterem Falle auch die Schmerzreaction der Pupille. Von Erb wurde das Robertson'sche Phänomen als reflectorische Pupillenstarre bezeichnet, ein Ausdruck, der, meiner Ansicht nach, nicht ganz dem sonst üblichen Sprachgebrauch entspricht, da man dabei an eine reflectorisch hervorgerufene Starre denken könnte, während eine Starre für den Reflex gemeint ist. Durch anatomische Befunde ist das Symptom noch nicht genügend aufgeklärt. Jedoch muss dasselbe theoretisch nach dem Bechterew'schen Schema Fig. 233, S. 804 auf eine Läsion sämtlicher centripetaler Fasern des Pupillenlichtreflexes nach ihrer Trennung von den Sehfasern zurückgeführt werden (Läsion d. Fig. 233). Auf einer Läsion des motorischen Schenkels (Läsion f oder k Fig. 233) kann die Erscheinung nicht beruhen, weil die Pupillenverengung bei Accommodation und Convergenz nicht aufgehoben ist.

#### Die paradoxe Pupillenreaction.

Die zuerst von Obersteiner, dann von Bechterew u. A. beschriebene sogenannte paradoxe Pupillenreaction besteht darin, dass die Pupille sich, bei gleichzeitiger oder gekreuztem Lichteinfall, erweitert, statt sich zu verengern. Zuweilen geht diese ganz unbedeutende initiale Verengung der Erweiterung voraus. Die Erscheinung kommt hauptsächlich zugleich mit dem Robertson'schen Pupillenphänomen vor, also bei Tabes dorsalis und progressiver Paralyse, und beruht, wie man anpassend insofern auf einer Läsion denkt, es sich dabei um die Wirkung derselben auf die Verengung der Pupille im Momente des Lichteinfalles handelt.

Wie schon bemerkt, ist nicht nachgewiesen, dass die spinale Ursprung hat.



welche consensuell Dilatation der Pupillen hervorrufen (als Gegensatz zu der mit Convergenz und Accommodation sich verbindenden Verengung der Pupille, s. unten  $\gamma$ ), während nach Bechterew es sich um eine Ermüdungserscheinung handelt, insofern als unter den obwaltenden pathologischen Verhältnissen grelle Beleuchtung nach kaum merklicher oder fehlender Verengung der Pupille den Tonus derselben durch Ermüdung herabsetzt.

ß) *Schmerzreflex der Pupille.*

Bei heftigen Schmerzindrücken an den verschiedensten Körperstellen, besonders aber durch schmerzhafte Reizung der Nackenhaut, erweitern sich gewöhnlich die Pupillen durch Wirkung des vom Sympathicus innervierten aus dem VIII Cervical- und I Dorsalsegment seine Fasern beziehenden Dilator pupillae (vgl. Fig. 260, S. 874 und S. 878 f.). Unter Umständen kann diese Reaction zur Diagnose von Wurzel- oder Sympathicusaffectionen benützt werden. Da jedoch nach meiner Erfahrung die Schmerzreaction der Pupille beim Menschen nicht constant ist, so sind im allgemeinen nur Differenzen zwischen beiden Seiten zu verwerthen.

$\gamma$ ) *Verengung der Pupille bei Convergenz und Accommodation.*

Bei den schwer voneinander zu trennenden Vorgängen der Convergenz und Accommodation verengern sich physiologischerweise die Pupillen erheblich. Diagnostisch hat diese consensuelle Bewegung erstens dadurch Bedeutung, dass sie uns veranlassen muss, bei der Prüfung der übrigen Pupillenbewegungen die Patienten Convergenz- und Accommodationsanstrengungen vermeiden und vielmehr stets in die nämliche Distanz (am besten in die Ferne) blicken zu lassen. Ausserdem hat die Convergenz- und Accommodationsreaction insofern diagnostisches Interesse, als ihr Erhaltensein bei aufgehobenem Lichtreflex im gegebenen Falle gegen die Annahme spricht, dass der Lichtreflex durch Läsion des motorischen Schenkels gestört sei (vgl. oben: Reactionslosigkeit der Pupille auf Licht, S. 807 f. und Argyll-Robertson'sches Phänomen, S. 808).

δ) *Das Westphal'sche Pupillenphänomen.\*)*

Dasselbe besteht darin, dass, wenn man die Untersuchungsperson die Augen zukneifen lässt und gleichzeitig manuell den Lidschluss verhindert, so dass die Pupille des dabei nach oben ausweichenden Auges (Bell'sches Phänomen, S. 823) sichtbar bleibt, die Pupille sich durch eine Mitbewegung verengt. Bedingung für das Auftreten dieser Erscheinung ist im allgemeinen, dass die betreffende Pupille lichtstarr oder wenigstens von träger Reaction und nicht stark verengt ist. Am deutlichsten ist das Phänomen bei erweiterter Pupille zu erkennen. Westphal fand die Erscheinung nie bei Gesunden, nur einmal bei der gut reagierenden Pupille einer Hysterischen, mehrfach dagegen bei Tabes und progressiver Paralyse. Auch ich habe die Erscheinung wiederholt bei Tabes beobachtet.

ε) *Der Haab'sche sogenannte corticale Pupillenreflex*

wurde bis jetzt zwar diagnostisch nicht verwertet, dürfte aber vielleicht doch einmal bei der Diagnose corticaler Sehstörungen Verwertung finden. Dieser Reflex besteht darin, dass die Pupille sich verengt, wenn im dunklen Raume die Aufmerksamkeit auf eine seitwärts stehende, also indirect gesehene Flamme ohne Stellungsveränderung des Auges concentrirt wird.

## 9. Verhalten der Accommodation.

Zur Prüfung der Accommodation muss zunächst die Sehschärfe bestimmt und eine allfällige fehlerhafte Refraction corrigiert werden. Die Correction der Refraction geschieht, indem man dem Patienten, je nachdem er Myop oder Hypermetrop ist, in ersterem Falle das schwächste Concavglas, in letzterem Falle das stärkste Convexglas vor das zu prüfende Auge setzt, mit welchem er in die Ferne optimal sieht. Sodann bestimmt man bei corrigierter Refraction in der gewöhnlichen Weise die Sehschärfe. Zur Prüfung der Accommodation hält man ihm dann wiederum bei corrigierter Refraction bei guter Beleuchtung in

\*) A. Westphal, Neurologisches Centralblatt, 1899, Nr. 4.

einer Entfernung von 25 cm diejenige feinste Schriftprobe vor das zu untersuchende Auge, welche bei der vorhandenen Sehschärfe in dieser Entfernung (vollkommene Accommodationsfähigkeit vorausgesetzt) noch gelesen werden soll. Kann der Patient diese Schrift lesen, so ist die Accommodation mindestens normal. Kann er sie nicht lesen, so ist ein Defect der Accommodation vorhanden. Derselbe setzt sich zusammen aus der für das betreffende Alter physiologischen Presbyopie und einer eventuell noch dazu sich addierenden Accommodationsparese. Diejenige Convexlinse nun, welche dem Patienten (eventuell zusammen mit dem die Refraction corrigierenden Glase) vorgesetzt werden muss, damit derselbe die betreffende Schrift in 25 cm Distanz liest, gibt den Grad des Accommodationsdefectes in Dioptrien an. Die Vergleichung dieses Defectes mit demjenigen, welcher dem Patienten infolge der physiologischen Presbyopie seines Alters zukommt (vgl. die folgende Tabelle), ergibt, ob neben der Presbyopie noch eine Accommodationsparese resp. -Lähmung angenommen werden muss. Braucht der Patient zur Wahrnehmung der betreffenden Schrift + 4 Dioptrien, so beweist dies, dass gar keine Accommodation mehr vorhanden ist.\*) Vom 75. Altersjahre an ist ein derartiger totaler Defect physiologisch (vgl. Tabelle, in den früheren Altersstufen beweist er eine vollständige pathologische Accommodationslähmung. Braucht ein Patient im Alter von 45 Jahren ein Hülfsglas von 2 Dioptrien, so hat er neben seiner physiologischen Presbyopie, die nach der Tabelle 0.5 Dioptrien beträgt, noch eine Accommodationsparese von 1.5 Dioptrien u. s. w.

Alter	Grad der Presbyopie (resp. des physiologischen Accommodationsdefectes) in Dioptrien	Alter	Grad der Presbyopie (resp. des physiologischen Accommodationsdefectes) in Dioptrien
45 Jahre	0.5 D	65 Jahre	3.25 D
50 "	1.5 D	70 "	3.75 D
55 "	2.25 D	75 "	3.75 D
60 "	3.0 D		

Die Accommodation wird gelähmt gefunden bei der totalen Oculomotoriuslähmung, bei Läsionen im Kerne der Accommodation (S. 797) und endlich bei diphtheritischen Lähmungen, welche trotz ihrer wahrscheinlich meist peripheren Localisation mit Vorliebe aus den Oculomotoriusfasern gerade diejenigen, welche zu Pupille und Ciliarmuskel führen, sich aussucht.

## V. Hirnnerv: Trigeminus.

1. Motorischer Trigeminus. Der motorische Theil des Trigeminus versorgt die Kaumuskeln. Die Kraft derselben wird dadurch geprüft, dass man den Patienten auf einen Gegenstand (Kork, Holzstück) beißen oder kräftige Kieferbewegungen ausführen lässt, während man den Kiefer festzuhalten sucht.

In Betreff der Wirkung der einzelnen Kaumuskeln hat man sich zu erinnern, dass die Anziehung des Unterkiefers resp. der Schluss der Zahnreihe hauptsächlich durch den Musculus temporalis und Masseter besorgt wird. Der M. pterygoideus externus zieht (Gegenbauer) den Unterkiefer schräg vorwärts aus der Pfanne auf

\*. Denn so viel beträgt die Gesamtleistung, um für das emmetropische resp. das in seiner Refraction corrigierte Auge Strahlen, welche aus 25 cm Distanz vor dem Auge kommen, auf der Netzhaut zur Vereinigung zu bringen. Dies geschieht nämlich dann, wenn die betreffende Convexlinse die aus jener Distanz kommenden Strahlen parallel in das Auge sendet. Eine Linse von +1 Dioptrie richtet Strahlen, die aus 1 m Distanz kommen, parallel, eine solche von +4 Dioptrien diejenigen, die aus einer viermal kürzeren Distanz, also aus 25 cm Entfernung, kommen.

das Tuberculum articulare. Die beidseitige Wirkung der Pterygoidei externi schiebt die untere Zahnreihe vor die obere. Bei einseitiger Wirkung schiebt der Pteryg. ext. der einen Seite den Kiefer auf die entgegengesetzte Seite und durch abwechselnde Action der beidseitigen Pteryg. externi, wobei durch den M. temporalis der Unterkiefer immer wieder in die Pfanne zurückgezogen wird, entsteht die Mahlbewegung. Der M. pterygoideus externus ist auch bei der Oeffnung des Mundes, die im übrigen durch die Schwere, den M. biventer mandibulae (digastricus<sup>\*)</sup> und das Platysma myoides<sup>\*\*</sup> besorgt wird, betheiligt, indem dabei jedesmal der Gelenkkopf auf das Tuberculum articulare tritt. Der M. pterygoideus internus hilft dem Temporalis und Masseter bei der Anziehung des Unterkiefers, trägt aber auch etwas zur Vorwärtsbewegung des Kiefers bei.

In Betreff des Vorkommens von cerebralen Kaumuskellähmungen gilt Aehnliches wie von den cerebralen Augenmuskellähmungen. Sie sind fast immer auf eine in der Nähe der Trigeminuskern liegende oder die austretende Trigeminusfaserung betreffende Ursache zurückzuführen. Es rührt dies davon her, dass sich oberhalb der Kerne die centrale Faserung jedes Trigeminus auf beide Hemisphären vertheilt. Infolgedessen bedingen einseitige Hemisphärenherde keine gekrenzte motorische Trigeminuslähmung, da die Function der gesunden Hemisphäre die Innervation beider Seiten genügend aufrecht erhält. Man vergleiche zum Verständnis dieser beidseitigen Innervation die Fig. 228, S. 796, die in gleicher Weise wie für die Augenmuskeln auch für die Kaumuskeln gilt. Dagegen können beidseitige Kaumuskellähmungen als pseudobulbäre Lähmungen (S. 836) durch doppelseitige Hemisphärenherde hervorgerufen werden. Vielleicht würde sich übrigens bei Hemiplegie ein beidseitiger Innervationsdefect der Kaumuskeln dynamometrisch nachweisen lassen.

Kaumuskelkrämpfe kommen vor als Theilerscheinung allgemeiner Krämpfe, der tonische Kaumuskelkrampf beim Tetanus, bei Meningitis und als reflectorische, durch schmerzhaftes Kieteraffectionen bedingte sogenannte Kiefersperre.

Dem motorischen (und gleichzeitig auch dem sensiblen) Trigeminus gehört der sogenannte Kieferreflex an. Derselbe besteht in einer Contraction der Kaumuskeln, welche den Unterkiefer hebt, wenn man bei geöffnetem Munde entweder direct oder in der Weise indirect die untere Zahnreihe beklopft, dass man einen Löffelstiel auf die letztere legt und auf diesen einen Schlag mit dem Percussionshammer ausübt. Der Kieferreflex ist bei den meisten gesunden Menschen auslösbar, aber nicht absolut constant. Die Steigerung des Phänomens äussert sich häufig darin, dass schon durch das Herabziehen des Kiefers ein Klonus ausgelöst wird: Kieferklonus, Masseterklonus.

2. Sensibler Trigeminus. Der sensible Trigeminus versorgt die Haut des Gesichtes, die Schleimhäute von Mund- und Nasenhöhle, die Conjunctiva und Cornen mit Gefühlsnerven. Ausserdem betheiligt er sich an den Geschmacksfunktionen der Zunge (Chorda tympani) und an den Riechfunktionen der Nasenschleimhaut.

Zur Prüfung der Sensibilität der Gesichtshaut (Berührungs- und Druckempfindung, Schmerz- und Temperaturempfindung) verfährt man, wie es im allgemeinen Theile (S. 725 ff.) dargestellt worden ist.

Zur Prüfung des Trigeminusgeschmackes streicht man dem Patienten mit einem Pinsel saure und salzige Flüssigkeiten (verdünnte Essigsäure, Kochsalzlösung) auf die Zunge, indem man sich über die wahrgenommene Geschmacksempfindung berichten lässt. Man vergleicht dabei namentlich die beiden Seiten

<sup>\*)</sup> Innervation des vorderen Bauches durch den dritten Ast des Trigeminus, des hinteren Bauches durch den Facialis.

<sup>\*\*</sup>) Innerviert vom Facialis.



der Zunge miteinander, indem man sich angeben lässt, ob die Geschmacksempfindung beidseitig gleich intensiv und gleich rasch zustande kommt. Da sich der Trigeminus mehr auf die vorderen Theile der Zunge vertheilt, so wird die Prüfung hier vorgenommen, um den Glossopharyngeus möglichst anzuschalten. Der Patient streckt dabei die Zunge heraus und wird angewiesen, die gestellten Fragen durch Nicken oder Schütteln des Kopfes zu beantworten, ohne die Zunge zurückzuziehen. Am zweckmässigsten verbindet man mit der Prüfung des Trigeminusgeschmackes sogleich die Prüfung des Glossopharyngeusgeschmackes, indem man bittere oder süsse Substanzen auf die hintere Hälfte der herausgestreckten Zunge aufträgt und im übrigen gleich verfährt wie beim Trigeminus. Während der Geschmacksprüfung darf der Patient nicht athmen, damit nicht Verwechslungen zwischen Geruchs- und Geschmacksempfindungen vorkommen.

Die Geschmacksfasern des Trigeminus (Chorda tympani) können lädirt werden bei Läsionen des *M. lingualis*, dem sie ursprünglich angehören, bei Erkrankungen des Mittelohres, das sie durchziehen, ferner bei gewissen peripheren Lähmungen des *Facialis* (vgl. diese, S. 818 und 822) und endlich auch bei Läsionen des Stammtheiles des zweiten oder nach anderer Angabe des dritten Trigeminusastes, in welchen die Geschmacksfasern aus dem *Facialis* zurückkehren (vgl. Fig. 237, S. 821 sammt Legende).

Die Prüfung des Trigeminusgeruches wurde schon beim *Olfactorius* besprochen (vgl. S. 788).

Zur Prüfung der Sensibilität der Cornea berührt man dieselbe mit einem Stecknadelknopfe. Normal ist dies ziemlich schmerzhaft, was sich daraus erklärt, dass nach den v. Frey'schen Untersuchungen die Cornea keine Druckpunkte, wohl aber sehr zahlreiche Schmerzpunkte hat (vgl. S. 729 f.). Dabei achte man auch auf das Eintreten oder Ausbleiben des sog. Cornealreflexes (Lidschluss bei Berührung der Cornea). Aufhebung desselben kann sowohl durch Läsion des sensiblen Schenkels (Trigeminus) als durch Läsion des motorischen Schenkels des Reflexbogens (*Facialis*) zustande kommen, was die weitere Untersuchung sofort unterscheiden lässt.

Paresen des sensiblen Trigeminus kommen vor bei peripherer Läsion dieses Nerven, ausserdem aber auch als Theilerscheinung der Hemianästhesie, welche man bei Hysterie und bei Herdläsionen im hintersten Theile der inneren Kapsel beobachtet. Bemerkenswert und diagnostisch wichtig ist das Auftreten von Sensibilitätsstörungen im Bereiche des Trigeminus bei Affectionen des Halsmarkes, welche die aufsteigende (spinale) Trigeminuswurzel betreffen, die sich bis hinab zum zweiten Cervicalsegmente verfolgen lässt (Syringomyelie).

In Betreff der Ausbreitung der peripheren Hautäste des Trigeminus vgl. Fig. 250, S. 862.

## VII. Hirnnerv: *Facialis*.

Der *Facialis*, ein wahrscheinlich rein motorischer Nerv, innerviert das Gebiet der Gesichtsmuskeln mit Einschluss des Schliessmuskels des Auges (*M. orbic. oculi*), des Horner'schen Thränensackmuskels und des *Platysma myoides* sowie der Muskeln der Galea aponeurotica (*M. occipitalis* und *frontalis*), ausserdem die *Mm. retrahens attollens* und *transversus auriculae*\*, den *Mus. stylohyoideus*, den hinteren Bauch des *M. biventer*, ferner zusammen mit dem dritten Ast des Trigeminus den *M. buccinator* und durch die *Nervi palatini descendentes*, welche durch das Ganglion sphenopalatinum des zweiten Trigeminusastes hindurchtreten, zusammen mit dem *N. glossopharyngeus*, *Vagus* und *Accessorius* den weichen Gaumen. An der Innervation des letzteren kommt

\* Der *M. attrahens auriculae* wird nach Heitzmann vom *N. auriculotemporalis* des dritten Trigeminusastes innerviert.

dem N. facialis der Löwenantheil zu. Namentlich scheinen die Musculi palatoglossus und palatopharyngeus (die Gaumenbögen und der M. azygos uvulae) vorwiegend vom Facialis innerviert zu werden. Im Canalis Fallopii innerviert der N. facialis durch den N. stapedius den Musculus stapedius. Auf einer Strecke seines Verlaufes gesellt sich zum N. facialis im Felsenbein die Chorda tympani, welche dem Facialis die Geschmackstaster zuführt und von ihm speichelsecretorische Fasern für die Gland. submax. und subling. erhält (vgl. S. 819). Vom motorischen Kern an enthält der Facialis\*) schweissecretorische und nach Goldzieher die secretorischen Fasern für die Thränendrüse, welche nach Köster\*), wahrscheinlich aus der Kernregion des Glossopharyngeus entspringen (vgl. S. 819). An der Peripherie nimmt der Facialis vielfach auch sensible Fasern des Trigemini in sich auf.

### a) Lähmungen des Facialis.

#### Allgemeine Symptomatologie der Facialislähmungen.

Man erkennt Lähmungen des Facialis an dem Verstrichensein der Gesichtsfalten auf der gelähmten Seite und an dem Fehlen oder der geringeren Ausgiebigkeit der intendierten, unter Umständen auch der emotionellen Bewegungen, der Mitbewegungen und Reflexe im Gebiete des Nerven. Durch die Athmung wird oft, besonders im Schlafe, die Wange der gelähmten Seite, falls die Lähmung stark ist, wie ein schlaffes Segel geblüht und das Auge bleibt, falls die Augenäste ergriffen sind, beim Versuche, es zu schliessen und auch im Schlafe, mehr oder weniger geöffnet (Lagophthalmus). Der Mund ist in frischen Fällen nach der gesunden Seite verschoben. Falls der Gaumen mit gelähmt ist, so hängt er auf der kranken Seite häufig deutlich tiefer, erscheint nach der gesunden Seite verzogen und bewegt sich bei willkürlicher oder reflectorischer Innervation mehr gegen die letztere hin. Auf Schiefstand des Zäpfchens ist für die Diagnose der Gaumenlähmung kein Gewicht zu legen, da derselbe auch normal vorkommt. Einseitige Gaumenlähmung pflegt der Stimme keinen näselsenden Charakter zu verleihen und bedingt auch kein Verschlucken durch die Nase. Beide Erscheinungen kommen dagegen zustande, wenn der Gaumen beidseitig gelähmt ist (diphtheritische Lähmungen). Ist durch Betheiligung der Augenäste des Facialis der Augenschluss gestört, so wird durch die Lähmung des Horner'schen Thränensackmuskels und das Herabhängen des unteren Augenlides auch der normale Thränenabfluss gestört, die Patienten leiden an Thränenträufeln (Epiphora) und bekommen infolgedessen häufig ekzematöse Affectionen der Augenlider. Sie leiden durch die Ueberschwemmung der Cornea mit Flüssigkeit häufig an leichten Sehstörungen. Der Lidschlag, das automatische Blinzeln, ist auffälligerweise selbst bei vollkommenen Lähmungen des Facialis mit Einschluss des Orbicularis oculi nicht vollkommen aufgehoben, was darauf hindeutet, dass der Lidschlag nicht bloss von der Innervation des Facialis, sondern auch von der Erschlaffung des Levator palpebrae superioris abhängig ist. Infolge der Störung des Abflusses der Thränen in die Nase (vgl. oben), wodurch die Nasenschleimhaut trockener wird als in der Norm, erscheint häufig der Geruch bei Facialislähmungen gestört, wozu ausserdem auch der Umstand beitragen kann, dass durch die Lähmung des Levator alae nasi das Nasenloch der kranken Seite verengert erscheint. Infolge der Lähmung der Mundmuskeln fliesst oft der Speichel nach der gelähmten Seite aus dem Munde und die Patienten können nicht mehr pfeifen. Auch die Aussprache ist bei stärkeren Facialislähmungen, namentlich in Betreff der Lippenlaute, gestört. Bezüglich des Verhaltens der Zunge bei

\*) Köster, Archiv f. klin. Med., Bd. LXVIII.



der Facialislähmung weichen die Angaben vielfach voneinander ab. Wahrscheinlich hat die Facialislähmung als solche keinen Einfluss auf die Stellung der Zunge, obschon die Möglichkeit hierzu dadurch gegeben wäre, dass der N. facialis den M. stylohyoideus und den hinteren Bauch des Biventer innerviert und somit einen gewissen Einfluss auf die Lage des Zungenbeines hat. Bei der centralen Facialislähmung weicht zwar die Zunge beim Herausstrecken nach der gelähmten Seite ab, es rührt dies aber davon her, dass die Lähmung des centralen Facialis stets mehr oder weniger das ihm anatomisch nahestehende Hypoglossusgebiet mittheilt. Das Abweichen der Zunge bei der centralen Facialislähmung ist die Folge einer vom Hypoglossus ausgehenden Parese des Musculus genioglossus (vgl. XII. Hirnnerv Hypoglossus, S. 833 u.). Bei der peripheren Facialislähmung kommen nun freilich Schiefheiten der Zunge ebenfalls häufig vor, allein auch diese Erscheinung hat mit dem Facialis nur indirect etwas zu thun. Die Erklärung derselben ist nicht in allen Fällen die nämliche. Zunächst gibt es periphere Facialislähmungen, bei welchen man sich auf den ersten Blick davon überzeugen kann, dass die Zunge die Mittellinie beim Hervorstrecken nicht verlässt und nur deshalb schräg zu stehen scheint, weil der Mund gegenüber ihr und der Mittellinie verschoben ist. In anderen Fällen dagegen steht bei der peripheren Facialislähmung die Zunge beim Herausstrecken wirklich schief zur Mittellinie, und zwar dann immer so, dass sie, im Gegensatz zu der Wirkung der die centrale Facialislähmung begleitenden Genioglossuslähmung, nach der gesunden Seite abweicht. Es ist aber durch Hitzig nachgewiesen worden, dass dies nur darauf beruht, dass der Patient instinctiv seine Zunge schräg herausstreckt, um mit derselben in der Mitte der verschobenen Mundöffnung zu bleiben. Es lässt sich dies leicht zeigen, wenn man manuell die Asymmetrie des Mundes ausgleicht. Der Patient streckt dann die Zunge genau median vor. Die Lähmung des Platysma myoides ist am deutlichsten zu erkennen, wenn man die Patienten auffordert, die Unterlippe maximal abwärts zu ziehen, wobei das Platysma normalerweise resp. auf der gesunden Seite mit in Thätigkeit geräth. Die Lähmung der Muskeln der Ohrmuschel (M. retrahens, attollens und transversus auriculæ) sowie des M. frontalis und occipitalis ist nur bei denjenigen Patienten leicht zu erkennen, welche die Ohren- und die Kopfhaut willkürlich bewegen können. Jedoch verräth sich die Lähmung der Muskeln der Ohrmuschel mitunter schon in einer Stellungsdivergenz der beiden Ohren.

Das Symptomenbild der Facialislähmung ist im übrigen verschieden, je nachdem der Sitz der Lähmung oberhalb des Facialisernes im centralen Neuron oder vom Kern an abwärts im peripheren Neuron sich befindet. Wir müssen deshalb die genauere Symptomatologie dieser beiden Arten von Facialislähmung im folgenden getrennt besprechen und speciell sollen die von Facialis abhängigen secretorischen und Geschmacksstörungen sowie gewisse Begleiterscheinungen seitens des Gehörorgans erst bei der Besprechung der peripheren Facialislähmung erörtert werden, da sie nur bei dieser vorkommen.

#### Die centrale, d. h. supranucleäre Facialislähmung.\*)

Das corticale Centrum des Nervus facialis liegt bekanntlich in dem Fusso der Centralwindungen. Von da gehen die Fasern gemischt mit den

\* Man verwechsle nicht „central“ und „cerebral“. Auch eine subnucleäre, d. h. periphere Facialislähmung kann ihren Sitz noch im Inneren des Hirnstammes haben, d. h. cerebral sein.



Pyramidenfasern durch die innere Kapsel nach dem Facialis Kern der entgegengesetzten Seite. Sie werden auf diesem Verlaufe ganz gewöhnlich bei der cerebraten Hemiplegie mitlädiert. Eine solche Lähmung durch Läsion oberhalb des Kernes heisst eine centrale Facialislähmung. Bei derselben sind auf der betreffenden Seite gelähmt die mimischen Muskeln der unteren Gesichtshälfte und der gleichnamigen Gaumenhälfte, während die secretorischen und Geschmacksfunctionen des Facialis, da sich dem Facialis die sie vermittelnden Fasern erst an der Peripherie zugesellen (vgl. nucleoperiphere Facialislähmung), nicht gestört sind, und auch der obere Ast des Facialis, welcher die Augenschliesser

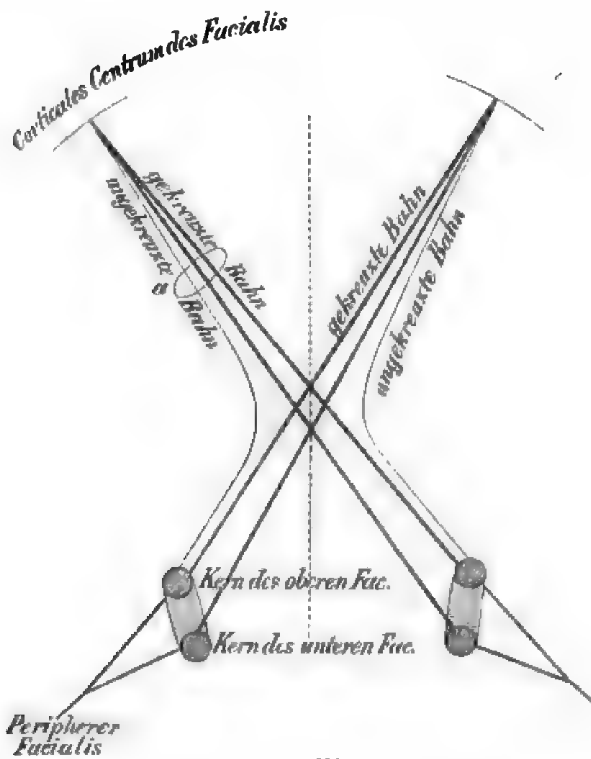


Fig. 234.

Schema der centralen Innervation des Nervus facialis. Der obere Ast wird von beiden Hemisphären, wenn auch etwas mehr von der gekreuzten, der untere Ast fast ausschliesslich von der gekreuzten Hemisphäre innerviert.

und die Stirnmuskeln innerviert, aus Gründen, die sofort erörtert werden sollen, nicht gelähmt erscheint. In Betreff des Verhaltens der Zunge vgl. oben S. 814.

Das Hauptgewicht für die Diagnose einer centralen Facialislähmung gegenüber einer peripheren wird jeweilen auf das Freibleiben des oberen Facialisastes (für Stirn und Augen) gelegt. Diese Erscheinung erklärt sich durch die Annahme, dass nur die unteren Theile des Facialis (die Gesichtslaste) von der Hirnrinde aus eine vorwiegend gekreuzte Innervation beziehen, während der obere Ast, ähnlich wie die Augenmuskeln (vgl. S. 796) und der motorische Trigeminus (S. 811), nahezu gleichmässig von beiden Hirnhälften innerviert wird, so dass für denselben der Innervationsdefect der einen Hemisphäre durch die Thätigkeit der anderen latent bleibt.

Das Schema der centralen Facialisinnervation gestaltet sich unter dieser Voraussetzung wie in Fig. 234 a. v. S. Es erklärt sich nach diesem Schema sofort, dass ein einseitiger Grosshirnherd *a* zwar den unteren, nicht aber den oberen Facialis der entgegengesetzten Seite lähmt, da der letztere noch von der ungekreuzten Bahn genügend innerviert wird.

Die der Fig. 234 zu Grunde liegende Supposition, dass der Facialis für seinen unteren und seinen oberen Ast je einen besonderen Kern besitze, ist zwar anatomisch nicht zu begründen. Die Erfahrung aber, dass auch bei der Bulbärparalyse, einer Erkrankung der Nervenkerne der Medulla oblongata, fast ausschliesslich der untere Facialis erkrankt, macht es wahrscheinlich, dass in der That der Kern des letzteren eine, wenn auch vielleicht nicht grob anatomisch, so doch functionell gesonderte Stellung einnimmt. Wir haben dieser Thatsache im Schema der Fig. 234 am einfachsten durch Einzeichnung von zwei getrennten Facialis-kernen Geltung verschafft.

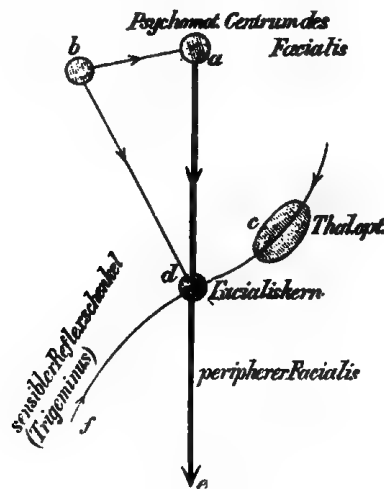


Fig. 233.

Schema der drei functionell verschiedenen centralen Bahnen und des Reflexbogens des Nervus facialis

Die Annahme übrigens, dass der obere Facialis bei der centralen Lähmung vollkommen frei ausgeht, ist nicht streng richtig, denn bei genauer Untersuchung findet man gewöhnlich doch eine leichte Schwäche desselben. Es äussert sich dies darin, dass der Augenschluss der betreffenden Seite weniger kräftig ist und dass, wie Revilliod gezeigt hat, die Patienten das Auge der gelähmten Seite nicht mehr isoliert schliessen können, auch wenn ihnen dies früher möglich war (Signe de l'orbiculaire). Es ergibt sich daraus, dass zwar beide Hemisphären einen Einfluss auf den oberen Facialis haben, dass aber doch der Einfluss der gekreuzten, wenn auch nur in geringem Grade, überwiegt. Es ist dies in der Fig. 234 durch die stärkere Zeichnung des gekreuzten Antheiles der centralen Faserung des oberen Facialis ausgedrückt.

Wahrscheinlich verhält sich die centrale Innervation der *M. stapedius*, welche in der Symptomatologie der peripheren Facialislähmung eine Rolle spielt, ähnlich wie diejenige des oberen Facialis, so dass infolge der doppelseitigen Innervation des Stapedius das Symptom des Hyperakusis (S. 818) den centralen Facialislähmungen nicht angehört.

Ausser durch das Verhalten des oberen Facialis unterscheidet sich die centrale Facialislähmung von der peripheren durch die Art, wie sich die

eigentlichen Willkürbewegungen, die emotionellen und die Reflexbewegungen in Betreff ihrer Theilnahme an der Lähmung verhalten. Zur Erklärung dieses Punktes müssen wir davon ausgehen, dass jenen verschiedenen Arten von Bewegungen zum Theil wenigstens gesonderte Bahnen zu Grunde liegen. Zur Erläuterung diene Fig. 235, S. 816.

*a* sei das psychomotorische Centrum des Facialis, *b* ein anderes psychomotorisches Centrum (z. B. das Centrum des Armes), *c* der Thalamus opticus, *d* der Kern des Facialis.

Die Bahn *a d e* stellt die Willkürbahn des Facialis dar.

Es wird vielfach angenommen, dass auf hypothetischen Bahnen wie *b d* Mitbewegungen zustande kommen, z. B. Grimassen bei heftiger Anstrengung eines Armes. Auf die Existenz solcher Bahnen wird jedoch nur daraus geschlossen, dass mitunter leichte centrale Facialislähmungen nur an der Schwäche der Mitbewegungen gegenüber der gesunden Seite deutlich werden, wobei dann angenommen wird, dass eine Bahn *b d* lüdiert sei, während die eigentliche Facialisbahn *a d* frei geblieben ist. Das Manifestwerden gewisser cerebraler Facialislähmungen durch die Schwäche von Mitbewegungen des Facialisgebietes erklärt sich jedoch auch, wenn die Mitbewegungen auf der Bahn *b a d* erfolgen, da sehr wohl angenommen werden kann, dass bei geringer Läsion der Willkürbahn *a d* der Willkürimpuls keine erhebliche Hinderung findet, wohl aber der schwächere über *b a d* kommende Mitbewegungsimpuls. Dafür, dass diese Erklärung ausreicht, spricht die Beobachtung (vgl. Anmerkung), dass man Aehnliches auch bei geringgradigen peripheren Facialislösungen beobachtet. Die Annahme von Bahnen wie *b d* für Mitbewegungen scheint mir hiernach überflüssig.

Dagegen findet wahrscheinlich auf der Bahn *c d* durch den Thalamus opticus die Innervation des Facialis durch Affecte statt. Man schliesst dies aus der Erfahrung, dass bei Erkrankungen des Thalamus opticus oder seiner Nachbarschaft isolierte Lähmung der Affectbewegungen des Facialis vorkommt und dass, wenn die Thalamusregion frei ist, die Facialislähmung bei den Affectbewegungen gewöhnlich fast oder ganz latent bleibt.

Die Bahn *f d c* endlich vermittelt die Facialisreflexe, z. B. den Cornealreflex.

Die centrale Facialislähmung charakterisiert sich nun ausser durch das relative Freibleiben des oberen Astes dadurch, dass die Reflexe intact bleiben und dass die eigentlichen Willkürbewegungen und die Affectbewegungen nicht in gleichem Maasse lüdiert zu sein brauchen, während bei den im Bereiche der Linie *d e* liegenden Läsionen des peripheren Neurons (d. h. bei den nucleo-peripheren Lähmungen) selbstverständlich alle jene Functionen sammt den Reflexen gleichmässig gestört erscheinen.\*)

Es geht daraus hervor, dass man bei dem Studium einer Facialislähmung die verschiedenen Arten der Facialisbewegungen gesondert prüfen muss.

Zur Unterscheidung einer centralen und einer nucleo-peripheren Facialislähmung ist im übrigen selbstverständlich auch die elektrische Untersuchung

\*) Es gilt dies jedoch bloss für die stark ausgesprochenen und vollkommenen nucleo-peripheren Facialislähmungen. Bei unvollständigen peripheren Paresen beobachtet man häufig genug, dass der Facialis sich für die verschiedenen Bewegungsarten verschieden verhält, dass man z. B. die Lähmung nur beim Lachen oder bei Mitbewegungen, nicht aber an den Reflexen und bei Willkürbewegungen erkennt, was wohl durch die Annahme erklärt wird, dass die Bewegungsimpulse bei den verschiedenen Arten der Bewegung (Willkürbewegungen, Affectbewegungen, Mitbewegungen und Reflexen) verschieden stark ausfallen.



nach den Regeln von S. 782 f. und das Vorhandensein oder Fehlen degenerativer Atrophie der gelähmten Muskeln nach S. 758 f. zu berücksichtigen. Atrophie der Facialis Muskeln und erhebliche elektrische Veränderungen fehlen bei der centralen Facialislähmung.

#### Die nucleo-periphere Facialislähmung.

Die allgemeine Symptomatologie der Facialislähmung, wie sie auf S. 813 f. gegeben wurde, ist für die nucleo-peripheren Facialislähmungen noch zu ergänzen durch die Schilderung gewisser Functionsstörungen, welche nur diesen zukommen.

Dahin gehört vor allem die Lähmung des Musculus stapedius. Obschon die zu diesem Muskel führende motorische Faserung, welche den Facialis (vgl. Fig. 237 u. 821) innerhalb des Felsenbeines verlässt, um sich in die Paukenhöhle zu begeben, wahrscheinlich dem Facialis auch in seinem intracerebralen Verlauf angehört, so beobachtet man doch die Erscheinungen der Stapediuslähmung nur bei der peripheren Facialislähmung, wahrscheinlich deshalb, weil der Stapedius ähnlich wie die Stirn- und Augenäste des Facialis von beiden Hirnhemisphären aus innerviert wird (vgl. S. 796). Diese bei gewissen Localisationen — auf welche nachher eingegangen werden soll — periphere Facialislähmung beobachtete Lähmung des Stapedius verräth sich zuweilen in einer eigenthümlichen Erscheinung seitens des Gehörs, die als Hyperakusis bezeichnet worden ist. Dieselbe besteht darin, dass die Kranken auf der gelähmten Seite alles, besonders häufig (aber nicht ausschliesslich) tiefe Töne lauter, oft in qualender Weise lauter hören als auf der gesunden oder dass die Schalleindrücke mit Schmerzempfindung verbunden sind. Die Erscheinung wurde durch Lucae auf eine vermehrte Spannung des Trommelfelles und eine daraus resultierende Steigerung des Labyrinthdruckes durch die nicht mehr compensierte Action des Tensor tympani (innerviert vom Trigeminus), dessen Antagonist der Stapedius ist, zurückgeführt. Es stimmt diese Erklärung gut überein mit der modernen, namentlich durch Zimmermann vertretenen Anschauung, wonach das Trommelfell sammt der Kette der Gehörknöchelchen und ihrem muskulären Apparat viel weniger der Schalleitung als vielmehr der sogenannten Accommodation des Gehörorgans an verschieden geartete Schalleindrücke und dem Schutze des inneren Ohres gegen die mit allzu starken Schalleinwirkungen verbundenen heftigen Druckschwankungen der Labyrinthflüssigkeit dient. Ausserdem geben die Patienten mit Lähmung des M. stapedius nie und da an, dass sie bei Bewegung der Gesichtsmuskeln oder Kau Muskeln oder auch ohne dieselben subjective Ohrgeräusche wahrnehmen.

Weiter entstehen bei der peripheren Facialislähmung eigenthümliche Erscheinungen, wenn die sich dem Facialis anschliessenden Fasern der Chorda tympani mitlädiert sind. Diese Chordaerscheinungen bestehen theils aus Störungen der Geschmacksempfindung auf der vorderen Zungenhälfte, theils aus Störungen der Speichelsecretion der Glandula submaxillaris und sublingualis. Ueber beide Störungen geben die Kranken oft von sich aus Aufschluss, indem sie über ungenügende Geschmacksempfindung auf der einen Seite der Zunge und über abnorme Trockenheit der einen Mundhälfte klagen. Das Verfahren der genaueren Geschmacksprüfung vgl. S. 811 f. Zur genaueren objectiven Prüfung der speichelsecretorischen Function der Chorda verfährt man folgendermassen. Der Patient öffnet den Mund und hebt dabei die Zungenspitze, so dass die Ausführungsgänge der Glandula submaxillaris und sublingualis, die gewöhnlich vereinigt an den Carunculae sublinguales münden, sichtbar werden. Falls er

dies nicht kann, so wird die Zungenspitze mittelst einer Chloroformzange in die Höhe gezogen. Man trocknet dann die Carunculae sublinguales zu beiden Seiten des Zungenbündchens gut mit hydrophiler Watte ab, hält hierauf, unter fortwährender Beobachtung der Ausführungsgänge, dem Patienten ein Wattetäschchen mit Essigsäure vor die Nase und lässt ihn tief einathmen. Functioniert die Chorda normal, so tritt dabei reflectorisch auf beiden Seiten Speichel aus den Gängen hervor, ist die Chorda auf der einen Seite mit von der Lähmung betroffen, so erfolgt der Austritt bloss auf der gesunden Seite oder doch auf der gesunden Seite stärker als auf der kranken.

In Betreff der anatomischen Beziehungen dieser beiden Chordafunctionen zum Facialis ist hervorzuheben, dass die speichelsecretorische Function dem Facialis von seinem Ursprunge an der Hirnbasis bis zum Austritt der Chorda angehört, dass sie aber nach Köster\*) wahrscheinlich nicht dem Facialis Kern selbst, sondern der zum Glossopharyngeus gehörigen Kernregion der portio intermedia Wrisbergi entspringt. Die Geschmacksfasern der Chorda tympani dagegen verlaufen, von der Peripherie her durch die Paukenhöhle zum Facialis tretend, bloss eine Strecke weit mit diesen, um denselben dann in der Gegend des Ganglion geniculi im Felsenbein wieder zu verlassen (Fig. 237), und zwar nach der einen Auffassung (blau ausgezogene Linie), um durch den Nervus petrosus superficialis major sich zum Ganglion sphenopalatinum und von da zum zweiten Aste des Trigeminus zu gelangen, nach der anderen weniger wahrscheinlichen Ansicht (blau punktierte Linien), um durch den Nervus communicans cum plexu tympanico zum dritten Ast des Trigeminus oder zum Glossopharyngeus zu gelangen.

Neuerdings sind ferner unsere Kenntnisse von den Functionen des peripheren Facialis durch Goldzieher noch dahin erweitert worden, dass der Stamm dieses Nerven an der Hirnbasis thränensecretorische Fasern enthält. Infolge dessen versiegt, falls der Facialis an dieser Stelle lüdiert ist, die Secretion der Thränen\*\*\*) auf der gelähmten Seite. Diese secretorischen Fasern sollen weiter unten in der Gegend des Ganglion geniculi aus dem Facialis durch den Nervus petrosus superficialis major zum Ganglion sphenopalatinum und von da durch die Communication zwischen dem Nervus subcutaneus malae und dem Nervus lacrimalis zur Thränendrüse treten. Die Angaben Goldziehers wurden bestätigt durch eine Beobachtung von Francke\*\*\*) sowie durch eine ausgedehnte klinische und experimentelle Arbeit von Köster.\*) Nach Köster entspringen die thränensecretorischen ähnlich wie die speichelsecretorischen Fasern wahrscheinlich dem zur Portio intermedia Wrisbergi gehörigen Theil des Glossopharyngeuskernes und mischen sich dem Facialis gleich bei seinem Austritte aus dem Hirnstamme bei. Zur Prüfung der Thränensecretion empfiehlt Köster die Nasenschleimhaut mittelst einer Federpose oder eines feinen Haarpinsels zu kitzeln und dabei die Secretion zu beobachten. Die Menge der secernierten Thränenflüssigkeit kann am besten abgeschätzt werden, wenn man sie mittelst eines in den Conjunctivalsack eingelegten Fliesspapierstreifens auffängt.

Ausserdem hat Köster (l. c.) auch gezeigt, dass bei peripheren Facialis-Lähmungen nicht selten Störungen der Schweißsecretion der betreffenden Gesichts-

\*) D. Arch. f. klin. Med., Bd. LXVIII, 1900.

\*\*) D. h. nur die schubweise, durch die Thränendrüse bedingte Secretion, wie sie beim Weinen oder beim reflectorischen Thränen zu Stande kommt, nicht aber die continuirliche Conjunctivalsecretion.

\*\*\*) D. med. Wochenschr., 1895, pag. 33.





Facialis ausgesprochen vorhandene Lähmung des Stirn- und Augenfacialis sowie der secretorischen und Geschmacksfunktionen, das Verhalten der Zunge (S. 814) und endlich (nach S. 817 f.) das Verhalten der Reflex- und Affectbewegungen,

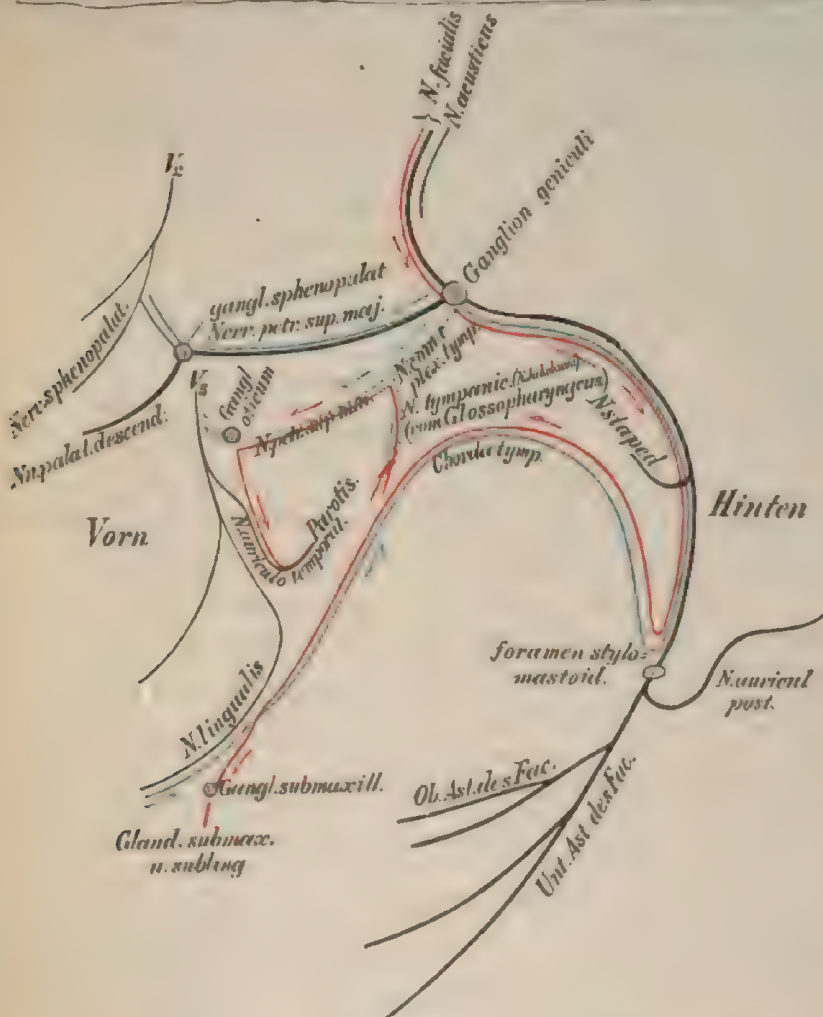


Fig. 237.

Ansführliches Schema des peripheren Nervus facialis und seiner Faserverbindungen mit anderen Nerven.

- Motorische Fasern des Facialis.
- Andere Gehirnnerven.
- Secretorische Fasern des Facialis zur Glandula submaxillaris und sublingualis und des Glossopharyngeus zur Parotis.
- Geschmacksfasern des Facialis, von der Chorda tympani.
- Verlauf derselben central vom Ganglion geniculi nach anterior, weniger wahrscheinlicher Auffassung (Einmündung durch den Nervus tympanicus [N. Jakobson] in den Glossopharyngeus oder durch das Ganglion oticum in den dritten Ast des Trigemini).

das elektrische und trophische Verhalten der Muskeln. Nachdem in dieser Weise einmal die nucleo-periphere Natur einer Facialislähmung erkannt worden ist, dreht sich das Hauptinteresse darum, den genauern Sitz der lähmenden Ursache im Verlaufe der nucleo-peripheren Bahn zu bestimmen. Es geschieht dies

an der Hand der beistehenden schematischen Zeichnungen (Fig. 236 und 237). Fig. 236 dient zur ersten Orientierung, während Fig. 237 für das Verständnis der Anastomosen des Facialis zu consultieren ist.

Es geht aus Fig. 236 zunächst hervor, dass bei Sitz der Läsion in *a* ausschliesslich die sogenannten mimischen Aeste des Facialis mit Einschluss des *Platysma myoides* betroffen werden. — Bei Sitz in *b* oberhalb der Austrittsstelle des Facialis aus dem Foramen stylomastoideum ist auch der Nervus auricularis posticus gelähmt, welcher den Musculus occipitalis, M. attollens und M. retrahens auriculae sowie den M. transversus auriculae innerviert.\*) Da von vielen Menschen diese Muskeln willkürlich nicht innerviert werden können, so lässt sich die Lähmung derselben oft nur durch die elektrische Untersuchung nachweisen und auch dies natürlich nur da, wo die elektrische Erregbarkeit der gelähmten Muskeln gelitten hat. — Bei Sitz der Lähmung in *c* sind ausserdem die Geschmacksfasern und speichelsecretorischen Fasern der Chorda tympani gelähmt, was sich in einer Herabsetzung der Trigeminusgeschmacksempfindung auf der vorderen Zungenhälfte und einer allerdings nicht immer auffälligen Trockenheit der betreffenden Hälfte der Mundhöhle äussert. In Betreff der genaueren Prüfung dieser Functionen vgl. oben. Auch die Berührungs- und Schmerzempfindung auf der vorderen Zungenhälfte ist dabei zuweilen etwas herabgesetzt, da die Chorda tympani auch Fasern für die Berührungs- und Schmerzempfindung der Zunge enthält. Bei Läsion in *d* ist ausserdem der Musculus stapedius, der von dem Nervus stapedius des Facialis innerviert wird, mitgelähmt. In Betreff der hierdurch verursachten Erscheinungen vgl. oben S. 818. — Sitzt die Läsion noch weiter oben an der Stelle *e*, oberhalb des Ganglion geniculi, so fällt von den bisher erwähnten Störungen die Geschmacksstörung weg, weil an dieser Stelle die Geschmacksfasern den Facialis wieder verlassen haben, dafür kommt aber zum Symptomenbilde noch die Lähmung der betreffenden Gaumenhälfte (für willkürliche und (vgl. unten) für Refleximpulse. Ebenso kann bei dieser Localisation der Lähmung die Thränensecretion gestört werden (vgl. oben). Von der Gegend des Ganglion geniculi aus können durch Mitbetheiligung der Schnecke (vgl. oben) Gehörstörungen auftreten. — Bei Sitz der Lähmung an der Hirnbasis in *f* endlich wird oft neben der Thränensecretion auch der dem Nervus facialis eng anliegende Stamm des Nervus acusticus in Mitleidenschaft gezogen. (Herabsetzung der Hörschärfe, Gleichgewichtsstörungen durch Läsion der Fasern des Ramus vestibuli.) — Für die noch weiter oben, nucleär localisierten Lähmungen, wenigstens für die häufigste Form derselben (bei der Bulbärparalyse) ist meist die gleichzeitige Betheiligung anderer bulbärer Nerven und die Beidseitigkeit der Lähmung sowie der Umstand charakteristisch, dass die einzelnen Aeste des Facialis sehr ungleich befallen werden. Meist leidet bei der Bulbärparalyse zunächst das Gebiet des unteren Facialis (vgl. S. 816), und zwar namentlich die Lippenmuskulatur.

Abgesehen von diesen localdiagnostischen Bemerkungen sind in Betreff der speciellen Symmatologie der nucleo-peripheren Facialislähmung noch folgende Ergänzungen zu den bisherigen symptomatologischen Auseinandersetzungen erforderlich.

Eine sehr charakteristische Erscheinung bei den meisten Fällen von peripherer Facialislähmung und einen scharfen Gegensatz bildend zur centralen Facialislähmung ist der durch die Lähmung der Augenäste bedingte Lage-

\*) Den Musculus atrahens auriculae innerviert der Nervus auriculo-temporalis des dritten Astes des Trigeminus (auch Heitzmann).

phthalmus, das Offenbleiben des Auges der gelähmten Seite beim Versuche, es zu schliessen und auch im Schlafe. Beim vergeblichen Versuche, das Auge zu schliessen, begibt sich dabei der Bulbus in die sogenannte Schlafstellung nach oben und aussen, seltener nach oben und innen unter das obere Lid, wobei die Patienten häufig meinen, das Auge vollständig geschlossen zu haben.

Die zuletzt beschriebene unter dem Namen des Bell'schen Phänomens bekannte Erscheinung ist als eine Mitbewegung des Bulbus aufzufassen, welche den Zweck hat, das Auge zu schützen. Sie ist an sich physiologisch, wie sich daraus ergibt, dass sie auch beim Einschlafen des gesunden Menschen sowie dann zustande kommt, wenn ein gesunder Mensch das Auge zukneift, während man den Augenschluss mechanisch verhindert. Bei der Lähmung des Augenfacialis wird das Phänomen nicht bloss wegen des Offenstehens des Auges leichter sichtbar, sondern es erscheint auch verstärkt. Das letztere ist wohl so zu deuten, dass in Folge der Leitungsunterbrechung im Bereich der Facialisäste der motorische Impuls stärker auf die Bahn der Mitbewegung ausstrahlt, wie ja Analoges auch von anderen Mitbewegungen bekannt ist. Hiermit hängt es auch zusammen, dass das Bell'sche Phänomen eine gewisse prognostische Bedeutung für den Verlauf der Facialislähmungen hat, insofern als eines der frühesten Zeichen der Besserung bei denselben die Verminderung der Abweichung des Bulbus beim Versuche des Augenschlusses ist. Es beruht dies wohl darauf, dass mit der Verbesserung der Leitung in den Facialisfasern ein immer geringerer Theil des motorischen Impulses in die Zweigbahn der Mitbewegung gelangt und dass mit der Besserung der Leitung auch die Stärke des motorischen Impulses selbst, entsprechend dem bessern Effect, sich vermindert.

Obschon die Patienten sich bei peripherer Facialislähmung gegen die schmerzhaft empfundene Berührung beim Berühren ihrer Cornea wehren, so kommt doch dabei der Lidschluss (Cornealreflex S. 812) nicht oder (bei partieller Lähmung) nur unvollständig zustande. Dagegen ist das automatische Blinzeln, der „Lidschlag“, erhalten (vgl. S. 813).

Von dem eigentlichen Cornealreflexe ist zu trennen der gewöhnlich damit zusammengeordnete reflectorische Augenschluss, welcher schon vor der Berührung der Cornea durch die sichtbare Annäherung eines Fremdkörpers gegen dieselbe hervorgerufen wird. Es handelt sich hierbei offenbar um einen optischen Facialisreflex, d. h. um einen Facialisreflex, dessen sensibler Schenkel durch den Opticus gebildet wird. Die physiologische Bedeutung dieses optischen Reflexes ist offenbar für manche Fälle eine sehr grosse, weil er das Auge frühzeitig vor Gefahr schützt, während häufig genug der eigentliche Cornealreflex post festum kommt, zu einer Zeit, wo der Lidschluss schon nichts mehr nützt, um das Auge zu schützen. Selbstverständlich verhält sich bei der peripheren Facialislähmung dieser optische Reflex wie der eigentliche Cornealreflex, d. h. er ist herabgesetzt oder erloschen. Seine diagnostische Bedeutung dürfte darin liegen, dass er auch in denjenigen Fällen noch Schlüsse auf das Verhalten der Facialis gestattet, wo in Folge von Anästhesie der Cornea (sensible Trigeminallähmung) das Verhalten des eigentlichen Cornealreflexes für den Facialis nichts mehr ergibt.

Das Aufgehobensein des Gaumenreflexes bei Sitz der Läsion in *e* wird erkannt, wenn man den Patienten mit einer Spatel im Pharynx kitzelt. Bei einseitigen Facialislähmungen ist jedoch diese Erscheinung oft sehr schwierig zu erkennen, weil die gelähmte Gaumenhälfte von der gesunden aus passiv mitbewegt wird.

Bei alten schweren peripheren Facialislähmungen, welche den Ausgang in unvollständige Heilung genommen haben, beobachtet man nicht selten in dem partiell gelähmt gebliebenen Gebiete eigenthümliche Reizerscheinungen, die sich einerseits in dem Auftreten einer Contractur, welche zur irrthümlichen Annahme einer Facialisparese der entgegengesetzten Seite führen kann, anderseits in dem Auftreten von Mitbewegungen und fibrillären Zuckungen in dem paretisch und atrophisch gebliebenen Gebiete äussern.

Hitzig nimmt an, dass es sich dabei um eine Erregbarkeitsveränderung resp. um einen Reizzustand im Kerne des Facialis handelt, welcher die directe Folge der



degenerativen Vorgänge ist, welche sich an der Peripherie abspielen. Es stimmt diese Annahme gut überein mit den Untersuchungen von Darkschewitsch, wonach periphere Läsion motorischer Nerven in den Zellen des Kernes Veränderungen hervorruft. Diese Reizerscheinungen im Facialisgebiete bei alten Facialislähmungen können zeitlebens andauern.

Die elektrische Erregbarkeit ist bei nucleoperipheren Facialislähmungen im allgemeinen verändert in leichten Fällen im Sinne einer mehr oder weniger starken Herabsetzung der Erregbarkeit, bei schweren im Sinne completer oder partieller Entartungsreaction (vgl. S. 778 ff. und 786). Dem entsprechend zeigen die schwereren Lähmungen degenerative Atrophie der gelähmten Muskeln.

Schwere periphere Facialislähmungen führen meist zu vasomotorischen Erscheinungen, die sich in Kälte und Cyanose, häufig auch etwas Ödem, der betroffenen Seite äussern. Es ist noch nicht sicher festgestellt, ob dies auf einem Gehalt des peripheren Facialis an vasomotorischen Fasern, oder auf der Läsion von sympathischen Fasern beruht, die sich dem Nerven an der Peripherie zugesellen. Beide Annahmen sind übrigens nicht durchaus notwendig, da schon die mangelnde Muskelaction der gelähmten Seite genügt, um daselbst Stauungserscheinungen hervorzurufen (vgl. S. 762 f.).

Eine verschiedene Deutung haben die Herabsetzungen der Sensibilität der afficirten Gesichtshälfte erfahren, die man nicht selten bei Facialislähmung beobachtet. Von einzelnen Autoren wird entgegen der gewöhnlichen Auffassung angenommen, dass der Facialis von Haus aus einige sensible Fasern enthalte. Diese Annahme ist jedoch zur Erklärung der Sensibilitätsstörungen nicht notwendig. Zunächst mischen sich dem Facialis in der Peripherie sicher sensible Trigeminasfasern bei, welche durch die Ursache der Facialislähmung mitlädiert werden können. Abgesehen hiervon kann aber in den schweren Fällen auch die absolute Reizstellung der betroffenen Gesichtshälfte und die damit verbundene Störung der Circulation genügen, um die Sensibilität etwas stumpfer zu machen. Am häufigsten beobachtet man Störungen der Sensibilität des Facialisgebietes speciell für die zur Untersuchung der Muskeln verwendeten elektrischen Ströme, indem diese auf der gesunden Seite, besonders bei den schweren Lähmungen, meist viel schmerzhafter empfunden werden als auf der kranken. Es lässt diese Beobachtung daran denken, dass die Degeneration des Muskels zu einer Zerstörung der sensiblen Nervenendigungen in demselben führt. In manchen Fällen mögen die sich zur Facialislähmung gesellenden Sensibilitätsstörungen auch hysterischer Natur sein.

Die namentlich schwerere rheumatische Facialislähmungen begleitenden Schmerzen in der erkrankten Gesichtshälfte sind wohl darauf zurückzuführen, dass die lähmende Schädigung auch die mit dem Facialis verlaufenden peripheren Trigeminasfasern lädiert hat.

Es sei schliesslich noch der eigenthümlichen Vermehrung der Speichelsecretion erwähnt, welche bei der Bulbärparalyse zuweilen vorkommt, deren Theilerscheinung, wie schon bemerkt (S. 822), eine partielle nucleäre Facialislähmung ist. Es handelt sich dabei keineswegs immer, wie vielfach angenommen wird, bloss um ein Ausfliessen des Speichels in Folge des mangelhaften Lippenschlusses, sondern es gibt Fälle, wo man entschieden die Ueberzeugung erlangt, dass die Secretion gesteigert ist. Es liegt nahe, diese Erscheinung mit der von den Physiologen angenommenen paralytischen Secretion zu identificieren, welche eintritt, wenn man bei Thieren sämmtliche cerebralen Nerven der Submaxillardrüsen durchschneidet. Allen diese Identificierung erscheint deshalb nicht gestattet, weil die zur Glandula sublingualis und submaxillaris ziehenden Fasern des Facialis, wie wir sahen, ursprünglich dem Trigemimus angehören, der bei der Bulbärparalyse nicht oder erst in späten Stadien mitbetheiligt wird, und weil die sogenannte paralytische Secretion der Physiologen stets eine nach einiger Zeit vorübergehende Erscheinung und dabei eine zwar continuirliche, aber niemals hochgradige Absonderung darstellt. Es liegt daher, anzunehmen, dass bei der Bulbärparalyse durch den mangelhaften Schluckmechanismus ein Stagnieren des Speichels in der Mundhöhle und dadurch auf reflectorischem Weg eine Steigerung der Secretion hervorgerufen wird.

#### b) Krämpfe des Facialis.

Krampferscheinungen im Bereiche des Facialis sind nicht selten. Ihre Beschreibung kommt der speciellen Pathologie zu. Es sei bloss an das Vorkommen

dahin gehöriger Erscheinungen beim sogenannten mimischen Gesichtskrampf, bei Tetanus, Tetanie, Epilepsie sowie bei Chorea u. s. w. erinnert. Als von diagnostischem Interesse ist jenes eigenthümliche Zwickern der Augenlider zu erwähnen, das auf fibrillären Zuckungen des Facialis beruhend, bei Neurasthenikern zustande kommt, wenn sie die Augen auf Befehl schliessen, was, beiläufig bemerkt, vielen derselben grosse Schwierigkeiten verursacht. Diese Erscheinung stellt ein sehr wichtiges neurasthenisches Stigma dar. Die Reizerscheinungen im Gebiete alter Facialislähmungen sind im vorhergehenden Abschnitte geschildert worden (S. 823 f.).

### VIII. Hirnnerv: Acusticus.

#### Lähmungen des Acusticus.

Acusticuslähmungen kommen vor bei Leiden des inneren Ohres und des Felsenbeines, bei Affectionen der Hirnbasis und der Medulla oblongata, endlich als Theilerscheinung der cerebralen Hemianästhesie.

Bei der Hemianästhesie ist die einseitige Acusticuslähmung meines Wissens niemals eine vollständige, ausser wo es sich um eine hysterische Erkrankung handelt. Vielmehr handelt es sich stets bloss um eine mässige Herabsetzung des Gehörs. Es ist dies wohl darauf zurückzuführen, dass die centrale Innervation des Acusticus nicht eine ausschliesslich gekreuzte ist. Damit stimmt überein, dass, so viel mir bekannt ist, bei einseitigen Läsionen des im Schlittenlappen gelegenen Centrums des Gehörs bisher noch nie vollkommene gekreuzte Taubheit beobachtet wurde.

Bei der Prüfung des Acusticus, die natürlich in möglichst geräuschloser Umgebung vorzunehmen ist, muss man die Schallempfindung bei Luftleitung und bei Knochenleitung auseinanderhalten. Für die Prüfung der ersteren hält man dem Patienten eine Taschenuhr oder eine angeschlagene Stimmgabel vor den äusseren Gehörgang und bestimmt die maximale Distanz, in welcher dieselbe gehört wird. Es kommt dabei namentlich auf den Vergleich zwischen beiden Seiten an. Für die Prüfung der Schallempfindung bei Knochenleitung setzt man Uhr oder Stimmgabel auf den Processus mastoideus auf und bestimmt wiederum nach Angabe des Patienten den Unterschied zwischen beiden Seiten. Man führt schliesslich noch den sogenannten Rinne'schen Versuch aus, indem man die schwingende Stimmgabel so lange auf dem Processus mastoideus belässt, bis der Schall vom Patienten nicht mehr wahrgenommen wird und in diesem Momente die noch schwingenden Zinken rasch vor den äusseren Gehörgang desselben Ohres bringt. Functioniert der Schalleitungsapparat des Ohres gut, so muss nun die Stimmgabel wieder gehört werden (positiver Ausfall des Rinne'schen Versuches). Ist dies nicht der Fall (negativer Ausfall des Rinne'schen Versuches), so liegt eine Erkrankung des schalleitenden Apparates vor. Der umgekehrte Schluss aus dem positiven Ergebnis des Versuches, dass der Schalleitungsapparat intact sei, ist aber natürlich nicht gerechtfertigt, weil bei weniger hochgradigen Läsionen des schalleitenden Apparates dieser immer noch eine bessere Gehörschärfe vermittelt, als die Knochenleitung. Es muss deshalb stets zur Deutung einer Gehörstörung auch der otoskopische Befund aufgenommen werden (vgl. unten).

Es darf nicht verschwiegen werden, dass in neuerer Zeit, wo man entgegen der Helmholtz'schen Theorie in dem Apparat des Trommelfelles und der Gehörknöchelchen mehr eine Vorrichtung zur Accommodation des Gehörorgans resp. zur Schalldämpfung als einen Schalleitungsapparat sieht (so besonders Zimmermann vgl. S. 818), die angeführte bisher allgemein acceptierte Bedeutung des Rinne'schen Versuches sehr aufrechtbar geworden ist. Der Umstand, dass normaler Weise der Rinne'sche Versuch positiv ausfällt, beweist in der That eigentlich gar nicht, dass das Trommelfell und die Gehörknöchelchen den Schall besser leiten als der Schädelknochen, da man bei dem Rinne'schen Versuch die sogenannte Knochen- und die



Luftleitung unter ganz verschiedenen Versuchsbedingungen prüft, nämlich die erste mit dem Stiel der Gabel, die letztere mit der schwingenden Zinke, die wahrscheinlich eine grössere lebendige Kraft besitzen.

Die in der Ohrenheilkunde übliche Prüfung des Acusticus mittelst Stimmgabelserien, welche die gesamte Tonseala umfassen und geeignet sind, den Ausfall der Wahrnehmung einzelner Töne nachzuweisen, hat bis jetzt in der inneren Medizin nicht Eingang gefunden, weil für die Localdiagnose von Hirnkrankheiten stets nur gröbere Störungen verwertbar sind. Dagegen muss es sehr empfohlen werden, neben der besprochenen instrumentellen Prüfung der Hörschärfe die letztere auch vermittlest der Flüstersprache zu prüfen, indem man feststellt, bis auf welche Distanz von jenem Ohr bei Verschluss des anderen Ohres die gewöhnliche Flüsterstimme im ruhigen Zimmer verstanden wird. Es gibt erfahrungsgemäss diese Art der Untersuchung oft ganz andere Resultate als diejenige mittelst Uhr und Stimmgabel.

### Reizerscheinungen des Acusticus.

Subjective Schallerscheinungen (Ohrgeräusche) kommen bei verschiedenen Hirnkrankungen, bei galvanischer Durchströmung des Gehirns, insbesondere aber bei Läsionen des inneren und mittleren Ohres vor. Am bekanntesten sind die Ohrgeräusche der chronischen sklerosierenden Otitis media, die Crux der Ohrenärzte. Eine erhebliche localdiagnostische Bedeutung kommt diesen acustischen Reizerscheinungen bei den Hirnkrankheiten deshalb nicht zu, weil auch die genaueste otoskopische Untersuchung nicht mit Sicherheit entscheiden kann, ob die subjectiven Schallerscheinungen peripheren oder centralen Ursprung haben. Periphere Entstehung ist meistens viel wahrscheinlicher, einerseits wegen der grossen Häufigkeit von Mittelohrkrankungen und anderseits nach dem allgemeinen gültigen Satze, dass die Endorgane sensibler Nerven die bei weitem erregbarsten Theile des sensiblen Apparates sind. Pathologische Trommelfellbefunde sprechen für periphere Entstehung der Ohrgeräusche, während ein normales Trommelfell dieselbe keineswegs ausschliesst.

Acusticusschwindel (Menière'scher Schwindel, Ohrschwindel). Da der Nervus acusticus mit seinem Ramus vestibuli die halbzirkelförmige Canüle innerviert und diese als Organe des Gleichgewichtes zu betrachten sind, so ist es verständlich, dass bei Affectionen, welche den Acusticus betreffen, Schwindelercheinungen vorkommen. Am bekanntesten sind dieselben bei Affectionen des Labyrinths und des Mittelohres. Bei den anatomisch nachgewiesenen Beziehungen des Acusticus zum Kleinhirn dürfte auch der Kleinhirnschwindel (vgl. S. 725) seinem Wesen nach mit dem Acusticusschwindel identisch sein.

### Otoskopische Befunde.

Da Erkrankungen des Gehörorganes selbst bei Leuten, die sich als vollkommen gesund betrachten, sehr häufig sind, so muss unter allen Umständen da, wo eine Gehörsstörung constatirt wird, der otoskopische Befund aufgenommen werden, um die Frage zu entscheiden, ob der Gehörsstörung eine Erkrankung des Gehörnerven oder des Ohres zugrunde liegt. Diese Frage wird, wie erwähnt, durch den Rinne'schen Versuch, auch abgesehen von den gegen die Beweiskraft dieses Versuches überhaupt oben geltend gemachten Bedenken nicht immer entschieden. Auch die Otoskopie lässt aber in manchen Fällen in Betreff der Deutung einer Gehörsstörung Zweifel übrig. Gerade dieser Umstand erschwert die Verwertung der Gehörsstörungen für die Localdiagnose von Hirnkrankheiten sehr.

In Betreff der Deutung otoskopischer Befunde verweise ich auf den vorzüglichen „Atlas der Beleuchtungsbilder des Trommelfells“ von Politzer, Wien, Braumüller, 1896.

### Nachweis der Simulation von Taubheit.\*)

Handelt es sich um Simulation beidseitiger vollkommener Taubheit, so ist gewöhnlich bloss eine längere Spitalbeobachtung geeignet, die Simulanten zu entlarven.

\*) Zum Theil nach Siebenmann, Untersuchung auf Simulation von Schwerhörigkeit oder Taubheit. Schweizerischer Medicinalkalender 1895, S. 76 f.



Simulation beidseitiger oder einseitiger Schwerhörigkeit versteht sich dadurch, dass, wenn man die Gehörprüfung (jedes einzelnen Ohres) bei verschlossenen Augen vornimmt, so dass das Explorand die Distanz, in welcher die Schallquelle sich befindet, nicht kennt, widersprechende Angaben bei rasch nacheinander stattfindender Wiederholung der Untersuchung gemacht werden.

Simulation einseitiger vollständiger Taubheit kann auf sehr verschiedene Weise entlarvt werden.

1. Man verschliesst dem zu Untersuchenden das normale Ohr. Gibt er dabei an, dass, wenn man unmittelbar vor dem angeblich tauben Ohre spricht, dies nicht verstanden wird, so liegt Simulation oder Aggravation vor, da unter diesen Verhältnissen auch das verschlossene gesunde Ohr die Conversationssprache versteht.

2. Man steckt dem zu Untersuchenden in jedes Ohr luftdicht einen circa  $1\frac{1}{3}$  m langen, leichten und nicht zu engen Gummischlauch, der an dem anderen Ende in einen Trichter endigt. Der Untersuchende spricht hinter dem Rücken des zu Untersuchenden mit Flüsterstimme und ziemlich rasch bald in den einen, bald in den anderen Trichter Zahlen, die der zu Untersuchende nachsprechen muss. Liegt Simulation vor, so spricht der Simulant infolge der verwirrenden und ermüdenden Wirkung, die das Verfahren ausübt, schliesslich auch die Zahlen nach, die in das angeblich taube Ohr gesprochen werden. Der Untersuchende muss sich selbst auf das Verfahren einüben. Am besten schreibt er sich die vorzusprechenden Zahlen auf und bezeichnet die in das linke Ohr zu sprechenden Zahlen mit *L*, die anderen mit *R*, damit er sich nicht irrt. Noch leichter gelingt der Versuch, wenn sich zwei Untersuchende, von denen jeder einen der Trichter übernimmt, in die Rollen theilen. Dieses Verfahren ist gewissermassen der Analogon zu der stereoskopischen Entlarvung simulirter einseitiger Blindheit (S. 792).

3. Man schlägt eine  $a^1$ -Stimmgabel an und setzt sie senkrecht auf die Mitte des Scheitels. Ist das eine Ohr normal, so muss der Untersuchte den Ton unter allen Umständen hören. Wiederholt man den Versuch mit verschlossenem normalen Ohre und gibt der Untersuchende an, nun nichts mehr zu hören, so simuliert er, da das normale Ohr, auch wenn es verschlossen ist, durch Knochenleitung die Stimmgabel hören muss.

4. Manche Simulanten werden dadurch entlarvt, dass sie behaupten, nicht angeben zu können, ob eine in der Nähe des angeblich nicht hörenden Ohres auf den Schädelknochen gesetzte angeschlagene grosse Stimmgabel ( $A$  oder  $C$  oder  $A^1$ ) schwingt oder nicht, während die Schwingungen einer derartigen tiefen Stimmgabel auch von Tauben gefühlt werden.

Mit Recht macht Siebenmann darauf aufmerksam, dass man bei der Deutung der Versuchsergebnisse sich vor der Verwechslung einer Aggravation mit vollständiger Simulation hüten muss, und dass man sein Urtheil nie bloss nach dem Resultate einer einzigen Prüfungsmethode formulieren sollte.

Im übrigen verweise ich in Betreff des Nachweises der Simulation von Gehörsstörungen auf das S. 792 angeführte Werkchen von M. Burchardt.

## IX., X., XI. Hirnnerv: Glossopharyngeus, Vagus, Accessorius (Vagusgruppe).

### Physiologische Vorbemerkungen.

Diese drei Nerven sind in ihren Ursprungsgebieten in der Medulla oblongata eng verbunden und gehen während und nach ihrem gemeinsamen Austritte aus der Schädelhöhle durch das Foramen jugulare so vielfache Anastomosen ein, dass es der

experimentellen Physiologie vielfach noch nicht gelungen ist, die Function derselben scharf auseinanderhalten. Namentlich lässt sich die Function des Vagus und Accessorius bisher nicht scharf trennen. Die klinische Forschung befindet sich in der nämlichen schwierigen Lage, weil pathologische Zustände infolge der anatomischen Verhältnisse häufig die drei Nerven central und peripher gemeinsam treffen.

Der periphere Glossopharyngeus versorgt mit motorischen Fasern die Muskeln des Schlundkopfes, die *Constrictores pharyngis* und den *M. stylopharyngeus* und theilteilt sich gemeinsam mit dem Facialis und Accessorius an der Innervation der Muskeln des weichen Gaumens. Der Glossopharyngeus ist ferner der secretorische Nerv der Parotis. Er sendet vom Ganglion petrosum aus die secretorischen Fasern durch den Nervus tympanicus (N. Jacobsoni) zum Ganglion oticum, von wo sie durch den N. auriculotemporalis des dritten Trigeminiastes zur Ohrspeicheldrüse gelangen (Fig. 237, S. 821). Der Glossopharyngeus enthält ferner sensible Fasern, welche sich auf der Zungenbasis, im Pharynx und auf dem weichen Gaumen ausbreiten. Diesen Fasern kommt die Vermittlung der Geschmacksempfindung namentlich für Bitteres und Süßes zu. Ausserdem haben die sensiblen Fasern die wichtige Function, während des Schluckactes die Athmung zu hemmen.

Der periphere Vagus enthält einerseits motorische, anderseits sensible Fasern. Die motorischen Fasern versorgen mit dem Glossopharyngeus und Accessorius zusammen die Muskeln des Schlundkopfes, des weichen Gaumens und des Oesophagus. Dadurch ist der Vagus zusammen mit dem Glossopharyngeus wesentlich beim Schluckact theilhaftig. Ausserdem enthält er die motorischen Fasern, welche im Laryngeus inferior oder Ramus recurrens vagi zum Kehlkopf verlaufen und dort die sämtlichen Kehlkopfmuskeln mit Ausnahme des Cricothyreoideus und des Thyreo- und Aryepiglotticus versorgen. Auch die zuletzt genannten, nicht vom Recurrens vagi innervierten Kehlkopfmuskeln werden von im Vagus verlaufenden Fasern versorgt. Diese erreichen aber den Kehlkopf durch den Nervus laryngeus superior. Dieser innerviert also den Musculus cricothyreoideus und die Epiglottismuskeln (Thyreo- und Aryepiglotticus). Der Vagus ist ferner der motorische Nerv des Magens und theilweise auch des Darmes und der Hemmungsnerv des Herzens, indem bekanntlich die centrifugale Reizung eines oder beider Vagi die Herzaction verlangsamt und gleichzeitig die Herzkraft herabsetzt, während Durchschneidung eines oder namentlich beider Vagi die Herzaction beschleunigt. Ferner wird angenommen, dass der Vagus die Bronchialmuskeln und die Gefässe der Lungen innerviert. Von sensiblen Aesten gibt der Vagus zunächst einen kleinen Zweig Ramus auricularis vagi an die Hinterwand des äusseren Gehörganges ab, sodann solche an die Schleimhaut des Pharynx, Larynx, der Trachea und der Bronchien und an das Herz, wahrscheinlich auch an den Magen und Darm. Die sensiblen Fasern für den oberen Theil des Larynx verlaufen in dem als Laryngeus sup. bezeichneten Ast, diejenigen für den untern Theil des Larynx dagegen in dem Laryngeus inferior oder recurrens. Die sensiblen Fasern des Vagus haben wichtige regulatorische Beziehungen zur Athmung. Die bekannteste ist die Wirkung des Laryngeus sup. bei centripetaler Reizung expiratorischen Athmungsstillstand hervorzurufen. Die sensiblen Vagusäste der Lungen haben insofern einen Einfluss auf die Athmung, als Dehnung der Lungen die Expiration, Zusammensinken derselben die Inspiration anregt. Jedoch darf die daraus von Hering und Breuer gefolgerte Selbststeuerung der Athmung nur so verstanden werden, dass die sensiblen Erregungen der Lungenvagi einen mittleren Dehnungszustand der Lungen herzustellen bestrebt sind, während der Rhythmus der Athmung von einer derartigen Selbststeuerung unabhängig, vielmehr eine automatische Function des Athmungscentrums ist. Der Rhythmus der Athmung wird durch die centripetalen Vagusfasern nur insofern beeinflusst, als durch Vagusdurchschneidung die Athmung verlangsamt, durch schwache centripetale Vagusreizung dagegen beschleunigt wird. Der Vagus ist ausserdem der wichtigste sensible Hustennerv. Von der gesamten sensiblen Ausbreitung des Vagus aus mit Ausschluss des N. auricularis vagi kann Husten ausgelöst werden. Von klinischem Interesse ist ein beim Thier nachweisbarer vom Herzen kommender Vagusast, der Ludwig-Cyonsche Depressor, dessen centrale Reizung eine erhebliche Herabsetzung des Blutdruckes ohne Beeinflussung des Herzens, also wohl durch Gefässerweiterung hervorruft. Sensiblen Vagusästen des Pharynx und des Magens wird ferner die Eigenschaft zugeschrieben, Ekelempfindung und damit zusammenhängend mit dem Reflexwege Erbrechen hervorzurufen. Jedoch ist beim Thier das Erbrechen nicht an das Intactsein der Vagi gebunden, da auch nach doppelseitiger Vagusdurchschneidung vom Magen aus noch der Brechact ausgelöst werden kann. Es mussen



also noch weitere unbekannte Bahnen für den Brechreflex existieren. Secretorische Einflüsse des Vagus (namentlich auf die Absonderung des Magensaftes) werden vermuthet, sind aber noch nicht sicher nachgewiesen.

Einfluss sind die Functionen des peripheren Accessorius. Derselbe ist rein motorisch, anastomosiert durch seinen Ramus internus mit den Pharyngeal- des Vagus und Glossopharyngeus und nimmt hierdurch an der Innervation des weichen Gaumens theil, während er mit seinem Ramus externus den Musculus sternocleidomastoideus und cucullaris innerviert.

Schwieriger als die Feststellung der peripheren Ausbreitungen und Functionen der drei Nerven der Vagusgruppe ist die Bestimmung der centralen Ursprungsgebiete der für die einzelnen Functionen bestimmten Fasern. Einigkeit besteht nur darüber, dass die Geschmacksfasern von Hause aus dem Glossopharyngeus angehören und dass die Innervation des Sternocleidomastoideus und Cucullaris anschliesslich eine Function des Accessoriuskernes ist. Dagegen ist man aus Gründen, die oben auseinandergesetzt wurden, noch nicht darüber einig, ob nicht manche in der Peripherie in den Bahnen des Vagus und Glossopharyngeus sich abspielende Functionen an Fasern gebunden sind, welche ursprünglich dem Accessorius angehören und sich den beiden anderen Nerven bloss peripher beigesellt haben. So werden von den meisten Autoren die herverlangsamenden Fasern des Vagus und namentlich auch die motorischen Fasern für den Kehlkopf vom Accessoriuskern abgeleitet. Vor kurzem wurden aber durch Grabower die Beziehungen des Accessorius zum Kehlkopf wieder geleugnet. Die Frage ist jedenfalls noch nicht spruchreif. Ebenso lässt sich noch nicht mit Bestimmtheit sagen, inwieweit sich der Accessoriuskern an der Innervation derjenigen Glossopharyngeus- und Vagusfasern theiligt, welche die Schluck- und Gaumenmuskulatur versorgen.

In Betreff der anatomischen Beziehungen der Kerne der drei Nerven der Vagusgruppe zueinander vgl. Fig. 240 u. 241 S. 838 f.

### Pathologische Verhältnisse.

Die Fasern der drei Nerven der Vagusgruppe können sowohl in ihrem peripherischen Verlaufe als auch innerhalb des Hirnstammes resp. der Medulla oblongata erkranken. Jedoch gilt in Betreff der centralen (supranucleären) Innervation derselben das nämliche wie für die Augenmuskelnerven, den motorischen Trigeminus und den oberen Ast des Facialis: Die centrale Innervation ist nicht eine ausschliesslich gekreuzte, sondern die Hemisphäre der einen Seite theiligt sich an der Innervation der beidseitigen Nerven (vgl. Fig. 228 S. 796). Infolgedessen machen einseitige Hemisphärenherde von Seite der Nerven der Vagusgruppe wenig oder keine Störungen, weil die andere Hemisphäre die Function aufrecht erhält, und es können deshalb einseitige Lähmungserscheinungen im Gebiete dieser Nerven, ähnlich wie einseitige Augenmuskellähmungen (vgl. S. 795 f.) und motorische Trigeminuslähmungen (S. 811), meist ohneweiters, sofern sie überhaupt intracraniellen Ursprung haben, auf die Hirnbasis oder Medulla oblongata localisirt werden. Namentlich bleibt bei der cerebralen Hemiplegie bei ihrem gewöhnlichen Sitz im Grosshirn fast immer ungestört die Action der Stimmbänder, der Schluckmuskeln und des Sternocleidomastoideus, während allerdings eine Parese des Cucullaris der hemiplegischen Seite, der offenbar vorwiegend gekreuzt innerviert wird, dabei die Regel ist. Ausgenommen ist von dieser Parese die claviculare Portion des Cucullaris, welche respiratorische Functionen ausübt und beidseitig innerviert ist. Beidseitige Lähmungen der Nerven der Vagusgruppe können auf „pseudobulbärem“ Wege durch doppelseitige Hemisphärenherde entstehen (vgl. S. 836).

In Betreff der Symptomatologie der Läsionen der drei Nerven der Vagusgruppe ist im übrigen Folgendes zu sagen:

Störungen der motorischen Innervation des weichen Gaumens können nach unseren Auseinandersetzungen nicht bloss bei Lähmungen des Facialis, sondern auch bei solchen des Glossopharyngeus und Vagus sowie



der Kern- und Wurzeltheile des Accessorius zustande kommen. In Betreff der Erscheinungen ein- oder beidseitiger Gaumenlähmung vergleiche man das beim Facialis Angeführte [S. 813 u. (Reflex) 823]. In ähnlicher Weise kommen für die übrigen Schluckbewegungen peripher Glossopharyngeus und Vagus, ausserdem aber auch das Ursprungsgebiet des Accessorius in Betracht. Die Störungen des Schluckactes ergeben sich aus den subjectiven Angaben der Patienten und der directen Beobachtung der letzteren während des Schluckens. Einseitige Vaguslähmung, wie sie chirurgisch beobachtet wird, beeinflusst das Schlucken nicht wesentlich. Die Störung der dem Vagus resp. dem Accessorius angehörigen motorischen Innervation des Kehlkopfes wird einerseits bei der Stimmbildung, anderseits durch die Erscheinungen des mangelhaften Kehlkopfverschlusses oder (bei der Posticuslähmung (vgl. unten) der Kehlkopfstenose zur Geltung kommen. Die Störung der Stimmbildung hängt ab von der Läsion der im Laryngens inf. verlaufenden Fasern für die Stimmbandmuskulatur. Der mangelhafte Verschluss des Kehlkopfes hängt ab von der Lähmung der Glottisverengerer (Cricoaerytaenoides lateralis und Interarytaenoides) sowie des Musculus aryepiglotticus. Die beiden ersteren werden vom Laryngens inf., der letztere vom Laryngens superior versorgt. Die Folge des mangelhaften Kehlkopfverschlusses ist, dass die Patienten sich leicht verschlucken und nicht mehr gehörig husten und pressen können. Die Lähmung des Glottisschlusses ist jedenfalls, wie Traube gezeigt hat, die wichtigste Ursache der schweren Folgen doppelseitiger Vagusdurchschneidung beim Thiere und der doppel-seitigen Vaguslähmung beim Menschen. Es kommt dabei bekanntlich regelmässig zur letal verlaufenden sogenannten Vaguspnemonie. Man nimmt an, dass es sich dabei im wesentlichen um Schluckpnemonien handelt infolge des fehlenden Kehlkopfverschlusses und der Unfähigkeit zum Husten und Expectorieren. Ob dabei auch die Lähmung der Bronchialmuskeln und der Lungengefässe irgendeine Rolle spielt, ist noch nicht festgestellt. Sowohl die Stimm-bildung als auch der Glottisschluss ist bei einseitiger Vagus- resp. Accessoriuslähmung nicht immer so erheblich gestört als man glauben sollte, weil das gesunde Stimmband in hohem Maasse durch stärkere Locomotion dem gelähmten compensatorisch entgegenkommen kann. Immerhin ist für den Kundigen die unreine, etwas heisere, schwache Stimme bei einseitiger totaler Stimmbandlähmung so charakteristisch, dass die Diagnose dieser Erkrankung danach zuweilen schon vor der laryngoskopischen Untersuchung mit Wahrscheinlichkeit gestellt werden kann. Bei der allmählichen Entwicklung einer Lähmung des Nervus recurrens, ganz gleichgültig, ob dieselbe nucleärer oder peripherer Natur ist, betrifft die Lähmung fast immer zuerst vorwiegend der die Glottis erweiternden Cricoaerytaenoides posticus. Infolgedessen ist das erste Symptom einer zunehmenden motorischen Kehlkopflähmung durch das Ueberwiegen der Glottisschliesser eine Verengerung der Glottis. Das betreffende Stimmband begibt sich in Adductionsstellung und falls die Lähmung beidseitig ist, so kann daraus ein ernsthaftes Athmungshindernis mit allen Erscheinungen der kehlkopfstenotischen Dyspnoe (vgl. S. 75 f.), die sogar eine Tracheotomie nöthig machen kann, resultieren. Man pflegt in solchen Fällen den Sachverhalt kurz als Posticuslähmung zu bezeichnen. Die Erklärung dieser merkwürdigen Bevorzugung des Cricoaerytaenoides posticus bei dem Einsetzen von Recurrenslähmungen hat zu zahlreichen, noch keineswegs abgeschlossenen Discussionen geführt. Meist wird angenommen, dass es sich dabei um eine grössere Empfindlichkeit derjenigen Neurone handle, welche der Glottiserweiterung vorstehen. Mir scheint jedoch diese Annahme willkürlich und überflüssig zu sein.

und ich möchte die Erklärung der in Frage stehenden Erscheinung vielmehr einfach darin sehen, dass die Muskulatur der Glottisverengerer diejenige der Erweiterer quantitativ ganz beträchtlich überwiegt, was ja auch der Thatsache entspricht, dass die Verengerer beim Phonieren, bei Husten und der Bauchpresse, überhaupt bei allen Formen des Glottisschlusses sehr viel mehr Arbeit leisten, als die Erweiterer bei ihrer Function. In der That haben ja auch fast alle Kehlkopfmuskeln, mit einziger Ausnahme der *Cricoarytaenoides posticus*, die Function, die Glottis zu verengern und es ist deshalb nicht zu verwundern, wenn der *Cricoarytaenoides posticus* in erster Linie zu kurz kommt und bei partieller Kehlkopflähmung die Wirkung der Verengerer das Uebergewicht erhält. Ohne weiters verständlich erscheint es, dass dann bei Zunahme der Lähmung die Glottisverengerung zurückgeht, indem das Stimmband oder die Stimmbänder aus der Adductionsstellung mehr und mehr in sogenannte Cadaverstellung übergehen. Eine sichere Diagnose einer motorischen Kehlkopflähmung und namentlich die genauere Bestimmung der Muskeln, welche gelähmt sind, ist nur mittelst des Laryngoskopes möglich. Ich verweise in dieser Beziehung auf das Capitel über Laryngoskopie und die dort reproducierten Kehlkopfbilder (S. 686). Charakteristisch für die hysterische Aphonie ist der normale laryngoskopische Befund: Der Kehlkopf verhält sich wie bei einem willkürlich flüsternden Menschen, indem ja der Störung keine eigentliche Lähmung im Vagoaccessoriusgebiet, sondern bloss die psychische Unfähigkeit, den Willen im Sinne der Phonation auf dasselbe wirken zu lassen, zugrunde liegt. Hier seien noch als motorische Vagoaccessorius Symptome der Spasmus glottidis und die spastische Form der hysterischen Aphonie angeführt, in Betreff derer auf die specielle Pathologie verwiesen werden muss.

In Betreff des Nachweises von Störungen der dem Glossopharyngeus eigenthümlichen Geschmacksfunktion, besonders für bitter und süß, vergleiche man S. 812 f. (Trigeminus). Störungen der sensiblen Innervation des Kehlkopfes (Nervus laryngeus sup. und inf.) sind in der Weise festzustellen, dass man mittelst einer gekrümmten Kehlkopfsonde unter Leitung des Spiegels die Kehlkopfschleimhaut berührt und dabei das Fehlen von Empfindung und eventuell das Ausbleiben des Hustenreflexes constatirt.

Die Feststellung von Functionsstörungen der Herz- und Lungenäste des Vagus ist praktisch meist sehr schwierig, weil die sämtlichen Veränderungen, welche Erregungs- und Lähmungszustände dieses Nerven an Circulation und Respiration hervorrufen, pathologisch auch auf anderem Wege, namentlich durch Erkrankungen des Herzens und der Lungen selbst und ausserdem reflectorisch von allen möglichen Nervengebieten aus zustande kommen können. Im allgemeinen dürfte bloss die Feststellung von weniger vieldeutigen Symptomen, so namentlich die Constatierung der oben beschriebenen Erscheinungen seitens des Schluckactes und der Kehlkopfinnervation sowie die sonstige Feststellung von Läsionen, welche ihrer Natur und Lage nach den Vagus betheilt haben können, geeignet sein, um gewisse Veränderungen der Respiration und Circulation auf Lähmungs- und Reizungserscheinungen seitens des Vagus zu beziehen. Am klarsten zu deuten sind jedenfalls die Fälle traumatischer Vaguslähmung.

In Betreff der Herzerkrankungen, welche bei unterbrechenden Läsionen eines oder beider Vagi resultieren, lehren besonders die chirurgischen Erfahrungen über Durchschneidung des Vagus bei Operationen und über Zerstörung beider Vagi durch Tumoren, dass einseitige Vaguslähmung die Pulsfrequenz nicht wesentlich zu beeinflussen braucht und dass da, wo der Puls dadurch beschleunigt



wird, die Störung sich später wieder vollkommen ausgleichen kann, dass aber beidseitige Vaguslähmung meist dauernde Pulsbeschleunigung bis auf 160 Schläge hervorruft. Herzdehnung wurde bisher als Folge von ein- oder beidseitiger Vaguslähmung beim Menschen nicht beobachtet. Für die oft gemachte Annahme, dass Pulsunregelmässigkeiten auf lähmende Vagusaffectionen zurückzuführen seien, liegt meist kein Anhaltspunkt vor. Dagegen lehrt die Physiologie, dass Vagusreizung Pulsunregelmässigkeiten verursachen kann (vgl. Anhang S. 907).

In Betreff der Diagnose der Ursache von Tachycardie erwähne ich hier die von Gerhardt aufgestellte Regel, welche folgendermassen lautet: „Alles zusammen genommen wird man die meisten nervösen Tachycardien auf Vaguslähmung, dagegen mit sehr hohen Pulszahlen (über 200) auf Combination von Vaguslähmung mit Sympathicusreizung, wenige vorzugsweise leichtere Formen auf letztere allein zurückführen können.“ Martius bemerkt dazu: „So gefasst ist diese Regel der Ausdruck bekannter physiologischer Thatsachen. Durch Reizung des Nervus accelerans des Sympathicus lässt sich bei unvergifteten Thieren eine Beschleunigung der Herz pulsation um  $\frac{2}{3}$  bis 70% erzielen, nicht mehr (Aubert). Auch nach doppelseitiger Vagusdurchschneidung ist bei Säugthieren die Erhöhung der Pulsfrequenz nicht eben gross. Nach v. Bezold kann sie auf 120–180 Schläge steigen. So folgt denn zwanglos: Erhöhung bis auf etwa 120 Schläge (30–70% der Normalzahl): Sympathicusreizung, 120–180 Schläge: Vaguslähmung; darüber hinaus: gemeinsame Wirkung beider Ursachen.“\*) Martius wendet sich jedoch gegen den Missbrauch der Annahme von Vaguslähmung oder Sympathicusreizung zur Erklärung von Tachycardien. Er nimmt an, dass für das gut charakterisierte Krankheitsbild der paroxysmalen Tachycardie weder die Annahme von Vaguslähmung, noch die einer Sympathicusreizung zutrifft, sondern dass es sich dabei um eine anfallsweise acute Herzinsuffizienz mit Herzerweiterung handelt, zu der die Tachycardie als secundäres Symptom von wahrscheinlich compensatorischer Bedeutung sich hinzugesellt. Allein auch diese Ansicht von Martius erscheint mir nicht hinlänglich begründet. Die Erscheinungen der Herzinsuffizienz treten gerade bei der paroxysmalen Tachycardie so in den Hintergrund, dass man über die Annahme einer epileptoiden Entladung im Bereiche der Beschleunigungsnerven des Herzens nicht wegwkommt. Auch Nothnagel hat den Versuch gemacht, für die Diagnose der Ursache einer Tachycardie Regeln aufzustellen. Es sagt: „1. Wenn bei paroxysmaler Tachycardie eine sehr hohe Pulsbeschleunigung besteht; wenn die Schlagfolge dabei eine ganz gleichmässige ist und der Herzimpuls sehr schwach ist; wenn anderweitige Symptome fehlen oder nur solcher Art vorhanden sind, bezw. sich erst entwickeln, dass dieselben als Folgeerscheinungen der unvollkommenen Herzentleerung angesehen werden; endlich wenn gar direct eine Lähmung anderer im Vagus verlaufender Nervenbahnen gleichzeitig mit besteht, dann kann man als Ursache im speciellen Falle eine Vaguslähmung annehmen. 2. Wenn im tachycardischen Anfall der Herzimpuls kräftig ist, wenn die peripheren Arterien dabei gut gefüllt und gespannt sind (was aber nicht nothwendig so sein muss), wenn ausgesprochene andere Reizererscheinungen seitens vasomotorischer Nervenbahnen im Anfall auftreten, dann ist die Annahme eines Erregungszustandes der beschleunigenden Nerven (Sympathicus) gerechtfertigt.“ Ich halte diese Kriterien für willkürlich und unzuverlässig.

Ueber das Verhalten der Athmung bei Vaguslähmung finden sich in der Literatur wenig verwertbare Angaben. Nach den physiologischen Experimenten liegt es nahe, anzunehmen, dass auch hier, ähnlich wie für das Herz, bloss beidseitige Läsionen schwere Störungen machen. Bemerkenswert ist die Angabe Edingers, dass Vaguslähmung mit Lungenblähung und infolgedessen mit Dyspnoe verbunden sein kann. Das Auftreten von Vaguspneumonie ist wie wir (S. 830) sahen, wesentlich abhängig von dem mangelhaften Kehlkopfverschluss und somit bloss ein indirectes Lungensymptom der Vaguslähmung.

In Betreff der Störung der Magen- und Darmfunctionen infolge von Vaguslähmung ist beim Menschen noch wenig bekannt. Nur das scheint festzustehen, dass einseitige Vaguslähmungen diese Functionen nicht merkbar beeinflussen.

\*) Martius, Tachycardie, Stuttgart, Enke 1895.



Endlich ist noch zu besprechen die Symptomatologie der Erkrankungen des sogenannten äusseren Accessoriusastes, der den Sternocleidomastoideus und Cucullaris innerviert. Einseitige Lähmung des Sternocleidomastoideus bedingt eine mässige Drehung des Kopfes nach der gelähmten Seite hin, bei welcher das Kinn durch die Wirkung des Antagonisten leicht erhoben wird. Dabei ist die Drehung des Kopfes nach der gesunden Seite zwar schwächer als normal, aber nicht aufgehoben, weil dieselbe nicht ausschliesslich durch den Sternocleidomastoideus, sondern ausserdem durch die tiefen Nackenmuskeln, insbesondere den Obliquus capitis inferior und Splenius der anderen Seite ausgeführt wird. Auf einem einseitigen Reizzustande der zum Sternocleidomastoideus führenden Accessoriusinnervation beruht zum Theil der klonische und tonische Kopfdrehkrampf (Tic rotatoire, Caput obstipum spasticum). Jedoch beweisen die mangelhaften Erfolge der sich auf den Sternocleidomastoideus beschränkenden Myotomien und die sehr viel besseren Resultate, welche bei gleichzeitiger Durchschneidung des entgegengesetzten Splenius und Obliquus cap. inferior erzielt werden, dass der Name Accessoriuskrampf für diese Zustände nicht gerechtfertigt ist, dass es sich dabei vielmehr um den Krampf eines centralen ausgedehnteren Innervationsgebietes (functionell) zusammengehöriger Muskeln handelt. Die Symptome einseitiger Lähmung des Cucullaris sind verschieden, je nachdem der ganze Muskel oder nur einzelne Portionen desselben von der Lähmung betroffen sind. Bei vollständiger Lähmung steht die betreffende Schulter tiefer, das Schulterblatt ist nach vorn und aussen gerückt und der innere Schulterblattrand steht schief von unten und innen nach aussen und oben. Die Hebung des Armes ist etwas behindert, aber lange nicht so stark wie bei der Serratuslähmung. Die eben beschriebene Drehstellung des Schulterblattes, wobei der innere Rand mit seiner oberen Hälfte nach aussen sinkt (Mouvement de bascule, Duchenne) ist gebunden an die Lähmung des mittleren Theiles des Cucullaris, der Acromialportion. Nach Schlodtmann soll dieses Bündel verschont bleiben, wenn der Accessorius an seinem Ursprung durchbrochen ist, da dasselbe ganz oder theilweise durch den Plexus cervicalis innerviert wird. Ueber diesen Punkt sowie darüber, inwieweit die Cervicalnerven auch an der Innervation anderer Theile des Cucullaris theilhaftig sind, sind die Acten noch nicht geschlossen. Bemerkenswert ist, dass bei der juvenilen Muskelatrophie das claviculare Bündel des Cucullaris, das hauptsächlich respiratorische Functionen hat, am längsten verschont wird, so dass Duchenne dasselbe als ultimum moriens des Muskels bezeichnet.

## XII. Hirnnerv: Hypoglossus.

Der Hypoglossus ist der Bewegungs-nerv der Zunge und hat demnach wichtige Functionen beim Kauen, Schlucken, namentlich aber beim Sprechen.

Man lasse zur Prüfung des Hypoglossus zunächst grobe Zungenbewegungen ausführen und beobachte, ob dieselben nach beiden Seiten hin gleichmässig erfolgen. Man beobachte auch das Verhalten der Patienten beim Kauen und Schlucken. Bei einseitiger Hypoglossuslähmung oder -Parese weicht die Zunge beim Vorstrecken nach der gelähmten Seite ab, da für die Richtung der Zunge hauptsächlich der Musculus genioglossus maassgebend ist, welcher durch seine Action die Zunge auf seiner Seite aus der Mundhöhle herauschieben soll. Fällt die Thätigkeit des einen Genioglossus weg oder ist dieselbe geschwächt, so überwiegt die vorschiebende Wirkung des Muskels

der entgegengesetzten Seite, so dass die Spitze nach der gelähmten Seite ab-  
weichen muss.

Davon, dass hier der Genioglossus im Spiele ist, kann man sich bei einseitiger Hypoglossuslähmung zuweilen durch Besichtigung der zurückgezogenen, ruhig auf dem Mundboden liegenden Zunge überzeugen. Dieselbe kann in dieser Stellung infolge der überwiegenden Action der Muskeln der gesunden Seite mit der Spitze nach der gesunden Seite abweichen. Die Lähmung des Genioglossus äussert sich dabei in einer stärkeren Wölbung des Zungenrückens auf der gelähmten Seite, bedingt dadurch, dass der Zug des Genioglossus nach vorn aufgehört hat.

Die Functionsstörung ist bei einseitiger Hypoglossuslähmung nicht immer hochgradig. Sowohl das Kauen als das Schlucken und selbst die Sprache kann dabei, besonders nach einiger Uebung, noch ziemlich gut vor sich gehen.

Die erkrankte Zungenhälfte ist bei älteren peripheren Lähmungen des Hypoglossus gegenüber der gesunden schlaff, dünn und runzelig. Sie zeigt oft fibrilläre Zuckungen in Form eines eigenthümlichen peristaltischen Flimmerns. Dieses Flimmern erfährt durch elektrische Reizung des Nervus lingualis (Chordafasern) oft eine so erhebliche Verstärkung, dass eine wirkliche Bewegung der Zunge zustande kommt (pseudomotorische Wirkung, Heidenhain). Die Zunge ist auf der gelähmten Seite häufig stärker belegt als auf der gesunden.

Bei doppelseitiger Hypoglossuslähmung ist natürlich die Functionstörung eine hochgradige. Die Zunge liegt schlaff auf dem Boden der Mundhöhle und kann gar nicht mehr herausgestreckt, überhaupt nicht mehr oder bloss ganz unvollständig bewegt werden. Die Sprache wird unverständlich, das Einspeicheln der Speisen, das Kauen und Schlucken wird schliesslich unmöglich und da auch der Speichel nicht geschluckt werden kann, so sind die Kranken genöthigt, ihn häufig herauszuspucken.

Bei peripherer Hypoglossuslähmung sind häufig auch die von dem Ramus descendens hypoglossi innervierten Unterzungenspeichelmuskeln mitbetheiligt (M. sternothyroideus, thyrohyoideus, sternohyoideus und unterer Bauch des M. omohyoideus). Die Fasern für diese Muskeln entspringen aus der zweiten und dritten Cervicalnervenzwurzel. Sie mischen sich theils dem Stamm des Nervus hypoglossus bei, um denselben nachher als Ramus descendens wieder zu verlassen, zum Theil schliessen sie sich weiter unten an den letzteren an. Aus der Constatirung der Mitbetheiligung dieser Muskeln an der Zungenlähmung ergibt sich somit der Schluss, dass die Läsion im Hypoglossusstamm unterhalb der Anastomose mit den oberen Cervicalnerven sitzt. Die Lähmung der Unterzungenspeichelmuskeln kennzeichnet sich durch Atrophie der Muskulatur über dem Schilddrüsenknorpel und durch deutlicheres Hervortreten des letzteren sowie (bei einseitiger Lähmung) durch seitliche Verschiebung des Kehlkopfes beim Schlucken. Unter Umständen kann der Nachweis ihrer Lähmung durch die elektrische Untersuchung erbracht werden. (Mot. Punkte vgl. S. 768, Fig. 216.)

Die elektrische Prüfung der Zunge selbst wird in der gewöhnlichen Weise nach S. 764 ff. ausgeführt. Der motorische Punkt des Hypoglossus liegt dicht hinter und über dem Zungenbeinhorn. Der Nerv kann dort von aussen nicht constant, aber doch bei manchen Personen durch tiefes Eindringen einer feinen Elektrode isolirt gereizt werden.

Der Hypoglossus jeder Seite wird von beiden Hemisphären aus innervirt und man hat deshalb bei einseitigen Grosshirnherden, welche zur Hemiplegie führen, keine erheblichen Lähmungserscheinungen von Seite des gekreuzten Hypoglossus zu erwarten. Es gilt hier dasselbe, wie für das Verhalten der oberen Facialisäste bei der Hemiplegie resp. bei der centralen Facialislähmung (vgl. S. 815 f.). Immerhin macht sich ein gekreuzter Einfluss darin geltend, dass zum Bilde der gewöhnlichen Hemiplegie eine mehr oder weniger deutliche Abweichung der Zunge nach der gelähmten Seite gehört, was wie erwähnt auf einer Schwäche des Genioglossus der gelähmten Seite beruht. Diese Abweichung der Zunge bei Hemiplegien geht



gewöhnlich der bestehenden Facialislähmung parallel und wurde deshalb früher auf den Facialis zurückgeführt. Es ist diese Auffassung jedoch nicht richtig, und das Zusammenvorkommen der centralen Facialislähmung und Hypoglossusparese hat seinen Grund darin, dass die centrale Bahn und auch die corticalen Centren dieser Nerven in unmittelbarer Nähe zueinander liegen. Zu einer Erschwerung des Kauens, Schluckens und Sprechens kommt es gewöhnlich infolge dieser hemiplegischen Hypoglossusparese nicht oder doch bloss vorübergehend.

## II. Die Charaktere der motorischen Hemiplegie. Pseudobulbäre Symptome.

Es wurde in den bisherigen Auseinandersetzungen (vgl. das Schema Fig. 228, S. 796) betont, dass die meisten motorischen Hirnnerven in der Weise durch beide Hemisphären innerviert werden, dass sie durch einseitige Hemisphärenherde, welche eine Hemiplegie der Extremitäten bedingen, keine ausgesprochene gekreuzte Lähmung erfahren. Dies gilt, wie wir sahen, insbesondere von den Augenmuskelnerven (mit Ausnahme der conjugierten Bahn für die Seitwärtsbewegung), vom motorischen Trigemimus, vom motorischen Glossopharyngeus, vom Vagus und den meisten Fasern des Accessorius, namentlich den Stimmbandfasern und den Fasern für den Sternocleidomastoideus. In geringerem Grade werden, wie oben auseinandergesetzt wurde, durch einseitige Hemisphärenherde gekreuzt betroffen: der obere Ast des Facialis, der Hypoglossus (Genioglossus), die Fasern für den Cucullaris, mit Ausnahme der Fasern der Clavicularportion, welche intact bleiben. Stark betroffen werden dagegen die Fasern des unteren Facialisastes, weil dieselben vorwiegend gekreuzt innerviert werden. Deshalb gehört zum typischen Bilde der cerebralen Hemiplegie zwar eine ausgesprochene Lähmung des unteren Facialisastes, dagegen kommen bei derselben keine oder nur unerhebliche und partielle Lähmungserscheinungen seitens anderer motorischer Hirnnerven vor.

In ähnlicher Weise zeigen bei der Hemiplegie auch die offenbar beidseitig innervierten Muskeln der Athmung und der Bauchpresse auf der gelähmten Seite bloss eine leicht übersichtbare Schwäche.

Dass in allen diesen Fällen der einseitige Hemisphärenherd doch wohl einen doppelseitigen Innervationsdefect bedingt, der aber der Untersuchung deshalb entgeht, weil doppelseitige Lähmungserscheinungen mässigen Grades sehr schwer objectiv feststellbar sind, wurde auf S. 795 f. für die Augenmuskeln angedeutet. Es gilt dies aber in gleicher Weise auch für die übrigen beidseitig innervierten Muskelgebiete.

Erst in neuerer Zeit ist die motorische Hemiplegie auch in Betreff der dabei beobachteten stärkeren oder schwächeren Betheiligung der einzelnen Extremitätenmuskeln durch Wernicke\*) und Mann\*\*) einer genaueren Analyse unterzogen worden. Es hat sich dabei ergeben, dass zunächst, wie schon lange bekannt, das Bein stets weniger stark als der Arm befallen wird und dass sich in Betreff des Grades der Betheiligung der einzelnen Muskelgruppen für Arm und Bein folgende Regeln aufstellen lassen:

Arm\*): Am stärksten, bei leichteren und abklingenden Lähmungen oft ausschliesslich gestört ist in allen Gelenken die Streckung (Ellbogen, Handgelenk, Fingergelenke), die Supination der Hand und die Ad- und Abduction und Opposition des Daumens sowie das Spreizen der Finger, während alle anderen, speciell die Beugebewegungen weniger betroffen zu sein pflegen. Die Stellung des gelähmten Armes ist deshalb im allgemeinen eine in allen Gelenken gebeugte und leicht pronierte.

Bein\*\*): Am stärksten, bei leichteren und abklingenden Erkrankungen ausschliesslich gelähmt sind alle beim Gehen das Bein verkürzenden Muskeln, also diejenigen, welche das Vorsetzen des Beines beim Gehen besorgen und somit beim ersten Tempo des Ganges thätig sind. Weniger und in den leichteren Fällen gar nicht gelähmt sind dagegen die für das Gehen wichtigeren Muskeln, welche das Bein verlängern und dadurch den Körper beim Gehen nach vorne schieben. Stark gelähmt sind also die Beuger des Ober- und Unterschenkels, Ileopectus, Gracilis, Sartorius und die Dorsalflexoren des Fusses, nämlich Tibialis anticus und Extensor digitorum communis. Der lange Bicepskopf und die Semimuskeln sind, obsehon sie als Beuger

\* Wernicke, Berl. klin. Wochenschr. 1889, S. 45 und Lehrbuch der Gehirnkrankheiten 1881. Cassel, Fischer.

\*\* Mann, Volkmanns Sammlung klin. Vorträge, Neue Folge, Nr. 132, Leipzig 1895, und D. Zeitschr. f. Nervenheilkunde 1896, Bd. X, H. 1 u. 2, S. 1.



des Unterschenkels wirken können, bei der Hemiplegie, ohne dass dies jener Regel widerspricht, deshalb wenig gehäut, weil sie beim Gehen wegen ihrer streckenden Wirkung auf das Hüftgelenk nicht als Beuger des Unterschenkels, sondern als Strecker des Oberschenkels, als Verlängerer des Beines, in Betracht kommen. Ebenso wirkt der Gastrocnemius beim Gehen nicht als Beuger des Unterschenkels, sondern als Strecker des Fusses, er verhält sich also entsprechend jener Regel als Strecker und als Verlängerer des Beines und bleibt verhältnismässig frei bei der Hemiplegie. Es sei noch bemerkt, dass die Beugung des Oberschenkels bei der Hemiplegie oft weniger betroffen gefunden wird, als man nach der Mann'schen Regel glauben sollte, weil neben dem Ileopectus der als Strecker erhaltene Quadriceps bei dieser Bewegung mitlähmt.

Zur Erklärung dieser eigenthümlichen Ausbreitungsverhältnisse der motorischen Lähmung bei der Hemiplegie es gelten die angeführten Regeln in ganz gleicher Weise für die cerebrale wie für die spinale Hemiplegie) muss angenommen werden, dass die schwerer gelähmten Muskeln ähnlich wie der untere Ast des Facialis vorwiegend gekreuzt, d. h. von der entgegengesetzten Hirnhemisphäre aus innerviert werden, während die Muskelgruppen, welche bei der Hemiplegie gewöhnlich weniger betroffen sind, ähnlich dem oberen Aste des Facialis und den meisten übrigen motorischen Hirnnerven beidseitig innerviert werden, so dass für sie der Ausfall der gekreuzten Bahn wohl Schwäche, aber keine gekreuzte hochgradige Lähmung bedingen kann. Mit dieser Annahme von der doppelseitigen Innervation stimmen vollkommen überein die Angaben von Pitres und Dignat,<sup>\*)</sup> welche bei cerebralen Hemiplegien eine Abnahme der Kraft auch am „gesunden“ Bein um 50%<sup>o</sup> am gesunden Arm um 38%<sup>o</sup> fanden. Die sogenannten Hemiplegien sind also in strengem Sinne des Wortes gar nicht Hemiplegien, sondern Paraplegien mit vorwiegend gekreuzter Lähmung<sup>\*\*)</sup>.

Sehr eigenthümliche Erscheinungen seitens der motorischen Hirnnerven entstehen infolge ihrer doppelseitigen Innervation bei beidseitigen Hemisphärenherden. Jeder dieser Herde erzeugt, da wo er Fasern für beide Seiten betrifft, ein beidseitiges Deficit der Innervationen, welches zwar wegen seiner Beidseitigkeit latent bleibt, für welches aber eine Deckung fehlt. Ein Blick auf die Fig. 22, S. 796 unter Voraussetzung der gleichzeitigen Existenz der Herde  $x$  und  $z$  macht dies klar. Infolge dessen können doppelseitige Hemisphärenherde, wenn sie überhaupt die motorische Faserung betreffen, durch Summation ausgesprochene doppelseitige Lähmungen selbst solcher motorischer Hirnnerven machen, welche einseitig aus den besprochenen Gründen nie erheblich gelähmt werden. Das Symptomenbild hat in diesen Fällen, insofern bulbäre Nerven, wie motorischer Trigeminus, Accessorius, Hypoglossus und oberer Ast des Facialis, ergriffen werden, grosse Ähnlichkeit mit Lähmungen, welche von den Kernregionen der Medulla oblongata und des Pons ausgehen, und man spricht deshalb bei diesen Summationen zweier Hemiplegien von pseudobulbären Symptomen. Pseudobulbäre Symptome können sowohl durch zwei gleichzeitig existierende Hemisphärenherde bedingt sein als auch dadurch, dass zu einem alten Hemiplegieherd, welcher für die genannten Nerven aus den bekannten Gründen keine Symptome machte, später ein anderseitiger Herd hinzutritt, wodurch die Erscheinungen manifest werden.

In ähnlicher Weise lehrt die Erfahrung in völliger Uebereinstimmung mit der Theorie der doppelseitigen Innervation, dass Patienten, welche von einer Hemiplegie geringe Reste zurückbehalten haben, sobald zu der ersten Hemiplegie eine Hemiplegie der anderen Seite tritt, auch auf der zuerst erkrankten Seite schwerer gelähmt werden.

\*) Citiert nach Pierre Marie, Leçons sur les maladies de la moëlle 1892 S. 26.

\*\*) Die auffällige Thatsache, dass auch bei Rückenmarksläsionen, welche die motorische Leitung auf beiden Seiten partiell unterbrechen (unvollständige Quersäulen-, motorische Systemerkrankungen) die von Mann aufgestellte Regel in Betreff des Verhaltens der Verlängerer und der Verkürzer des Beins häufig zum Ausdruck kommt, lässt sich freilich nur durch die weitere Annahme erklären, dass die Verlängerer, abgesehen von der beidseitigen Innervation, auch sonst günstigere Innervationsverhältnisse darbieten, z. B. vielleicht durch grössere Faserzahl ihrer Leitungsbahnen. Bei der Annahme, dass diese grössere Faserzahl der Leitungsbahnen der beidseitig innervierten Muskelgebiete auch die peripheren Neurone betrifft, würde dies eine bessere Innervation auch der spinalen Reflexe dieser Muskelgebiete bedeuten. Es könnte dies dann neben der auf S. 717 gegebenen Erklärung für die Deutung der Thatsache benützt werden, dass die beidseitig innervierten Muskelgebiete, am Arm die Beuger, am Bein die Strecker, bei den durch absteigende Degeneration bedingten Contracturen die Oberhand behalten.

### III. Cerebrale Localisationen.

Ohne des Genaueren auf die cerebrale Localisationslehre eingehen zu wollen, welche mehr in die specielle Diagnostik gehört, gebe ich aus praktischen Gründen hier bloss die folgenden Abbildungen, welche bei Problemen der corticalen und Kern-diagnostik zur Orientierung benützt werden können.



Fig. 238.

Corticale Localisation nach Debove und Achard.

1 Rumpf, 2 Schulter, 3 Ellbogen, 4 Handgelenk, 5 die drei letzten Finger, 6 Zeigefinger, 7 Daumen, 8 das von französischen Autoren angenommene „Schreibcentrum“ (vgl. jedoch S. 847), 9 Larynx, 10 Broca'sches (motorisches) Sprachcentrum, 11 Zunge, 12 Mund, 13 unterer Facialis, 14 oberer Facialis, 15 Augenmuskeln, 16 Sehnen, 17 Hören, sensorisches (Wernicke'sches) Sprachcentrum, 18 Schmecken (?), 19 Conjugierte Augen- und Kopfbewegungen, 20 Hüftgelenkbewegungen, 21 Bewegungen im Kniegelenk, 22 Bewegungen im Sprunggelenke, 23 Bewegungen der grossen, 24 der kleinen Zehe.

In Betreff der noch schwebenden Streitfrage über die centrale Innervation der conjugierten Augenbewegungen vgl. S. 708. Flechsig bestreitet die Localisation des Centrum für die conjugierten Augenbewegungen im Unterschläppchen, wie sie von Wernicke angenommen wird, deshalb, weil er in dieser Region nur wenige Projectionsfasern gefunden hat. Er nimmt an, dass bei der conjugierten Ablenkung der Augen, die bei Läsion dieser Stelle zustandekommen kann, es sich um eine Wirkung der Läsion eines von ihm nachgewiesenen Assoziationsfaserzuges zwischen Schläphäre und motorischer Region handelt.

Nach den Untersuchungen von Flechsig ist das „Sehcentrum“ fast ausschliesslich auf die mediale Fläche der Hemisphären, speciell in die Gegend der Fissura calcarina zu verlegen. Die klinisch häufig beobachteten Sehstörungen bei Läsion der Gegend 16 wären hiernach theils als Fernwirkungen, theils dadurch zu erklären, dass solche Läsionen häufig die in der Tiefe liegende Sehfaserung, die centrale Faserung der Tractus optici zum Sehcentrum, mitlädieren.

Nach Flechsig besteht das Riechcentrum oder die Riechphäre des Menschen aus einer frontalen und einer temporalen Abtheilung. Erstere umfasst den gesamten hinteren Rand der Basis des Stirnlappens und den basalen Theil des Gyrus fornicatus, letztere den Uncus und einen Theil des benachbarten inneren Poles des Schläfenlappens. Beide Theile hängen am Grunde der Insel zusammen.

In Betreff der Localisation des Geschmackes vermag Flechsig, der neueste Forscher auf diesem Gebiete, noch keine sicheren Angaben zu machen. Der Punkt 18 im Schema hat durchaus provisorischen Charakter.

Nach Munk sind die in der Figur mit motorischen Centren ausgefüllten Regionen der Centralwindungen und des Lobulus paracentrals (vgl. Flechsig, Gehirn und Seele, Leipzig, Veit u. Cie. 1896) auch als Körperfühlsphäre aufzufassen, d. h. diese Theile enthalten neben den motorischen Centren auf die Centralapparate für die sensiblen Wahrnehmungen, soweit sie nicht den „höheren“ Sinnen (Gesicht, Gehör etc.) angehören, welche besondere Centren besitzen. Nach Flechsig gehören zur Körperfühlsphäre auch der Lobus limbicus, d. h. der Gyrus fornicatus, G. uncinatus und G. hippocampi.

Das in der Figur weiss gebliebene Gebiet und ausserdem das nach der Auffassung Flechsig's falschlich mit dem Sehcentrum (16) beasetzte Gebiet des Parietoccipitalbans enthält die Flechsig'schen Assoziationscentren, deren Flechsig drei unterscheidet, nämlich das frontale oder vordere, das Parietoccipito-temporale oder hintere grosse Assoziationscentrum und endlich die Insel. Diese Gebiete zeichnen sich anatomisch dadurch aus, dass sie keine oder nur wenige Projectionsfasern, dagegen sehr reichliche Assoziationsfasern enthalten. Läsionen des vorderen Assoziationscentrums sollen Interessiertheit und Charakteränderungen hervorrufen, Läsionen des hinteren Assoziationscentrums Verlust angesammelter Vorstellungen, positiven Wissens und geistiger Fähigkeiten.

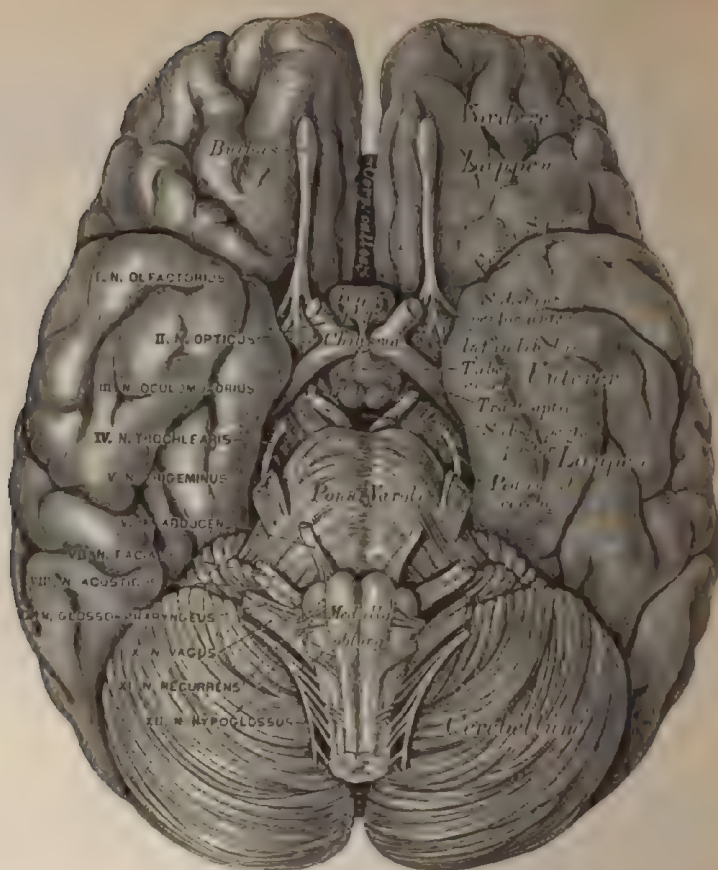


Fig. 239

Hirnbasis mit dem Ursprung der Hirnnerven nach Heitzmann.

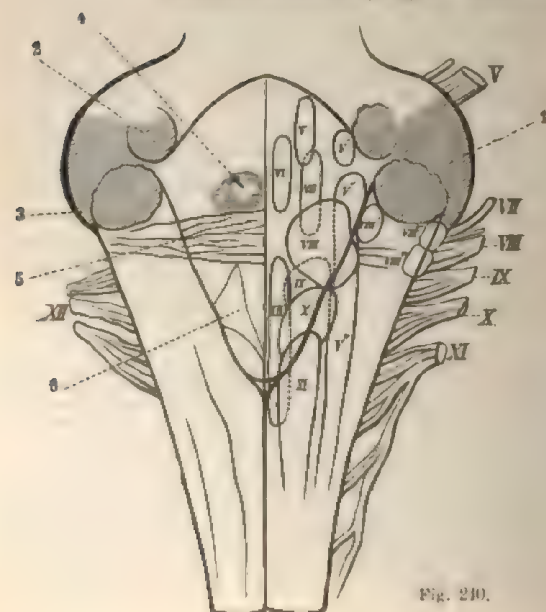


Fig. 24).

Durchsichtige Flächenansicht der Medulla oblongata von hinten nach oben. Auf der rechten Seite die Nervenkerne schematisch eingetragen und mit römischen Ziffern bezeichnet. I Mot. Kern des Trigeminals; II und III mittlerer und unterer sensibler Kern des Trigeminals; IV Abducens kern; V Facialis kern; VII motorischer medialer Acusticus kern; VIII motorischer lateraler Acusticus kern; IX motorischer lateraler Acusticus kern; X Glossopharyngeus kern; XI Vagus kern; XII Accessoriskern; XIII Hypoglossus kern; 1 Bruckenkern; 2 Bruckenkern; 3 Kleinhirnstiel; 4 Funiculus cerebelli; 5 Striae acusticae; 6 Abduktoren. Die römischen Zahlen neben der Figur bezeichnen die entsprechenden Nervenwurzeln.



Durchsichtige Seitenansicht der Medulla oblongata nach Erb, um die relative Lage der wichtigsten Kerne zu zeigen: rechte Hälfte der Oblongata, von der Schnittfläche aus gesehen. Die dieser zunächst gelegenen Kerne sind dunkler gehalten. Schematisch. *Py* Pyramidenbahnen; *Pykr* Pyramidenkreuzung; *O* Olive; *Os* obere Olive; *V* motorischer, *V'* mittlerer sensibler, *V''* unterer sensibler Kern des Trigemini; *VI* Kern des Abducens; *Gf* Knie des Facialis; *VII* Kern des Facialis; *VIII* hinterer medialer Acusticus-kern; *IX* Glossopharyngeuskern; *X* Vagus-kern; *XI* Accessoriuskern; *XII* Hypoglossuskern; *Ks* Kern des zarten Stranges; *RV* Trigeminiwurzel; *RVII* Abducenswurzel; *RVIII* Facialiswurzel.

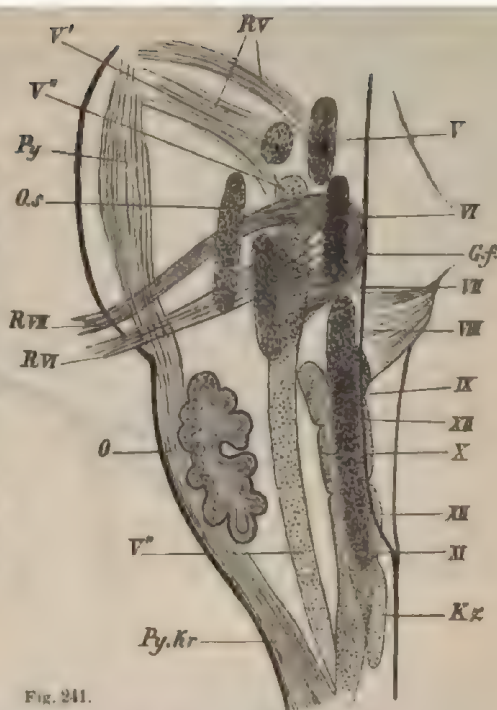


Fig. 241.

## IV. Die Störungen der Sprache.

### 1. Begriff der Sprachbahn.

Die Sprache kommt dadurch zustande, dass in dem sogenannten motorischen Sprachcentrum in der linken Hemisphäre motorische Sprachvorstellungen ausgeübt werden, welche, wenn sie die Activität des Willens erhalten, durch die sogenannte centrale Sprachbahn coordinierte Impulse zu den beidseitigen Kernen der Muskeln der Respiration und Phonation sowie zu den Kernen des motorischen Trigemini, Facialis und Hypoglossus gelangen lassen, Impulse, welche das gesprochene Wort erzeugen. Man hat sich die centrale Sprachbahn gewissermaßen als ein Kabel vorzustellen, welches seine einzelnen Drähte an die erwähnten Kerne vertheilt. Unter Zugrundelegung der Thatsache, dass die Sprachbahn meist bloss linksseitig ausgebildet ist, während die genannten Kerne ausserdem für andere Bewegungen (Athmung, Schlucken, Kauen, Mimik) noch beidseitige centrale Innervationsimpulse erhalten, gestaltet sich das Schema der Sprachbahn, wenn wir in dasselbe auch noch diese beidseitigen Bahnen, welche mit der Sprachfunction der Sprachmuskeln nichts zu thun haben, einzeichnen, wie in beistehender Figur 242. Es sind dabei zur Vereinfachung an Stelle der Kerne des V., VII., IX., X., XI. und XII. Hirnnerven, welche alle an der Sprache theilhaftig sind, bloss die zwei wichtigsten Kerne, nämlich diejenigen des VII. und XII. (Facialis und Hypoglossus) eingezeichnet worden.

Um Missverständnisse zu vermeiden, ist im folgenden als Sprachbahn überall nur diese Bahn von dem Sprachcentrum bis zu den Kernen bezeichnet.

Der wirkliche anatomische Verlauf der Sprachbahn (Fig. 243) gestaltet sich nach Wernicke in der Art, dass dieselbe vom motorischen Sprachcentrum, der sogenannten Broca'schen Stelle (*a* Fig. 243) aus, zunächst etwas nach der Mittellinie hin und nach unten, von da unter der Oberfläche der Inselwindung längs ihrer oberen Kante nach hinten geht, um dann wahrscheinlich schräg nach innen und unten verlaufend in den hinteren Theil des hinteren Schenkels der inneren Kapsel zu treten. Die Lage der Sprachbahn im Hirnschenkel ist noch unbekannt. In Pons und Medulla

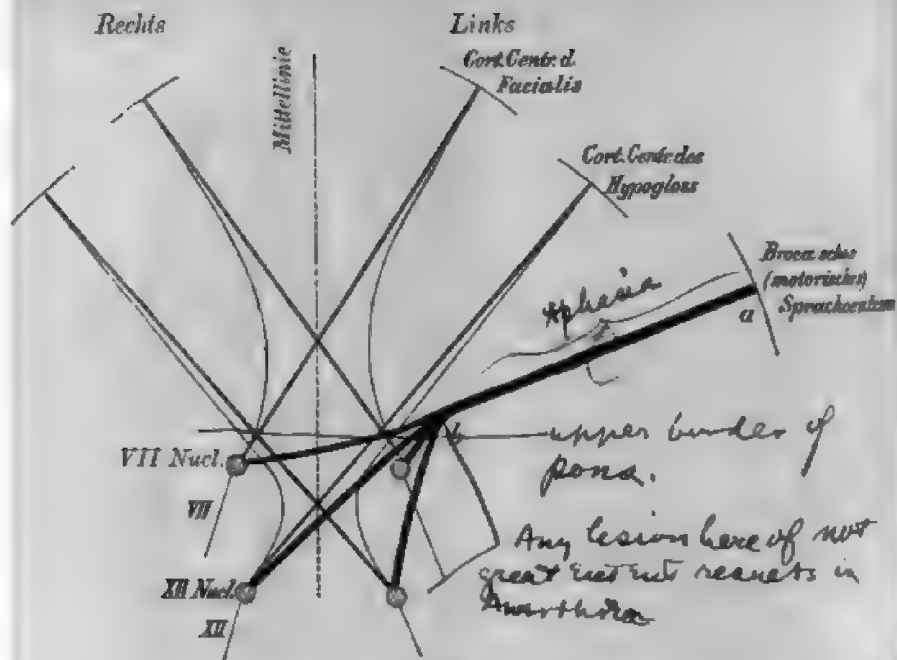


Fig. 242

Schema der motorischen Sprachbahn in ihrem Verhältnis zu der sonstigen (nicht zum Sprechen dienenden) centralen Innervation der Sprachmuskeln. Die Sprachbahn ist durch dickere Linien dargestellt. Von den zum Sprechen dienenden Nervenkegeln sind zur Vereinfachung nur diejenigen des Facialis (VII) und Hypoglossus (XII) gezeichnet.

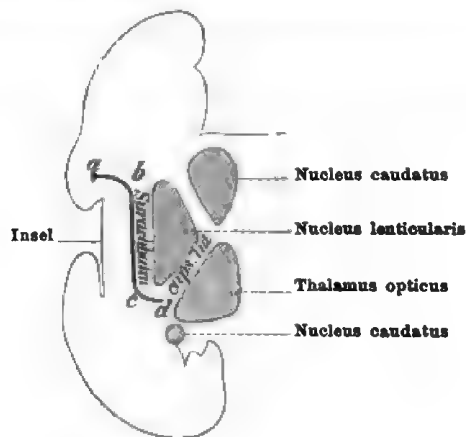


Fig. 243.

Wahrscheinlicher anatomischer Verlauf der motorischen Sprachbahn. Schematischer Horizontalschnitt des Grosshirns (von oben gesehen).

a Mark der Broca'schen Windung. Die Theile ab und cd der Sprachbahn müssen nicht bloss als einwärts, sondern auch als stark abwärts verlaufend (hinter die Bildebene tretend) gedacht werden, so dass ab und cd als nahezu verticale Schenkel durch das horizontale (sagittale) Mittelstück bc verbunden werden. bd verläuft wahrscheinlich in der Capsula externa längs der oberen Kante der Inselwindung.

oblongata endlich zerfasert sich dieselbe nach den beidseitigen Sprachmuskelkernen (Fig. 242) hin. In Fig. 242 entspricht die Stelle *b*, wo die Sprachbahn anfängt sich zu zerfasern, ungefähr der oberen Ponsgrenze.

## 2. Störungen der Sprache durch Ausfallserscheinungen.

Die Sprachbahn kann selbstverständlich an jeder Stelle ihres Verlaufes durch Krankheitsherde unterbrochen werden. Das Symptomenbild wird nun ein ausserordentlich verschiedenes, je nachdem die Sprachbahn da, wo sie noch compact ist (auf der Strecke *ab* Fig. 242), oder da, wo sie sich schon nach den Sprachkernen hin aufgefaserst hat (unterhalb *b*), lüdiert ist. Im ersteren Fall wird im allgemeinen die gesammte Faserung der Läsion zum Opfer fallen, während unterhalb *b* resp. unterhalb des oberen Ponsendes dies nur bei einer so ausgedehnten Läsion möglich wäre, wie sie mit dem Leben nicht verträglich ist. In Folge dessen wird in den klinisch in Betracht kommenden Fällen bei Läsionen unterhalb des Hirnschenkels immer nur ein Theil der Fasern der Sprachbahn unterbrochen. Es hat dies zur Folge, dass bei diesen Läsionen stets bloss eine verstümmelte Sprache (Störung der Aussprache), bei Läsionen im Sprachcentrum selbst oder in der compacten Sprachbahn dagegen gewöhnlich eine vollständige oder nahezu vollständige Vernichtung des Sprachvermögens resultiert. Störungen der ersteren Art nennt man Anarthrie. Störungen der letzteren Art Aphasie.

Diese Unterscheidung ist insofern keine ganz scharfe, als auch bei Läsionen im Sprachcentrum und in der compacten Sprachbahn Störungen von anarthrischem Charakter entstehen können, vorausgesetzt, dass die Läsion keine grob zerstörende ist (vgl. unten, Anarthrie).

### a) Anarthrie.

Die anarthrischen Störungen, bei welchen aus der Auffaserung der Sprachbahn in der Nähe der Kerne einzelne Faserzüge ausgefallen sind, besteht darin, dass der Sprachimpuls zwar im Centrum richtig gebildet und auch nach der Peripherie abgesandt wird, dass aber in Folge der partiellen Leitungsunterbrechung in der Nähe der Kerne nicht mehr jede Ganglienzelle der letzteren das für ein coordinirendes Sprechen nöthige Maass der Innervation erhält. Die Folge ist eine Störung der Coordination der Sprachbewegungen, die analog ist der Ataxie der Extremitätenbewegungen bei partiellen Lähmungen (vgl. S. 723 f.). So bringt ein Patient mit anarthrischer Sprachstörung das Wort noch mit annähernd richtigem Silbentalle und richtiger Betonung zum Vorschein, allein das Wort ist insofern verstümmelt, als Buchstaben darin entweder fehlen oder auch unrichtig ausgesprochen werden. Die anarthrische Störung ist also eine Störung der Aussprache. Da die nicht der Sprachfunction dienenden centralen Bahnen des Facialis, Hypoglossus etc. in inniger Verflechtung mit den Endausbreitungen der Sprachbahn in der Nähe der Kerne verlaufen (vgl. Fig. 242), so wird die zur anarthrischen Sprachstörung führende Läsion der untersten Theile der Sprachbahn sich gewöhnlich auch dadurch charakterisieren, dass sie mit einer mehr oder weniger beträchtlichen Lähmung der Sprachmuskeln auch für andere Bewegungen als diejenigen der Sprache verbunden ist.

Es ist klar, dass eine ganz analoge Störung anarthrischer Natur auch dann entstehen wird, wenn nicht die Endfasern der Sprachbahn in der Nähe der Kerne, sondern diese letzteren selbst oder die peripheren Sprachnerven, z. B. Facialis und Hypoglossus, lüdiert sind. Auch hier wird die Sprache verstümmelt, die Aussprache leidet. Diese nucleären und ganz peripheren Sprachstörungen haben ausserdem mit der supranucleären Anarthrie das Gemeinsame, dass sie, und zwar in noch höherem Maasse, mit Lähmungen auch anderer als der Sprachbewegungen verbunden sind.

Das Symptomenbild der Anarthrie kann unter Umständen auch bei unvollständiger Durchbrechung der Sprachbahn im Bereiche ihres compacten Verlaufes auf der Strecke *ab* (Fig. 242) oder bei unvollständigen Läsionen des motorischen Sprachcentrums *a* selbst zustande kommen. Es ist dies jedoch nur dann denkbar, wenn die einzelnen Fasern resp. Zellen gewissermaassen individuell erkranken, da die Fasern der compacten Sprachbahn so nahe zusammenliegen, dass sie durch gröbere Krankheitsherde im allgemeinen in toto lüdiert werden. Anatomische Befunde, welche das Entstehen von reiner Anarthrie auf dem Wege einer solchen individuellen Erkrankung einzelner Fasern oder Zellen beweisen, sind bis jetzt nicht bekannt. Jedoch ist es wohl zweifellos, dass die anarthrischen Störungen der Aus-



sprache, welche beim Abheilen von Aphasien oft lange zurückbleiben, auf diese Weise, nämlich durch ein längeres Zurückbleiben der Läsion in einzelnen Fasern oder Zellen des vorher diffuse geschädigten centralen Sprachapparates zu erklären sind. Auch die mancherlei Mischungen anarthrischer und apasischer Störungen, welche zuweilen beobachtet werden, sind wohl auf ein ungleichmässiges Zurückbleiben der Sprachbahnquerschnitte zurückzuführen.

Die Untersuchung auf Anarthrie geschieht am einfachsten dadurch, dass man die Patienten sämtliche Buchstaben des Alphabetes der Reihe nach aussprechen lässt, dann aber auch die Aussprache von Buchstabencombinationen resp. von einfachen und complicirteren Wörtern prüft.

Anarthrie kommt, wie sich aus unseren theoretischen Auseinandersetzungen ergibt, besonders häufig vor bei allen Läsionen in der Nähe der Sprachmuskulatur, also bei Klumpen- und Erweichungsherden und Tumoren im Pons und der Vestibulärwindung, vor allem aber bei der progressiven Bulbärparalyse.

### b) Aphasie (und Agraphie, Alexie).

Wir haben gegenüber der Anarthrie als Aphasien definiert diejenigen Sprachstörungen, welche durch diffuse Leitungsunterbrechung der gesamten Sprachbahn in ihrem ganzen Verlauf (ab Fig. 242, oder durch diffuse Läsion des motorischen Sprachcentrums a selbst zustande kommen. Wenn wir uns dabei das letztere Vor-

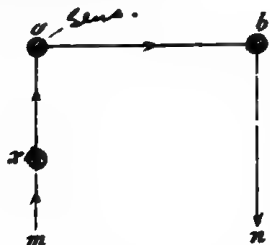


Fig. 244.

Primitiver Sprachapparat des Kindes zum mechanischen Nachsprechen.

- a Sensorisches Sprachcentrum.
- b Motorisches Sprachcentrum (Broca'sche Stelle).
- x Acusticencentrum, d. h. Centrum der reinen Gehörswahrnehmung.
- m Acusticufaserung.
- bn Motorische Sprachbahn.

Aus der Anmerkung auf S. 245, welche sich auf die anatomische Localisation der sogenannten subcorticalen sensorischen Aphasie bezieht, geht allerdings hervor, dass grob anatomisch a und x zusammenfallen.

als ein einfaches Centrum vorstellen, so erscheint die Sache verhältnismässig einfach: Sowohl Zerstörung des Centrums a (Fig. 242) als Zerstörung der von demselben ausgehenden Sprachbahn ab bedingt Sprachlosigkeit.

Nun ist aber das Verhalten der Aphasien deshalb complicierter, weil das Sprachcentrum im weiteren Sinne der Wortes kein einfaches motorisches Centrum ist. Wir müssen uns nämlich von dem Punkte a der Fig. 242, in centraler Richtung ausgehend, noch den ganzen durch die Untersuchungen von Wernicke und Lichtheim psychophysiologisch festgestellten Apparat der centralen Sprachbildung denken, indem a nur die motorische Endstation des centralen Sprachapparates, das sogenannte motorische Centrum der Sprache darstellt. Auch Läsionen in diesen bisher nicht berücksichtigten Theilen des centralen Sprachapparates können Störungen hervorrufen, die man als Aphasie bezeichnet. Zum Verständnisse dieser verschiedenen Formen von Aphasie ist die Kenntnis des physiologischen Mechanismus der centralen Sprachbildung respective der Einrichtung des centralen Sprachapparates nothwendig, auf welche wir deshalb, im wesentlichen Wernicke und Lichtheim folgend, hier etwas näher eingehen müssen.

Wenn ein Kind sprechen lernt, so geschieht dies in der Weise, dass zunächst in der Himmels seiner linken ersten Schläfenwindung (sensorisches Sprachcentrum Fig. 243, a) auf dem Wege der Acustik Klangbilder der gehörten Worte deponirt werden. Das Kind versucht dann, diese Worte motorisch nachzuahmen. Man kann sich diesen letzteren Vorgang so vorstellen, dass man annimmt, die Klang-

bilder erzeugen durch Association die ihnen entsprechenden Bewegungsvorstellungen der gesprochenen Worte, die, wie wir durch Broca wissen, ihren Sitz in der linken untersten Stirnwindung (motorisches oder Broca'sches Sprachcentrum Fig. 238, 10 S. 537) haben. Es bildet sich in dieser Weise der primitive Sprachapparat des Kindes (Fig. 244), vermittelt dessen es das vorgesprochene Wort mechanisch nachspricht. *a* stellt das Centrum des Klangbildes des gehörten Wortes, das sensorische Sprachcentrum in der ersten Schläfenwindung dar, wohin die Klangbilder deponiert werden, nachdem die zugehörigen Erregungen das Acusticuscentrum *x* (das Centrum der blossen Gehörs wahrnehmung) passiert haben. Die Verbindungsbahn *ab*, von welcher aus beim mechanischen Nachplappern des Kindes das Centrum *b* auf dem Wege *ma* erregt wird, verläuft, wie Wernicke annimmt, längs der Inselwindung von hinten nach vorne. Der zu *x* hinweisende Pfeil stellt die Bahn des Acusticus dar, der von *b* abwärts zeigende Pfeil die motorische Sprachbahn, wie wir sie in Fig. 242 detaillierter dargestellt haben.

Der Fortschritt zum freien willkürlichen Sprechen des Kindes geschieht dadurch, dass die Centren *a* und *b* mit Begriffen in Association gesetzt werden. Unter Begriff eines Gegenstandes versteht man eine Summe von Theilvorstellungen desselben. Die Begriffe werden durch Erfahrung erworben, indem diese Theilvorstellungen in den verschiedenen sensorischen Gebieten der Gehirnoberfläche als

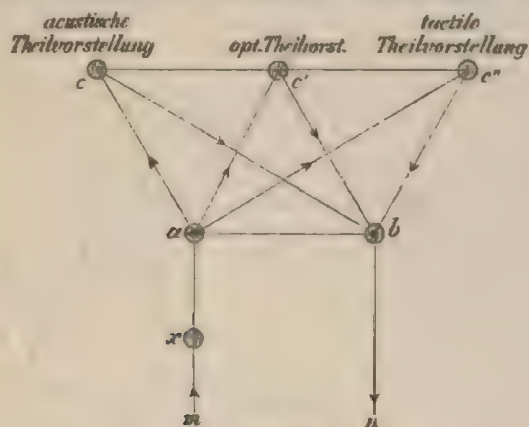


Fig. 245.

Apparat des bewussten Sprechens und des Sprachverständnisses nach Association des primitiven Sprachapparates mit den Begriffen, respective den Theilvorstellungen der letzteren. Es sind zur Vereinfachung bloss drei Theilvorstellungen, respective drei sensorische Rindengebiete berücksichtigt worden. Die Buchstaben *a*, *b*, *x*, *m* und *n* haben die nämliche Bedeutung wie in Fig. 244.

Inhalt des Gedächtnisses zur weiteren Verwendung aufgespeichert und miteinander associiert werden. Der Begriff eines Gegenstandes kann also nie in einem einzigen Punkte der Gehirnrinde localisiert werden und um die Centren *a* und *b* auch nur mit einem einzigen Begriffe, z. B. dem Begriffe „Glocke“, in Verbindung zu setzen, müssen wir Associationsbahnen nach den verschiedensten Theilen des Gehirnes, zu acustischen, optischen und tactilen Centren, die selbst wieder miteinander verbunden sind, annehmen. Es entsteht dadurch das complicirtere Schema Fig. 245. Die Theilvorstellungen *c* + *c'* + *c''* machen erst zusammen den Begriff der Glocke aus. \*)

\*) Um Missverständnissen vorzubeugen, bemerke ich dabei, dass der „Begriff“, den das Kind von der Glocke hat und mit dem Worte „Glocke“ associiert, natürlich noch nicht der vollendete Begriff der Glocke ist, wie ihn der Erwachsene besitzt. Der volle Begriff entwickelt sich viel mehr erst im Verlaufe der geistigen Entwicklung ganz allmählig, indem eine Theilvorstellung nach der anderen demselben hinzugefügt wird. So dürfte bei ganz kleinen Kindern der Begriff der Glocke sich fast ausschliesslich auf die Theilvorstellungen des Glockenklanges und etwa noch des Metallglanzes reducieren, bis dann im Verlaufe der Entwicklung dazu die Vorstellung der Form der Glocke, des „Sichkaltanfühlens“, der Bestimmung der Glocke und vieles andere sich hinzugesellt, um den Begriff zu vollenden.





Dies bedeutet der Doppelpfeil in Fig. 246 zwischen *a* und *C*. Dabei muss aber angenommen werden, dass die Innervation von *C* nach *a* keineswegs genügt, um etwa auf dem Wege *Cab* zu sprechen. Denn sonst könnte ja bei Läsionen zwischen *b* und *C* keine Sprachlosigkeit eintreten, während dies erfahrungsgemäss der Fall ist.

Unter dieser Voraussetzung erklären sich nun leicht die folgenden Hauptformen aphasischer Störungen. Die Zahlen bedeuten gleichzeitig die Unterbrechungsstellen nach den Bezeichnungen des Schemas (Fig. 246):

1. Corticale sensorische Aphasie. Aufgehoben ist das Sprachverständnis und das Nachsprechen. Dabei ist Paraphasie vorhanden.

2. Subcorticale sensorische Aphasie.\*) (Reine Worttaubheit.) Aufgehoben sind die nämlichen Functionen, wie bei 1, nur ist keine Paraphasie vorhanden.

3. Transcorticale sensorische Aphasie. Aufgehoben ist das Sprachverständnis. Im Gegensatz zu 1 ist das Nachsprechen erhalten. Dabei ist Paraphasie vorhanden.

4. Corticale motorische Aphasie. Spontansprechen und Nachsprechen sind aufgehoben. Das Sprachverständnis ist intact.

5. Subcorticale motorische Aphasie (Läsion der Sprachbahn). Symptomenbild ebenso. Unterscheidung von 4 und 5 vgl. unten.

6. Transcorticale motorische Aphasie. Spontansprechen aufgehoben. Nachsprechen und Sprachverständnis intact.

7. Leitungs- oder Verbindungsaphasie. Spontansprechen paraphasisch. Nachsprechen (auf dem Umwege *aC*) möglich, aber auch paraphasisch.

Die Unterscheidung zwischen 4 und 5 ergibt sich zunächst aus der gleichzeitigen Berücksichtigung der geschriebenen Sprache. Bei der corticalen motorischen Aphasie (4) ist das Schreiben unmöglich, bei der subcorticalen (5) ist es erhalten. Hierüber später. Ausserdem aber hat Lichtheim nachgewiesen, dass die Patienten mit subcorticaler motorischer Aphasie die Silbenzahl des Wortes, welches einem ihnen vorgehaltenen Gegenstande entspricht, durch Zeichen angeben können, während dies nicht der Fall ist bei corticaler motorischer Aphasie, bei welcher das Centrum *b* zerstört ist. Die Erfahrungen über die bei Aphasie vorkommenden Schreib- und Lesestörungen beweisen nämlich, dass die Centren *a* und *b* in einem nahen gegenseitigen Connex stehen, was wir in der Figur 246 durch den Doppelpfeil ausdrücken, und dass die sensorische Vorstellung mit der motorischen zusammen erst die Einheit des sogenannten Wortbegriffes (Wernicke bildet (vgl. S. 848). An diesem gesamten Wortbegriffe und nicht bloss an den Einzelvorstellungen *a* und *b* findet nun nicht nur, wie wir sehen werden, das Buchstabieren, sondern auch das gewissermassen ein innerliches Sprechen voraussetzende Silbenzählen statt. Deshalb kann, falls in *a* oder *b* oder zwischen beiden eine Unterbrechung vorhanden ist, der Patient nicht mehr die Silbenzahl des einen gedachten Gegenstande entsprechenden Wortes angeben. Bis jetzt ist diese Erscheinung meines Wissens nur für die Läsion in *b*, d. h. für

\*) Die anatomischen Befunde, welche bei dieser Form der Aphasie erhoben wurden, haben in Widerspruch zu der Bezeichnung subcortical immer Herde im Wernicke'schen sensorischen Sprachcentrum selbst ergeben. (Djéjérine, Veraguth.) Man hat mit Unrecht aus diesem Grund das ganze Wernicke-Lichtheim'sche Schema des Sprachapparates als nicht mit den Thatsachen übereinstimmend angefochten. Der einzige Schluss, welcher meines Erachtens aus diesen Befunden zu ziehen ist, dass die Strecke *am*, die im Schema als subcortical aufgefasst ist, in Wirklichkeit in der Rinde selbst liegt, d. h. dass *a* und *x* in Fig. 244 grob anatomisch zusammenfallen, und dass aus Gründen, die aus dem Nachfolgenden verständlich werden, die subcorticalen Fasern in der Rinde selbst lädiert sein müssen, damit sensorische Aphasie entsteht. Die Trennung von *a* und *x* im Schema soll also bloss der Thatsache Ausdruck verleihen, dass sensorische Sprachstörungen und Gehörstörungen voneinander unabhängig sind. Diese Thatsache erklärt sich auch, wenn wir grob anatomisch das linksseitige sensorische Sprachcentrum und das linksseitige Hörcentrum identifizieren, daraus, dass jeder Acusticus von beiden Hemisphären aus innerviert wird (S. 825) Infolge dieser Einrichtung nämlich können Läsionen des linken Schläfenlappens für die Hörfunction durch die Thätigkeit des rechten Schläfenlappens ausgeglichen werden, und ebenso brauchen Herde im Mark des linken Schläfenlappens keine sensorische Aphasie zu machen, indem offenbar dabei, weil das sensorische Sprachcentrum mit beiden Hörnerven verbunden ist, nicht leicht die sämtlichen acustischen Erregungen des sensorischen Sprachcentrums eliminiert werden, was vielmehr bloss dann der Fall ist, wenn die Läsion in der linken Schläfenrinde selbst sitzt, da wo die beidseitigen subcorticalen Fasern zusammenstrahlen.



Buchstaben. Wir haben uns also vorzustellen, dass das Buchstabencopieren des Kindes auf dem Wege  $\alpha\beta\gamma$  vor sich geht.

Wir haben bisher die Erlernung der geschriebenen Sprache durch das Kind nur bis dahin verfolgt, wo dasselbe mechanisch Buchstaben copiert. Bald nachher lernt es aber auch Buchstaben schreiben, wenn bloss deren Klangbild in ihm geweckt wird, sei es, dass man ihm Buchstaben dictiert, sei es, dass es aus eigenem Antriebe die in seinem Inneren spontan erklingenden Buchstaben zu Papier bringt. Für diesen Process des willkürlichen Buchstabenschreibens und des Buchstabenschreibens auf Dictat bedürfen wir nun offenbar in unserem Schema noch einer centrifugalen Bahn, welche das Schema des Schreibens mit dem Sprachschema verbindet. Wie wir in der Bahn  $\alpha\alpha$  (Fig. 247) schon eine centripetale Verbindung des Schreibmechanismus mit dem sensorischen Sprachcentrum haben, so stellt die Linie  $b\alpha$  die centrifugale Verbindung zwischen dem motorischen Sprachcentrum  $b$  und dem psychischen Schreibmechanismus dar. Dass diese Verbindung von  $b$  nach  $\alpha$  und nicht etwa direct von  $b$  nach  $\beta$  stattfindet, glaubt Wernicke bewiesen zu haben. Das freie Buchstabenschreiben und das Buchstabenschreiben nach Dictat erfolgt also stets so, dass von dem in der Seele auftauchenden Klangbilde des Buchstabens  $a$  aus zunächst die Bewegungsvorstellung des gesprochenen Buchstabens  $b$ , dann das optische Bild  $\alpha$  und von da schliesslich die Bewegungsvorstellung des geschriebenen Buchstabens  $\beta$  hervorgerufen wird.

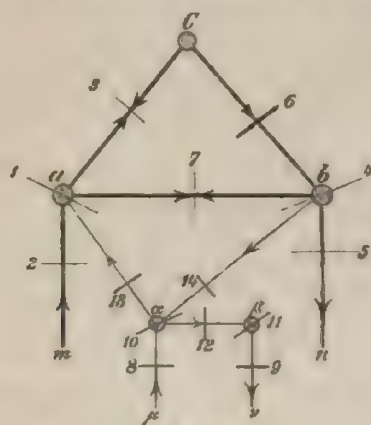


Fig. 248

Schema des gesamten centralen Sprachapparates mit Einschluss des Lesens und Schreibens.  
Bedeutung der Buchstaben und Zahlen wie in den zwei vorhergehenden Abbildungen.

Es fragt sich nun noch: Wo liegen die Punkte  $\alpha$  und  $\beta$  im Gehirne? Das Centrum  $\alpha$  ist offenbar in der corticalen Sehphäre (Fig. 238, 16 S. 837) zu suchen, und zwar nach pathologisch-anatomischen Befunden, wie es mit Rücksicht auf die Beziehung der geschriebenen Sprache zur Sprache im engeren Sinne auch verständlich erscheint, wahrscheinlich hauptsächlich in der linken Hemisphäre. Der Punkt  $\beta$  wurde vielfach als ein eigentliches Schreibcentrum, das nach Charcot im Stirnhirn in der Nähe der Mitte der vorderen Centralwindung liegen soll (vgl. Fig. 238, 8 S. 837), aufgefasst. Eine einfache Ueberlegung zeigt aber, dass ein solches eigenes Schreibcentrum nicht existiert. Die Schreibbewegung ist nämlich eine Bewegung wie jede andere und, falls man die Form der Buchstaben kennt, kann man mit jedem beliebigen Körperteile schreiben. Man kann zum Beispiel mit der Nase schreiben, man kann auch mit den eigenen Fusspuren im Sande Buchstaben zeichnen, ja man kann das vermeintliche Schreibcentrum selbst in das Gehirn eines Pferdes verlegen, wenn man in der Reithahn Buchstaben abreitet. Thatsächlich schreibt man immer so, dass man das optische Erinnerungsbild der Buchstaben durch irgendeine Bewegung gewissermassen nachzeichnet. Für gewöhnlich stellt  $\beta$  das corticale Centrum der rechten Hand dar, es kann aber ebensogut ein anderes motorisches Centrum bedeuten. Die punktierten Bahnen  $\alpha\beta\gamma$  und  $\alpha\beta'\gamma'$  (Fig. 247) mögen diese Multiplicität ausdrücken. Unter Weglassung des Unwesentlichen und unter Zugrundelegung der Fig. 246 und 247 gestaltet sich schliesslich also das Schema des gesamten centralen Sprachmechanismus mit Einschluss des Lesens und Schreibens wie in Fig. 248.



Ueber den Vorgang des Lesens und Schreibens ganzer Worte hat man sich an der Hand dieses Schemas folgende Vorstellungen zu machen. Die Erfahrung, dass bei den Aphasien die geschriebene Sprache immer dann gestört ist, wenn an irgend einer Stelle der Linie *ab* eine Unterbrechung, sei es in *a* oder *b* oder zwischen beiden vorhanden ist, lässt, wie schon auf S. 845 vorweggenommen wurde, *a* und *b* zusammen als eine Einheit erscheinen, welche von Wernicke, wie schon erwähnt, als Substrat des Wortbegriffes bezeichnet worden ist. Man nimmt nun gewöhnlich an, dass man beim Lesen den Wortbegriff in der Weise aus den Buchstaben zusammensetzt, dass die Bahn *zab* für jeden Buchstaben besonders abgewandelt wird und dass ebenso beim Schreiben von ganzen Worten der Wortbegriff zerlegt wird, indem für jeden Buchstaben ein Innervationsstrom von *b* nach *z* geht. Der Beweis für diese Annahme, dass Lesen und Schreiben stets buchstabierend erfolgt, glauben Broadbent und Wernicke in unzweideutiger Weise erbracht zu haben, freilich nicht, ohne dass ihnen gerade in diesem Punkte Gegner erwachsen wären. Wir müssen in dieser Beziehung auf die Originalabhandlungen der Autoren hinweisen und nur unsererseits auch betonen, dass die grosse Raschheit, mit welcher ein Geübter beim Lesen die Worte überfliegt und das flüchtige Schreiben von solchen Personen, welche viel schreiben, für diese Fälle gegen buchstabierendes Lesen und Schreiben spricht.

Es ist übrigens zu bemerken, dass es sehr wohl denkbar, ja sogar wahrscheinlich ist, dass, wenn der Anfänger und der Ungebildete bekanntlich stets buchstabierend liest, bei gewissen Menschen, bei welchen das Schreiben und Lesen im Leben eine grosse Rolle spielt und deren Gehirn deshalb darauf besonders eingeübt ist, nicht mehr buchstabierend gelesen und geschrieben, sondern das optische Wortbild als Ganzes apperzipiert und beim Schreiben concipiert wird. Unleserliche Handschriften, an denen ja bekanntlich oft von Einzelbuchstaben kaum noch etwas zu erkennen ist, werden vermutlich immer in der Weise gelesen, dass das Wort als Ganzes aufgefasst wird. Hiermit stimmt gut überein, dass solche schlechte Handschriften von solchen, die im Schreiben ungeübt sind, die also buchstabierend lesen und schreiben, viel weniger gut entziffert werden, als von solchen, die selbst in ähnlicher Weise ohne deutliche Einzelbuchstaben gewissermassen „hieroglyphisch“ schreiben. Da, wo das Lesen und Schreiben in dieser Weise nicht mehr buchstabierend, sondern hieroglyphisch stattfindet, erlangt natürlich der centrale Apparat des Schreibens und Lesens im Gehirn eine gewisse Selbständigkeit gegenüber dem Apparat der gesprochenen Sprache. Das Centrum *z* ist dann nicht mehr optisches Buchstabencentrum, sondern optisches Wortzentrum. Es ist denkbar, dass in dem Masse, als es sich entwickelt und selbständiger wird, die Centren *a* und *b* sowie die Verbindungsbahnen *za* und *bz* für das Schreiben und Lesen weniger nothwendig werden und das optische Wortzentrum *z* sich mehr und mehr direct mit dem Begriffe *C* associiert. Es wird dadurch natürlich das rasche Schreiben sehr erleichtert. Dass aber diese Selbständigkeit des centralen Schreibapparates nie eine vollkommene wird und dass selbst, wenn in *z* nicht blosse Buchstaben, sondern ganze optische Wortbilder deponiert sind, doch beim Lesen und Schreiben der Bezirk *zab* sehr wesentlich bleibt, ergibt sich aus der Erfahrung, dass die Aphasien 1, 4 und 7 immer zu erheblichen Störungen des Schreibens und Lesens führen. Es scheint mir nun nicht unumgänglich nothwendig, dass die Bedeutung des von Wernicke als anatomisches Substrat des Wortbegriffes aufgefassten Gebietes *ab* für die Schriftsprache, gerade nur in der Ermöglichung des Buchstabierens besteht, sondern wir können uns vorstellen, dass bei einem Menschen, der auf das Buchstabieren beim Lesen und Schreiben längst verzichtet hat und bloss mit ganzen Wortbildern manipuliert, trotzdem für das centripetale sowohl als für das centrifugale Inkrafttreten des optischen Wortbildes die Mitwirkung der Centren *a* und *b*, sowie ihrer Verbindungsbahn nothwendig ist. Auch bei dieser Auffassung erklärt es sich, dass bei Aphasien mit Sitz und 1, 4 oder 7 die Schriftsprache stets erheblich gestört ist. Die mehr oder weniger selbständige Ausbildung des optischen Wortcentrums dürfte die Verschiedenheit des Grades der Schreib- und Lesestörungen bei Aphasien am leichtesten erklären.

Nach dem Gesagten ist die geschriebene Sprache, und zwar sowohl das Lesen als das Schreiben von Worten stets gestört, wenn der Wortbegriff *a + b* auf irgend eine Weise lidiert ist, d. h. wenn eine Läsion in *a*, in *b* oder zwischen *a* und *b* sitzt, und zwar bezieht sich dies einerseits sowohl auf das Lautlesen als das Schriftverständnis, andererseits sowohl auf das Spontanschreiben als das Dictatschreiben. Dagegen ist eine Störung des mechanischen Copierens, bei welchem ein Buchstabe nach dem andern nachgemittelt wird, stets abhängig von einer Läsion im Bereiche des „Schreibbogens“ *pat*. Es ist noch zu bemerken, dass eine Läsion zwischen *a* und *b*, da sie den Wortbegriff zerstört, das Schreiben ganz unmöglich macht oder einen hochgradigen Defect desselben

bedingt, keineswegs aber etwa in Analogie zur bestehenden Paraphasie bloss zum Verwechseln der Wörter beim Schreiben, zur Paragraphe führt. Paragraphe kommt vielmehr als „geschriebene Paraphasie“ nur vor bei der transcorticalen sensorischen Aphasie (vgl. unten).

Die verschiedenen Arten von Aphasie (vgl. S. 845) verhalten sich also in Betreff der geschriebenen Sprache folgendermassen:\*)

1. Corticale sensorische Aphasie. Verlust des willkürlichen Schreibens, des Dictatschreibens, des Schriftverständnisses, des Lautlesens. Erhalten ist das mechanische Copieren.

2. Subcorticale sensorische Aphasie.\*\*) Geschriebene Sprache ganz ungestört.

3. Transcorticale sensorische Aphasie. Verlust des Schriftverständnisses. Erhalten ist das Lautlesen ohne Verständnis und das Schreiben in allen seinen Formen. Nur ist beim Spontanschreiben Paragraphe vorhanden, d. h. die Worte werden, wie beim Sprechen, verwechselt.

4. Corticale motorische Aphasie. Verlust aller Formen von Schreiben und Lesen mit einziger Ausnahme des mechanischen Copierens.

5. Subcorticale motorische Aphasie. Verloren: Das Lautlesen. Erhalten: Das Schreiben in allen Formen und das Schriftverständnis.

6. Transcorticale motorische Aphasie. Verlust des Spontanschreibens. Erhalten: Dictatschreiben, Copieren, Lautlesen und Schriftverständnis.

7. Leitungs- oder Verbindungsaphasie. Verlust aller Arten von Lesen und Schreiben mit Ausnahme des mechanischen Copierens.

Im allgemeinen verhält sich bei diesen, von Aphasien abhängigen Störungen das Lesen und Schreiben von einzelnen Buchstaben gleich wie das Lesen und Schreiben ganzer Worte.

In Betreff der Gründe, weshalb nicht alle Aphasien ohne weiteres unter eine der in obiger Darstellung geschilderten Formen rubriciert werden können, vgl. unten.

Wie sich aus dem Schema ohneweiters ableiten lässt, können ausser den zuletzt angeführten von den Aphasien abhängigen Störungen des Schreibens und Lesens auch noch Störungen der geschriebenen Sprache vorkommen, welche von Aphasie unabhängig sind. Es wird dies dann der Fall sein, wenn es sich um Läsionen handelt, welche in dem unteren Theile des Schemas (Fig. 248), d. h. in dem „Schreibbogen“ und in den Verbindungen desselben mit dem centralen Sprachapparat sitzen.

Man kann diese Störungen, im Gegensatze zu den von Aphasien abhängigen, als isolierte Alexien und Agraphien bezeichnen. Es sind nach dem Schema 7 derartige Störungen möglich, welche nach ähnlicher Terminologie bezeichnet werden können, wie die Aphasien, nämlich (Fig. 248):\*)

8. Subcorticale Alexie (Unterbrechung zwischen  $\mu$  und  $\alpha$ ). Lesen von Buchstaben und Worten unmöglich, dagegen ist das Schreiben von Buchstaben und Worten mit Ausnahme des Copierens möglich.

9. Subcorticale Agraphie (Unterbrechung zwischen  $\beta$  und  $\nu$ ). Lesen von Buchstaben und Worten erhalten, dagegen können weder Buchstaben noch Worte geschrieben, auch nicht copiert werden. In Betreff der Bedeutung dieser Form vgl. jedoch unten.

10. Corticale Alexie (Unterbrechung in  $\alpha$ ). Es können Buchstaben und Worte weder geschrieben noch gelesen werden. Auch Copieren unmöglich.

11. Corticale Agraphie (Unterbrechung in  $\beta$ ). Buchstaben und Worte können gelesen, aber nicht geschrieben, auch nicht copiert werden (also wie 9). In Betreff der Bedeutung dieser Form vgl. ebenfalls unten.

12. Leitungs- oder Verbindungsagraphie (Unterbrechung zwischen  $\alpha$  und  $\beta$ ). Buchstaben und Worte können gelesen, aber nicht geschrieben, auch nicht copiert werden, also wieder wie 9 und 11 (vgl. aber unten).

13. Transcorticale Alexie (Unterbrechung zwischen  $\alpha$  und  $\alpha$ ). Lesen von Buchstaben und Worten unmöglich. Schreiben von Buchstaben und Worten inclusive Copieren möglich.

14. Transcorticale Agraphie (Unterbrechung zwischen  $\delta$  und  $\alpha$ ). Lesen von Buchstaben und Worten möglich. Schreiben von Buchstaben und Worten unmöglich, ausser mechanisches Copieren.

\*) Die Numerierung entspricht der Bezeichnung der Unterbrechungsstellen im Schema Fig. 248.

\*\*) In Betreff der wirklichen anatomischen Localisation dieser Form vgl. S. 845, Anm.



In Wirklichkeit fallen nun aber die Läsionen 9 und 11 aus der Reihe der Agraphien im eigentlichen Sinne des Wortes weg, weil bei diesen Läsionen die Agraphie nur auf einer Lähmung des Armes beruht.

Es bleiben somit als isolierte reine Agraphien nur die Läsionen 12 und 14 die sich dadurch unterscheiden, dass bei 14 im Gegensatze zu 12 das Copieren erhalten ist.

Die drei Alexien 8, 10 und 13 werden sich dadurch unterscheiden, dass bei 13 das Copieren im Gegensatze zu 8 und 10 erhalten ist und dass bei 8, im Gegensatze zu 10, das Spontanschreiben erhalten ist.

Die hier theoretisch abgeleiteten Formen von isolierter Alexie und Agraphie sind bisher nur zum geringsten Theile rein beobachtet worden. Häufig handelt es sich um Mischformen, die durch diffuse Schädigungen des Apparates der Schriftsprache oder dadurch zustande kommen, dass zwei oder auch noch mehr der gegeneinander convergirenden Bahnen in der Nähe des Kreuzungswinkels gemeinsam lüdiert werden. Hierdurch sowie durch das Vorkommen von unvollständigen Leitungsunterbrechungen wird oft eine Localdiagnose alektischer und agraphischer Störungen sehr schwierig oder unmöglich.

Es muss nun ferner darauf aufmerksam gemacht werden, dass auch bei der Aphasien das Vorkommen derartiger Mischformen durch Läsion convergirender Bahnen sowie das Vorkommen von unvollständigen Läsionen der einzelnen Bahnen und Centren und von diffusen Läsionen die Deutung des Einzelfalles oft schwer macht, so dass keineswegs alle vorkommenden Aphasien sich ohne Schwierigkeit unter eine der oben aufgestellten Hauptformen rubricieren lassen.

Doch sind praktisch die Aphasien noch aus einem anderen Grunde oft schwieriger zu deuten, als man bei Zugrundelegung unseres einfachen Schemas glauben sollte. Es gibt nämlich gegenüber den bisher besprochenen Formen aphasischer Störungen welche auf der Durchbrechung von Bahnen und Zerstörungen von Centren beruhen noch eine andere Gruppe von Aphasien, bei welchen die Störungen bloss functioneller Natur sind und darauf beruhen, dass die betreffenden Bahnen und Centren nicht wirklich zerstört oder auch nur lüdiert sind, sondern vielmehr von den Patienten bloss sehr schwer und mangelhaft innerviert werden können. Es kann aus dieser Natur der Störung nicht bloss ein auffällig wechselnder Charakter derselben, welcher eine Localdiagnose erschwert, sondern auch sonst manche Eigenthümlichkeit des Symptomenbildes resultieren. Dahin gehören diejenigen Aphasien, welche auf eine Störung des Gedächtnisses zurückzuführen sind. So ist ein Fall zu deuten, welcher von Grashey beschrieben worden ist. Der betreffende Kranke konnte die Namen der vorgehaltenen Gegenstände nur solange benennen, als er sie ansah und auch dann nur, indem er ihren Namen zunächst niederschrieb und dadurch sein Gedächtnis offenbar unterstützte. Es ist versucht worden, derartige Aphasien durch Störung des Gedächtnisses den übrigen Aphasien als etwas fundamentales Verschiedenes gegenüberzustellen. Ich kann mich dieser Ansicht nicht anschliessen. Denn was verstehen wir eigentlich unter Störung des Gedächtnisses? Doch offenbar bloss einerseits die Erschwerung des willkürlichen Hervorrufens gewisser latenter Erinnerungsbilder, d. h. die Erschwerung der Association, und anderseits ein abnorm rasches Ablassen von Vorstellungen bald nach ihrer Entstehung. Diese Zustände sind in ihrer Bedeutung nur graduell verschieden einerseits von einer vollständigen Zerstörung der Associationsfasern und anderseits von einer Zerstörung der Vorstellungscentren. Während die Zerstörungen durch greifbare anatomische Läsionen zustande kommen, sind jene Gedächtnisstörungen als leichtere functionelle Schädigungen der nämlichen Centren und Bahnen aufzufassen.

Unter Festhaltung dieser Definition der Gedächtnisstörungen können wir allerdings diese functionellen Aphasien als amnestische Aphasien (im neuen Grashey'schen Sinne) den Aphasien durch zerstörende Läsionen gegenüberstellen. Es gehören dann aber dazu keineswegs nur der Grashey'sche und ähnliche Fälle, sondern, wie leicht einzusehen ist, auch die meisten transcorticalen, und zwar gerade die vollständigen transcorticalen Aphasien. Bei einer vollständigen transcorticalen motorischen Aphasie müssten nämlich, falls dieselbe die directe Folge einer anatomischen Läsion wäre, in der Fig. 245 die sammtlichen, von *b* zu den in den Vorstellungen des Begriffes führenden Leitungen unterbrochen sein. Da diese Vorstellungen des Begriffes aber in der Gesamthirnrinde vertheilt sind, so müsste man annehmen, dass die Fasern *bc*, *bc'*, *bc''*, *bc'''* u. s. w. von dem motorischen Sprachcentrum in Wirklichkeit nach allen Richtungen auseinanderstrahlen. Eine vollständige Leitungsunterbrechung dieser sammtlichen Bahnen ist also nur denkbar, wenn das Centrum *b* gewissermassen ringsum isoliert wird. Dabei ist es aber bei der Amnesie



einer grobanatomischen Läsion ganz unmöglich, dass das Centrum *b* selbst intact bleibt, und es müssten somit die Symptome einer corticalen statt einer transcorticalen Aphasie resultieren. Man sieht daraus, dass eine vollständige transcorticale motorische Aphasie und aus ähnlichen Gründen ebenso auch eine transcorticale sensorische Aphasie nicht zustande kommen kann durch directe grobanatomische Zerstörung aller transcorticalen Bahnen. Eine vollständige anatomische Durchbrechung der letzteren ist ohne Läsion des Centrums *b* resp. des Centrums *a* überhaupt unmöglich<sup>\*)</sup>. Dem gegenüber ist es leicht verständlich, dass diese transcorticalen Störungen gerade besonders leicht aus denjenigen functionellen Läsionen resultieren können, welche wir oben als Gedächtnisstörungen definiert haben.

Es braucht nicht gesagt zu werden, dass eine derartige functionelle Störung sich ebensowohl bloss auf die Bahnen des Sprachschemas, als auf das gesammte Hirn erstrecken kann. Im ersteren Falle wird es sich bloss um eine amnestische Sprachstörung handeln, im letzteren Falle um allgemeine Gedächtnis- und Intelligenzschwäche.

Zu den functionellen Läsionen gehören zu einem guten Theile auch diejenigen Sprachstörungen, welche man als unbestimmte oder diffuse Aphasien den bestimmten gegenüberstellen kann. Die unbestimmten Aphasien sind diejenigen, welche sich nicht von bestimmten Stellen des Schemas aus, sondern nur durch die Annahme einer diffusen Störung im Gebiete des Sprachapparates erklären lassen. Falls diese diffusen Aphasien, wie es meist der Fall ist, einen auffällig wechselnden Charakter haben, so können sie nicht auf die directe Wirkung grobanatomischer Zerstörungen bezogen werden.

Es muss nun aber bemerkt werden, dass bei der Bezeichnung gewisser aphasischer Störungen als functionell natürlich nicht gemeint ist, dass bei denselben nicht grobe anatomische Störungen als entferntere Ursachen gefunden werden können. Im Gegentheile findet man auch bei unbestimmten und transcorticalen Aphasien, die in dem oben angeführten Sinne als functionell bezeichnet werden müssen, meist Herde in der Nachbarschaft der Sprachcentren. Aber der betreffende Herd bewirkt die Störung nicht in grobmechanischer Weise durch den Ausfall von Hirnsubstanz, welchen er bedingt, sondern er erzeugt in mehr indirecter Weise eine functionelle Störung des Sprachapparates durch Fernwirkungen. Diese auch sonst in der Hirnpathologie eine grosse Rolle spielenden Fernwirkungen werden bekanntlich zum Theile als Folge von Circulationsstörungen, zum Theile als Hemmungen aufgefasst.

Wenn wir vorhin die totalen transcorticalen Aphasien als functionelle oder in unserem Sinne als amnestischer Natur (durch Gedächtnisschwäche oder Associationschwäche bedingt) aufgefasst haben, so braucht dies keineswegs zu gelten für diejenigen transcorticalen Aphasien, bei welchen nicht die ganze transcorticale Faserung, welche die Begriffe mit dem Sprachcentrum in Verbindung setzt, sondern bloss eine bestimmte Kategorie von transcorticalen Bahnen ausser Function gesetzt ist. Dahin gehört z. B. die sogenannte optische Aphasie von Freund, bei welcher der Patient Gegenstände bloss nach dem Gesichtseindrucke nicht benennen kann. Man muss hier eine isolirte Läsion der aus dem Scheentrum nach dem motorischen Sprachcentrum verlaufenden Fasern annehmen und eine solche Läsion kann ebensogut anatomischer wie functioneller Natur sein. Einen analogen Sinn haben die Bezeichnungen akustische und taktile Aphasie.

Schliesslich sei noch erwähnt, dass sich bei aphasischen Personen die Zahlen gewöhnlich nur für das Sprechen und Sprachverständnis gleich verhalten wie andere Worte. Für die geschriebene Sprache nehmen die in Ziffern ausgedrückten Zahlen insofern eine Ausnahmestellung ein, als sowohl für das Schreiben als für das Lesen derselben kein Wortbegriff in Betracht kommt. Die Ziffer ist ein unmittelbares Symbol des Zahlbegriffes, gewissermaassen eine Hieroglyphe. Die optische Vorstellung derselben muss deshalb wohl als unter Umgehung von *a* und *b* (Fig. 248, S. 847) direct mit dem Begriffe associirt aufgefasst werden. Daher kommt es, dass die Aphasischen, selbst wenn der Wortbegriff zerstört ist, meist noch ganz gut Zahlen schreiben und geschriebene Zahlen verstehen können.

Ueber das Zustandekommen von anarthrischen Erscheinungen als Folge unvollständiger Aphasien resp. unvollständiger Läsionen des centralen Sprachapparates und beim Abklingen von Aphasien vgl. S. 841 f. Eine andere Form unvollständiger Aphasien besteht darin, dass sich die Aphasie nur für bestimmte Worte

<sup>\*)</sup> Es soll damit, wie wir unten sehen werden, keineswegs gesagt sein, dass transcorticale Aphasien nicht auf dem indirecten Wege der Fernwirkung durch grobanatomische Herdläsionen bedingt sein können.

geltend macht. Dies sind gewöhnlich Formen, bei welchen eine bestimmte Localisation im Schema unmöglich ist und die wohl meist zu den functionellen oder diffusen Störungen im Sinne von S. 850 und 851 gehören.

### c) Anderweitige Sprachstörungen durch Ausfallserscheinungen.

Anarthrie und Aphasie sind die bekanntesten und am besten studierten der als Ausfallserscheinungen zu deutenden Sprachstörungen. Es gibt aber noch eine Anzahl anderer Sprachstörungen, welche wohl auch als Ausfallserscheinungen aufzufassen sind, aber noch nicht exact erklärt sind und sich namentlich noch nicht zweifellos localisiren lassen.

Dahin gehört wohl die Sprachstörung der progressiven Paralyse. Das charakteristische Merkmal derselben ist das sogenannte Silbenstolpern. Dasselbe schliesst sich in seiner äusseren Erscheinungsweise mehr den Anarthrien als den Aphasien an und wird auch gewöhnlich als Anarthrie bezeichnet. Es ist jedoch fraglich, ob diese Auffassung richtig ist. Die bekannte anatomische Localisation der progressiven Paralyse in der Hirnrinde macht es am wahrscheinlichsten, dass auch diese Sprachstörung corticaler Natur ist und somit trotz aller äusseren Verschiedenheit in ihrem Wesen den Aphasien verwandt ist. In der That ist die Entstehung einer derartigen Sprachstörung durch feinere Läsionen im Gebiete des Sprachcentrums, durch welche die Sprachcoordination gestört wird, ohne dass eine völlige Lähmung des Centrums erfolgt, denkbar. Aehnlich sind vielleicht auch die Sprachstörungen der Betrunknen aufzufassen. Zweifellos sind auch die hysterischen Sprachstörungen, die hysterische Aphonie (die irrthümlicherweise sogenannte hysterische Stimmhandlähmung) und der hysterische Mutismus cortical zu localisiren und dadurch trotz der klinischen Verschiedenheiten der Aphasie nahe verwandt. Die angeborene Stummheit ist in ihrem Wesen wieder nichts anderes als motorische Aphasie, die Taubstummheit ist sensorische + motorische Aphasie + Taubheit. Die monotone und unvollkommene Sprache, welche Taubstumme durch Unterricht erlernen können, ist aufzufassen als eine bei existirender sensorischer Aphasie auf mühsamen und ungewöhnlichem Wege zustande kommende Sprache, bei welcher statt des ganzen Wortbegriffes  $a + b$  bloss die motorischen Wortvorstellungen zur Verfügung stehen. Nicht sicher zu localisiren sind bisher die verschiedenen Sprachstörungen von Schwermkranken, die vibrierende, zitternde, die verlangsamte und die abnorm leise Sprache derselben. Diese Störungen können natürlich ebensowohl central als peripher bedingt sein. Einer bestimmten Deutung harret auch noch die eigenthümliche scandirende Sprache bei multipler Sclerose und die Sprachstörung bei der Friedreich'schen Ataxie.

### 3. Störungen der Sprache durch Reizerscheinungen.

Viel weniger studiert als die bisher besprochenen Sprachstörungen, welche wir als Ausfallserscheinungen deuteten, sind Reizerscheinungen oder krampfartige Erscheinungen im Gebiete des Sprachapparates.

Dahin gehören die häufigsten Arten des Stotterns, das labiochoreatische und das gutturotetanische Stottern. Beide sind durch ihre Namen genügend charakterisiert. Ferner gehört hierher die Sprachstörung der Chorea-kranken. Das genauere Wesen dieser Störungen ist nicht erklärt. Es ist noch unbekannt, an welcher Stelle sich die betreffenden Krampfpulse abspielen, jedoch sprechen Wahrscheinlichkeitsgründe in all diesen Fällen für corticale Localisation. Dabei ist es jedoch für die choreatischen Sprachstörungen nicht notwendig anzunehmen, dass sich die Störung gerade im Sprachcentrum abspielt. Denn die Sprachmuskeln werden ja nicht ausschliesslich zur Sprache benützt und somit auch nicht ausschliesslich vom Sprachcentrum aus innerviert und es ist leicht verständlich, dass auch choreatische Bewegungen der Sprachmuskeln, welche von anderen Theilen der Hirnrinde ausgelöst werden, die Sprache stören müssen.

### 4. Schema für die Untersuchung der Sprachfunctionen.

Aus der hier gegebenen Darstellung der Sprachstörungen ergibt sich das Schema, nach welchem Patienten mit Sprachstörungen untersucht werden müssen. Es müssen berücksichtigt werden:



I. Störungen der Aussprache einerseits von Buchstaben, anderseits von einfacheren und complicierteren Worten: Anarthrische Störungen der Bulbärparalyse, Störungen der progressiven Paralyse, der multiplen Sclerose, Stottern etc.

II. Bei den eigentlichen aphasischen Störungen sind immer zu untersuchen folgende Functionen:

a) Verbale Prüfung.

1. Willkürliches Sprechen.
2. Nachsprechen.
3. Lautlesen.
4. Willkürliches Schreiben (für Zahlen besonders zu prüfen).
5. Dictatschreiben (für Zahlen besonders zu prüfen).
6. Copieren.
7. Sprachverständnis.
8. Schriftverständnis (für Zahlen besonders zu prüfen).
9. Silbenzählen (vgl. S. 845 f.)

Es ist darauf zu achten, ob beim Sprechen oder Schreiben paraphasische Störungen, d. h. Wortverwechslungen vorkommen.

b) Literale Prüfung.

1. Spontanes Hersagen der sämtlichen Buchstaben des Alphabetes unter specieller Berücksichtigung der Qualität der Aussprache.

2. Nachsprechen der Buchstaben.
3. Lautlesen der Buchstaben.
4. Spontanschreiben des Alphabetes.
5. Dictatschreiben der Buchstaben.
6. Copieren der Buchstaben.
7. Erkennen gesprochener Buchstaben, d. h. Association des Buchstabenlautes mit dem Buchstabenbilde (Heraussuchen der zugehörigen gedruckten Buchstabenbilder).
8. Erkennen geschriebener Buchstaben, d. h. Association des Buchstabenbildes mit dem Buchstabenlaut (da, wo die Buchstaben nicht genannt werden können, durch Suggestivfragen zu prüfen).

Da, wo die Aphasie, wie so häufig, mit einer Lähmung des rechten Armes verbunden ist, lässt man bei der Prüfung auf Schreibfähigkeit die Patienten zunächst die linke Hand benutzen (wobei von manchen Aphasischen Spiegelschrift geschrieben wird). Kann mit der linken Hand nicht geschrieben werden, so lässt man die Worte aus ausgeschnittenen gedruckten oder geschriebenen Buchstaben zusammensetzen.

Es gelingt, wenn nach dem hier dargestellten Untersuchungsplan verfahren wird, in jedem Falle von Aphasie leicht, entweder die Aphasie bestimmt an einer oder mehreren Stellen des Sprachschemas zu localisieren oder sie als eine unbestimmte resp. functionelle, durch diffuse Schädigung des Sprachapparates bedingte zu erkennen.

## V. Die Untersuchung bei Seelenblindheit.

Unter Seelenblindheit versteht man denjenigen eigenthümlichen Zustand, bei welchem die Gegenstände gesehen, aber nicht erkannt werden, mit anderen Worten einen Zustand, bei welchem trotz erhaltener optischer Wahrnehmungen (optischer Apperception) die Association der optischen Eindrücke nicht mehr möglich ist. Der Zustand verhält sich zur Blindheit wie die sensorische Aphasie zur Taubheit. Seelenblindheit kann bloss durch die Läsion transcorticaler Bahnen des Sehapparates zustande kommen (in Betreff dieses Begriffes vergleiche man S. 844) und ist an Läsionen des Occipitalhirnes gebunden.

Wenn wir annehmen, dass die Gesichtsvorstellungen, auf deren Association mit anderen Vorstellungen das Erkennen der Gegenstände beruht, im Gegensatze zu den Sprach- oder Wortvorstellungen in beiden Hemisphären localisiert sind, was schon dadurch wahrscheinlich wird, dass die Netzhautindrücke eines Auges wegen der Semidecussation des Opticus beide Hirnhemisphären in Anspruch nehmen, so erklärt sich die Thatsache, dass man Seelenblindheit niemals bei einer einseitigen Herdläsion des Gehirnes beobachtet. Bei völligem Erhaltensein einer Hemisphäre werden offenbar die Gesichtswahrnehmungen und -Vorstellungen nicht bloss gebildet, sondern auch noch associirt. Schematisch erklärt die folgende Figur das Zustandekommen der



Seelenblindheit durch beidseitige Läsionen des Occipitalhirnes. Die Figur ist gedacht als Horizontalschnitt des Gehirnes, *a* stellt die linke, *b* die rechte Retina dar; *c* das linke, *d* das rechte Sehcentrum. *ad* und *bd* stellen demnach die Fasern des rechten, *ac* und *bc* diejenigen des linken Tractus opticus dar. *ec* und *fd* stellen schematisch Beispiele von Associationsbahnen zwischen den optischen Centren und den übrigen Hirntheilen der nämlichen Seite dar, die man sich natürlich nicht einfach, sondern zahlreich nach allen Regionen der nicht optischen Hirnrinde verlaufend zu denken hat. Seelenblindheit kann nun nach den obigen Auseinandersetzungen erst zustande kommen durch Läsion der beidseitigen Associationsbahnen *ec* und *fd*, also z. B. durch die beiden Herde *g* und *h*. Die Wahrscheinlichkeit ist nun aber sehr gering, dass in dieser Weise in beiden Hinterhauptlappen bloss die Associationsbahnen betroffen werden, und thatsächlich hat man bisher immer auf der einen Seite durch einen grossen Herd wie *i* die Faserung des Tractus opticus oder sogar das Sehcentrum selbst mit den Associationsbahnen gleichzeitig lüdiert gefunden, während auf der anderen Seite ein Herd *h* nur die Associationsbahnen mit Ausschluss der Sehbahn und des Sehcentrums betraf. Ein Patient mit einer derartigen doppelseitigen Läsion (Herde *g* + *h*)

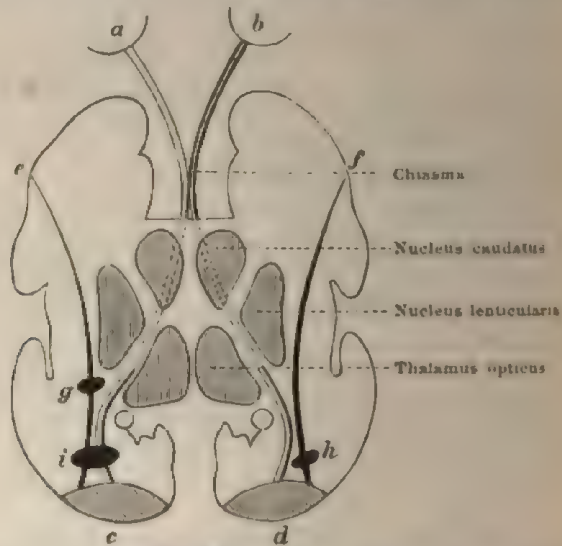


Fig. 249.

Schema zur Erklärung des Zustandekommens von Seelenblindheit mit Homiopia durch beidseitige Läsion des Occipitalhirnes. Horizontalschnitt des Gehirnes: *a* linke, *b* rechte Retina, *c* linkes, *d* rechtes Sehcentrum (vgl. Fig. 238, S. 837 sammt Legendes), *ad* und *bd* Fasern des rechten, *ac* und *bc* Fasern des linken Tractus opticus, *g*, *h* und *i* zerstörende Krankheitsherde (vgl. Text).

bietet klinisch in Betreff der Apperception die Erscheinungen der homonymen Hemianopsie dar, d. h. er ist (wenn man die Verhältnisse, wie sie in der Figur dargestellt sind, zu Grunde legt) für Gegenstände, deren Bild auf die linke Netzhaut fällt, absolut blind. Gegenstände der rechten Netzhauthälfte apperceptiert er, allein er kann sie nicht erkennen, weil die Association des rechtsseitigen Sehcentrums mit dem übrigen Gehirn unterbrochen ist. Es braucht wohl nicht besonders betont zu werden, dass nicht in allen Fällen von Seelenblindheit die sämtlichen Associationen der optischen Vorstellungen zerstört zu sein brauchen, sondern dass in manchen Fällen nur gewisse Associationen ausfallen, bei Erhaltung der übrigen. So ist es denkbar, dass ein Kranker die optische Vorstellung einer Rose zwar mit der Wortvorstellung der Rose associieren kann, nicht aber mit der Vorstellung des Geruches der Rose. Derartige partielle Seelenblindheiten kommen zweifellos bei Psychotischen nicht selten vor. Von Seelenblindheit im engeren Sinne des Wortes oder totaler Seelenblindheit pflegt man aber nur dann zu sprechen, wenn so viele Associationen der optischen Wahrnehmungen ausgefallen sind, dass von den letzteren aus der Begriff (vgl. S. 843 f.) nicht mehr ausgelöst, d. h. der Gegenstand überhaupt nicht mehr „erkannt“ werden kann. Eine Störung der Association der optischen Wahrnehmungen mit dem Sprachapparate,

also eine Art partieller Seelenblindheit, haben wir unter dem Namen der optischen Aphasie als partielle transcorticale Aphasie früher auf S. 851 kennen gelernt.

Klinisch wird sich die totale Seelenblindheit naturgemäss häufig unter dem Bilde geistiger Verwirrtheit oder Verrücktheit darstellen. Die Patienten erkennen die Gegenstände nicht und benehmen sich deshalb in der absonderlichsten Weise. In gewissen Beziehungen können sie sich wiederum wie Blinde verhalten, indem sie z. B. über Hindernisse, die sie wohl sehen, aber nicht als solche erkennen, stolpern. Der Zustand ist deshalb oft nicht ganz leicht zu diagnostizieren, und für die Untersuchung eines solchen Falles kann etwa folgendes Schema der Untersuchung aufgestellt werden:

1. Untersuchung der Apperception zur Unterscheidung von einfacher Sehstörung oder Blindheit. Zu prüfen sind: Refraction, Gesichtsfeld (Feststellung der Hemipie), Sehschärfe, diese eventuell bei corrigierter Refraction. Die Prüfung der Sehschärfe bietet natürlich bei Seelenblinden grosse Schwierigkeiten dar, da die gewöhnlichen Testobjecte, Buchstaben u. s. w. nicht erkannt werden. Man wird deshalb meist nur durch Anwendung gewisser Kunstgriffe zum Ziele kommen: Prüfung der Sehschärfe durch Angabe der Zahl schwarzer Punkte auf einem Blatt Papier.

2. Prüfung, ob Gesichtsvorstellungen bestehen. Hierüber können nur die Angaben der Patienten über optisches Gedächtnis u. s. w. Auskunft geben.

3. Prüfung der Association von Gesichtseindrücken: Erkennen von Gegenständen durch Angabe des Namens oder durch Demonstration des Gebrauchs, Lesen (laut und mit Verständnis lesen), Abschreiben, Abzeichnen, willkürliche Reactionen auf optische Reize, Orientierungsvermögen.

4. Prüfung der Association von Gesichtsvorstellungen: Zeichnen aus dem Gedächtnis, Spontanschreiben, Dictatschreiben.

5. Ganz wesentlich für die Diagnose einer Seelenblindheit gegenüber allgemeiner Verwirrtheit oder Verrücktheit ist der Nachweis, dass die Wahrnehmungen anderer Sinne, nämlich diejenigen des Gehörs, Geschmackes, Geruches sowie der Hautempfindung richtig associiert resp. gedeutet werden und dass die Patienten, soweit es sich nicht um das Verhalten gegenüber Gesichtswahrnehmungen betrifft, sich vernünftig benehmen.

Sehr schwierig, häufig unmöglich, ist die Diagnose einer echten Seelenblindheit, wenn dieselbe mit erheblicher Herabsetzung der Sehschärfe compliciert ist, weil man bei allen Formen herabgesetzter Sehschärfe Zustände trifft, welche mit echter Seelenblindheit das Gemeinsame haben, dass die Deutung des Gesehenen gestört ist, bloss weil die Gesichtseindrücke der notwendigen Schärfe entbehren.

## VI. Specielles über die Untersuchung des spinalen Nervensystemes.

### I. Die verschiedenen pathologischen Arten des Gehens und Stehens.

Bei manchen Krankheiten, insbesondere Nervenkrankheiten, haben der Gang und die Art, wie die Patienten stehen, etwas sehr Charakteristisches und erlauben dann nicht nur einen Schluss auf die Art der Functionsstörung, sondern häufig auch auf die zu Grunde liegende anatomische Erkrankung. Die bekanntesten pathologischen Gangarten sind folgende:

a) Der paraparetische Gang: bei Parese beider unteren Extremitäten. Beide Beine werden langsam schleppend nach vorn gebracht und schleifen auf dem Boden.

b) Der hemiparetische Gang: bei einseitiger Beinlähmung oder Hemiplegie. Das eine Bein wird nachgeschleppt oder unter drehender Bewegung des Beckens durch „Circumduction“ nach vorn gebracht. Die Erklärung dieser Gangart liegt in den Auseinandersetzungen von S. 835 f. über die Natur der hemiplegischen Motilitätsstörung (vorwiegende Lähmung der Verkürzer).

c) Der spastische Gang: bei spastischer Parese der unteren Extremitäten (spastischer Spinalparalyse, multipler Sclerose u. s. w.). Die Beine



werden wenig ausgiebig und auffällig steif vorgesetzt. Mitunter nimmt der Gang dadurch, dass beim Aufsetzen des Fusses Sehnenreflexe (insbesondere Achillessehnenreflexe) ausgelöst werden, einen eigenthümlich hüpfenden Charakter an. Bald liegt beim spastischen Gange das Gehhindernis mehr an der Steifigkeit in den Kniegelenken, bald mehr daran, dass die Knie durch Adductorenwirkung fest aneinander gepresst werden.

d) Der spastisch-paretische Gang: eine Mischform von a) und c).

e) Der Gang bei Coxitis. Charakteristisch ist, dass die Vorwärtsbewegung des Beines hauptsächlich mit dem Becken unter Fixation des Hüftgelenkes ausgeführt wird. Identisch damit kann unter Umständen der Gang bei hysterischer Coxalgie sein.

f) Der Gang bei Ischias kann ähnlich sein dem Gange bei Coxitis. Auch hier schon der Patient häufig, wenn auch nicht so regelmässig wie bei der Coxitis, das kranke Bein, indem er es im Becken fixiert. Für die sogenannte skoliotische Ischias ist es charakteristisch, dass die Wirbelsäule beim Gehen und Stehen skoliotisch gehalten wird. Meist zeigt die Wirbelsäule zwei charakteristische Verbiegungen, die untere convex, die obere compensatorisch concav nach der kranken Seite. Im ganzen wird dabei der Rumpf nach der gesunden Seite geneigt (heterologe Ischiasskoliose). Jedoch kommen auch Verbiegungen im entgegengesetzten Sinne vor (homologe Ischiasskoliose).

Mit diesen Verschiedenheiten haben die Erklärungsversuche der Ischias scoliotica zu rechnen, und es erscheint demnach ohneweiters klar, dass für dieselbe eine einheitliche Erklärung nicht möglich ist. Albert, der die heterologe Ischias scoliotica zuerst beschrieb, verzichtete auf eine Erklärung. Lorenz erklärt diese Form der Skoliose durch die Annahme, dass sie einfach durch die Verlegung des Schwerpunktes auf das gesunde Bein zustande kommt. Kocher erklärte die Ischiasskoliose durch die neuralgische Miterkrankung sensibler Nerven im Bereiche derjenigen Muskeln, welche den Rumpf gerade richten. Infolge der daraus resultierenden Schmerzhaftigkeit der Contraction dieser Muskeln wird die letztere nicht mehr ausgeführt, so dass die Wirbelsäule abweicht. Je nach den Nerven, welche in dieser Weise erkrankt sind, findet die Abweichung nach verschiedener Richtung statt.

g) Der choreatische Gang: bei der Chorea (vgl. choreatische Bewegungen, S. 720).

h) Der taumelnde Gang: bei Affectionen, die mit Schwindel und Gleichgewichtsstörungen verbunden sind (Betrunkenheit, Kleinhirntumoren, Lähmungen der Augenmuskeln, Erkrankungen des inneren und mittleren Ohres, Encephalopathia saturnina).

i) Der Gang mit Pro- und Retropulsion: bei Kranken mit Muskelsteifigkeit und Muskelschwäche, besonders bei der Paralysis agitans. Die Erscheinung der Pro- und Retropulsion besteht darin, dass die Patienten, einmal nach vorwärts oder rückwärts im Gange, nicht plötzlich anhalten können, sondern noch eine Strecke weit in der gleichen Richtung weiter laufen müssen, weil sie den beim Gehen in der Bewegungsrichtung verschobenen Schwerpunkt nicht rasch genug zum Anhalten corrigieren können. Die Erscheinung der Pro- und Retropulsion ist in keiner Weise specifisch für die Paralysis agitans, wie dies mitunter dargestellt wird. Man kann sie zum Beispiel auch bei jedem durch einen langen Marsch ermüdeten Fussgänger beobachten.

Bei vielen der hier angeführten Affectionen ist auch die Art des Stehens charakteristisch. Bei Coxitis und einseitiger Beinlähmung stützt sich der Patient beim Stehen fast ausschliesslich auf das gesunde Bein, bei Ischias machen sich die oben besprochenen skoliotischen Erscheinungen auch beim Stehen geltend, bei Paralysis agitans ist äusserst charakteristisch die etwas



vorn übergebogene Haltung des Oberkörpers mit leicht flectierten Knie- und Ellbogengelenken (vgl. die Abbildung in dem Strümpell'schen Lehrbuch der Pathologie). Besondere Erwähnung verdient noch das sogenannte Romberg'sche Symptom, die Erscheinung, dass gewisse Patienten beim Stehen mit geschlossenen Augen, in schweren Fällen auch mit geöffneten Augen, mehr oder weniger heftig schwanken. Es kommt dies vor bei Anästhesie der unteren Extremitäten, ferner bei Ataxie mit oder ohne Anästhesie (besonders bei der *Tabes dorsalis*), bei Erkrankungen des Kleinhirnes und denjenigen anderen Affectionen, welche auch zu taumelndem Gange führen (vgl. oben). Die Erscheinung ist als eine Gleichgewichtstörung aufzufassen.

## 2. Schemata für die Untersuchung von Muskelatrophien und peripheren motorischen Lähmungen.\*)

### O b e r e E x t r e m i t ä t.

(Motorische Punkte vgl. S. 769 f.)

#### Bewegungen des Schulterblattes.

1. Hebung des Schulterblattes:  
Mittlerer Theil der *Cucullaris* (N. accessorius);  
*Rhomboidei* (N. dors. scapul. aus dem V. Cerv. nerv.);  
*Levator scapulae* (II. bis III. Cerv. nerv. und N. dors. scap.);  
Obere Portion des *Pectoral. major* (Nn. thorac. ant. aus V. und VI. Cerv. nerv.);
2. Senkung des Schulterblattes:  
*Pectoral. min.* (Nn. thorac. anteriores);  
Untere Portion des *Latiss. dorsi* (Nn. subscapulares);  
Untere Portion des *Pectoral. maj.* (Nn. thorac. ant.);
3. Adduction des Schulterblattes:  
Untere Portion des *Cucullaris* (N. accessor.);  
Obere Portion des *Latiss. dorsi* (Nn. subscapulares);  
*Rhomboidei* (N. dorsalis scapulae);
4. Abduction des Schulterblattes:  
Oberes Drittel des *Pectoral. maj.* (Nn. thor. ant.);  
*Serratus ant. maj.* (N. thorac. long. aus VI., VII. und VIII. Cerv. nerv.);

#### Bewegungen im Schultergelenke.

1. Hebung des Oberarmes:  
a) nach der Seite:  
Bis horizontal: *Deltoides* (N. axillaris);  
Bis vertical: dazu noch *Serrat. ant. maj.* (N. thor. long.);  
Bei Anstrengungen ausserdem oberer Theil des *Cucullaris* (N. accessor.);

\*) Die anatomischen Angaben dieser unter Benützung einer Zusammenstellung von Scheube und der Untersuchungen von Duchenne entworfenen Schemata sind in Einklang gebracht mit den Anschauungen, welche Gegenbaur in seinem „Lehrbuch der Anatomie“ (4. Auflage, 1890) vertritt. Der Ursprung eines Nerven aus den motorischen Wurzeln ist zur Vereinfachung in dem Schema jeweilen nur da angegeben worden, wo derselbe zum erstenmale genannt ist. Man findet also die Wurzelursprünge für die einzelnen Muskeln leicht, wenn man den Namen des betreffenden Nerven im Schema da aufsucht, wo er zuerst vorkommt. Im übrigen, speciell für diejenigen Nerven, über deren Ursprung sich im Schema keine Angabe findet, consultiere man die Abbildungen der Extremitätenplexus auf S. 883 und 884, sowie die Kocher'schen Abbildungen der spinalen motorischen Segmentinnervation S. 874. Es wird Sache weiterer klinischer Erfahrungen sein, die in einzelnen Punkten noch bestehenden Widersprüche aufzuklären.

b) nach vorne:

Vordere Partie des Deltoides (N. axillaris):

Coracobrachialis (N. musculocutaneus):

Biceps (N. musculocutaneus):

Bei der Hebung zur Verticalen wirkt auch hier der Serratus anticus msc. mit.

c) nach hinten:

Hintere Partie des Deltoides (N. axillaris):

2. Senkung des Oberarmes:

Sämmtliche Adductoren des Oberarmes.

3. Adduction des Oberarmes:

Pectoral. maj. (N. thorac. ant. aus V. und VI. Cerv. nerv.):

Latissim. dorsi und teres maj. (Nn. subscapulares):

Infraspinatus (N. suprascapular. aus V. und VI. Cerv. nerv.):

Teres minor (N. axillaris):

4. Einwärtsrollung des Oberarmes:

Subscapularis (Nn. subscapulares):

Teres major (Nn. subscapulares):

5. Auswärtsrollung des Oberarmes:

Infraspinatus (N. suprascapularis):

Teres minor (N. axillaris):

### Bewegungen im Ellbogengelenke.

1. Beugung des Vorderarmes:

Biceps [Beuger und Supinator] (N. musculocutan.):

Brachial. int. (N. musculocutan.):

Supinator long. [supiniert oder prониert je nach der Ausgangsstellung, ist aber hauptsächlich Beuger in Mitellaststellung] (N. radialis):

2. Streckung des Vorderarmes:

Triceps (N. radialis):

3. Supination des Vorderarmes:

Supinator brevis (N. radialis):

Supinator longus (vgl. Beugung):

4. Pronation des Vorderarmes:

Pronator quadratus (N. medianus):

Pronator teres [Pronation und Beugung] (N. medianus):

Supinator longus (bei extremer Supinationsstellung) (N. radialis):

### Bewegungen im Handgelenke.

1. Beugung der Hand:

Radial. int. [Beugung nach der Radialseite] (N. median.):

Ulnaris int. [Beugung nach der Ulnarseite] (N. ulnaris):

Palmaris long. (N. ulnaris):

2. Streckung der Hand:

Radial. ext. long. et brevis [Streckung nach der Radialseite] (N. radialis):

Ulnaris ext. [Streckung nach der Ulnarseite] (N. radialis):

3. Abduction (Radialflexion) der Hand:

Radial. int. und Radial. ext. long. et brevis (N. median. und N. radialis):

4. Adduction (Ulnarflexion) der Hand:

Ulnar. ext. und Ulnar. int. (N. radial. et ulnar.):

### Bewegungen der Finger.

1. Beugung der Finger:

Flexor digitor. sublim. [Beugung der 2. Phalanx] (N. median.):

Flexor digitor. prof. [Beugung der Finger von der Endphalanx aus] (N. median. und N. ulnar., indem in variabler Abgrenzung der erstere die radialwärts, der letztere die ulnarwärts gelegenen Bänder der einzelnen Finger versorgt):

Interossei und Lumbricales [beugen die Grundphalanx und strecken die 2 Endphalangen] (hauptsächlich N. ulnar.; in die Innervation der Lumbricales theilt sich der N. ulnar. mit dem N. median., indem letzterer die zwei radialen und einen Theil des folgenden Lumbricalia, der Ulnaris den Rest versorgt):

2. Streckung der Finger:  
 Extensor digitor. commun., indic., digiti minimi [strecken die Grundphalanx] (N. radial.):  
 Interossei und Lumbricales [strecken die 2 Endphalangen] (N. ulnar. und N. median., vgl. oben):
3. Adduction der Finger:  
 Interossei int. [beugen zugleich die Grundphalanx] (N. ulnar.):
4. Abduction der Finger:  
 Interossei ext. [beugen zugleich die Grundphalanx] (N. ulnar.):

#### Bewegungen des Daumens.

1. Beugung des Daumens.  
 Flexor pollicis long. [beugt die Endphalanx] (N. median.):  
 " " brevis [beugt die Grundphalanx] (N. median.):
2. Streckung des Daumens.  
 Extensor pollicis brevis } (N. radialis):  
 " " long. }
3. Abduction des Daumens:  
 Abductor pollic. long. (N. radial.):  
 " " brev. [mehr Opponens als Abductor] (N. median.):
4. Adduction des Daumens:  
 Adductor pollicis (N. ulnaris):
5. Opposition des Daumens:  
 Opponens pollicis (N. median.):  
 Abductor pollicis brev. [mehr Opponens als Abductor] (N. medianus):

#### Bewegungen des kleinen Fingers.

1. Beugung des kleinen Fingers:  
 Flexor digitorum communis profundus und sublimis (N. median. und N. ulnar.):  
 Flexor brevis digiti minimi (N. ulnaris):
2. Streckung des kleinen Fingers:  
 Extensor digiti minimi proprius (N. radial.):
3. Abduction des kleinen Fingers:  
 Abductor digiti minimi (N. ulnaris):
4. Opposition des kleinen Fingers:  
 Opponens digiti minimi (N. ulnaris):

### U n t e r e E x t r e m i t ä t.

(Motorische Punkte vgl. S. 771 f.)

#### Bewegungen im Hüftgelenke.

1. Hebung des Oberschenkels:  
 Ileopsoas [zugleich Auswärtsroller] (Plexus lumbalis):  
 Rectus femoris } (N. cruralis aus dem I. bis IV. Lumbalnerv):  
 Sartorius }
2. Senkung des Oberschenkels:  
 Glutaeus maximus [zugleich Auswärtsroller] (N. glut. inf. aus Plex. ischiad.):  
 Biceps } (N. ischiadicus, IV. Lumbal- bis III. Sacralnerv)  
 Semitendinosus } [zugleich Beuger des Unterschenkels, aber bloss bei Streckstellung des  
 Semimembranosus } Oberschenkels (Bauchlage), nicht beim Gehen (Wernicke-Mann)]:



## 3. Einwärtsrollung des Oberschenkels:

Glutaeus med. et minim. (N. glut. sup. aus Plex. ischiad.):

## 4. Auswärtsrollung des Oberschenkels:

Quadratus femoris } (N. ischiadicus):  
 Obturator int. und Gemelli }  
 Obturator ext. (N. obturat. aus II. bis IV. Lumbalnerv):  
 Piriformis (Plex. ischiad.):  
 Ileopectineus (Plex. lumbal.):  
 Glutaeus max. (N. glut. inf. aus Plex. ischiad.):

## 5. Adduction des Oberschenkels:

Adductores [zugleich Auswärtsroller] (N. obturatorius):  
 Pectineus [zugleich Beuger] (N. crural. und obturat.):  
 Gracilis (N. obturat.):

## 6. Abduction des Oberschenkels:

Glutaeus med. et minim. (N. glut. sup.):

## Bewegungen im Kniegelenke.

## 1. Beugung des Unterschenkels:

Sartorius [zugleich Einwärtsroller des gebeugten Unterschenkels] (N. cruralis): } hauptsächlichste Beuger (Verkürzer des Beines) bei der Gangbewegung (Wernicke-Mann).  
 Gracilis [zugleich Einwärtsroller] (N. obturat.): }  
 Semitendinosus } [zugleich Einwärtsroller] }  
 Semimembranosus } (N. ischiad.): }  
 Biceps [zugleich Auswärtsroller] (N. ischiad.): }  
 Popliteus [zugleich Einwärtsroller] (N. tibial. aus N. ischiad.): }  
 [Wernicke-Mann].

## 2. Streckung des Unterschenkels:

Quadriceps (N. cruralis):

## 3. Einwärtsrollung des Unterschenkels:

Popliteus (N. tibial.):  
 Sartorius (N. crural.):  
 Gracilis (N. obturat.):  
 Semitendinosus } (N. ischiad.):  
 Semimembranosus }

## 4. Auswärtsrollung des Unterschenkels:

Biceps (N. ischiad.):

## Bewegungen im Fussgelenke (N. ischiad.):

## 1. Dorsalflexion des Fusses:

Tibial. antic. [zugleich Heber des inneren Fussrandes] } (N. peron. prof. aus  
 Extensor digit. comm. long. [zugleich Abductor] } N. ischiad.):

## 2. Streckung (Plantarflexion) des Fusses:

Gastrocnemii } (N. tibial. aus N. ischiad.):  
 Soleus }  
 Peroneus long. [zugleich Abductor und Heber des äusseren Fussrandes] (N. peron. superficial. aus N. ischiad.):

## 3. Adduction des Fusses:

Tibial. postic. [zugleich Heber des inneren Fussrandes und Plantarbeuger des Fusses] (N. tibial.):  
 Tibial. antic. [zugleich Dorsalbeuger des Fusses und Heber des inneren Fussrandes] (N. peron. prof.):

**4. Abduction des Fusses:**

Peroneus long. [zugleich Plantarbeuger mit Hebung des äusseren Fussrandes]  
(N. peron. superf.):

Peroneus brev. [reiner Abductor mit Hebung des äusseren Fussrandes] (N. peron. superf.):

Extensor digit. comm. long. (N. peron. prof.):

**5. Hebung des inneren Fussrandes:**

Tibial. ant. [zugleich Dorsalbeuger und Adductor] (N. peron. prof.):

Tibial. post. [zugleich Adductor und Plantarbeuger] (N. tibial.):

**6. Hebung des äusseren Fussrandes:**

Peroneus long. et brev. (N. peron. superf.):

Peroneus tertius. (N. peron. prof.):

**Bewegungen der Zehen (N. ischiad.):****1. Beugung der Zehen:**

Flexor digit. comm. long. et brev. [2. und 3. Phalanx] (N. tibi al.):

Interossei und Lumbricales [1. Phalanx] (N. tibial.):

**2. Streckung der Zehen:**

Extensor digit. comm. long. et brev. (N. peron. prof.):

**3. Adduction der Zehen:**

Interossei plantares (N. tibial.):

**4. Abduction der Zehen:**

Interossei dorsales (N. tibial.):

**Bewegungen der grossen Zehe (N. ischiad.):****1. Beugung der grossen Zehe:**

Flexor halluc. long. [2. Phalanx] } (N. tibial.):  
Flexor halluc. brev. [1. Phalanx] }

**2. Streckung der grossen Zehe:**

Extensor halluc. long. [2. Phalanx] } (N. peron. prof.):  
Extensor halluc. brev. [1. Phalanx] }

**3. Adduction der grossen Zehe:**

Adductor halluc. } (N. tibial.):  
Innerer Bauch des Flex. halluc. brev. }

**4. Abduction der grossen Zehe:**

Abductor halluc. } (N. tibial.):  
Aeusserer Bauch des Flexor hall. brev. }

**Bewegungen der kleinen Zehe (N. tibial.):****1. Beugung der kleinen Zehe:**

Flexor digiti quinti (N. tibial.):

**2. Abduction der kleinen Zehe:**

Abductor digiti quinti (N. tibial.):

**3. Opposition der kleinen Zehe:**

Opponens digiti quinti (N. tibial.):

### 3. Die periphere Ausbreitung der sensiblen Hautnerven.

Zur Localisation von peripheren Sensibilitätsstörungen halte man sich an die folgenden schematischen Darstellungen der Hautnervengebiete (Fig. 250—255)

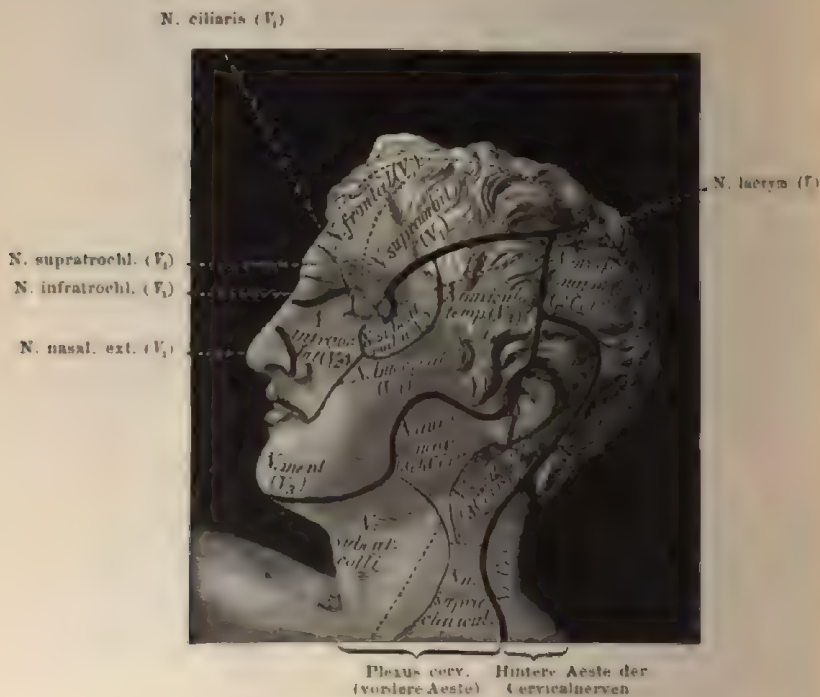


Fig. 250.

Hautnerven des Kopfes.

Auf der Hinterfläche des Ohres und in der Haut der hinteren Wand des äusseren Gehörganges verbreitet sich ausserdem (in der Figur nicht darstellbar) der N. auricularis (X).





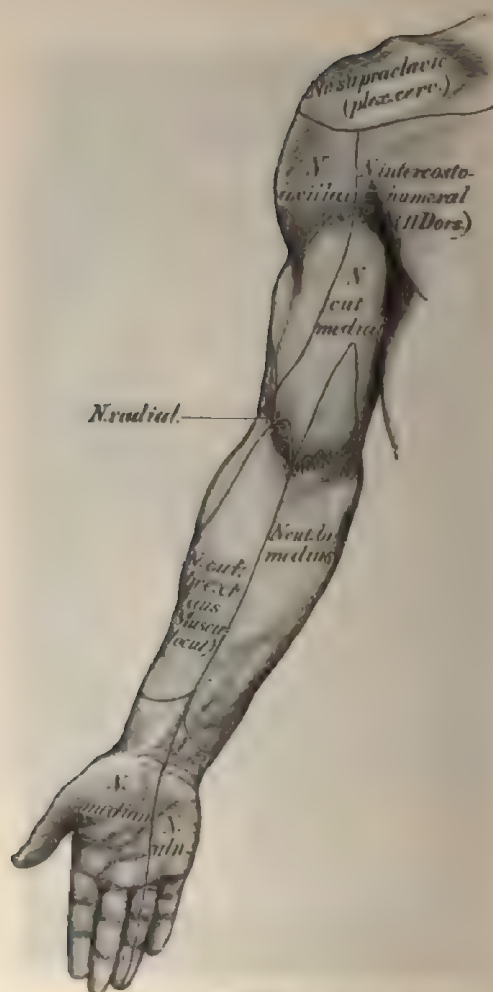


Fig. 252.

Hautnerven der Beugeseite des Armes (vgl. auch Fig. 258, S. 871).

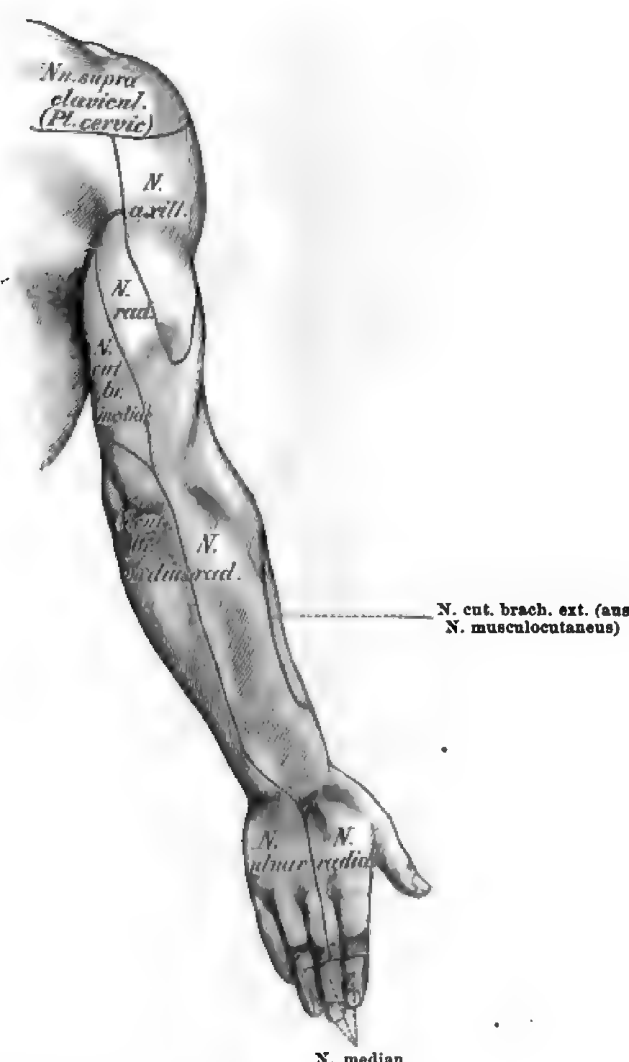


Fig. 253.

Hautnerven der Streckseite des Armes (vgl. auch Fig. 258, S. 871).



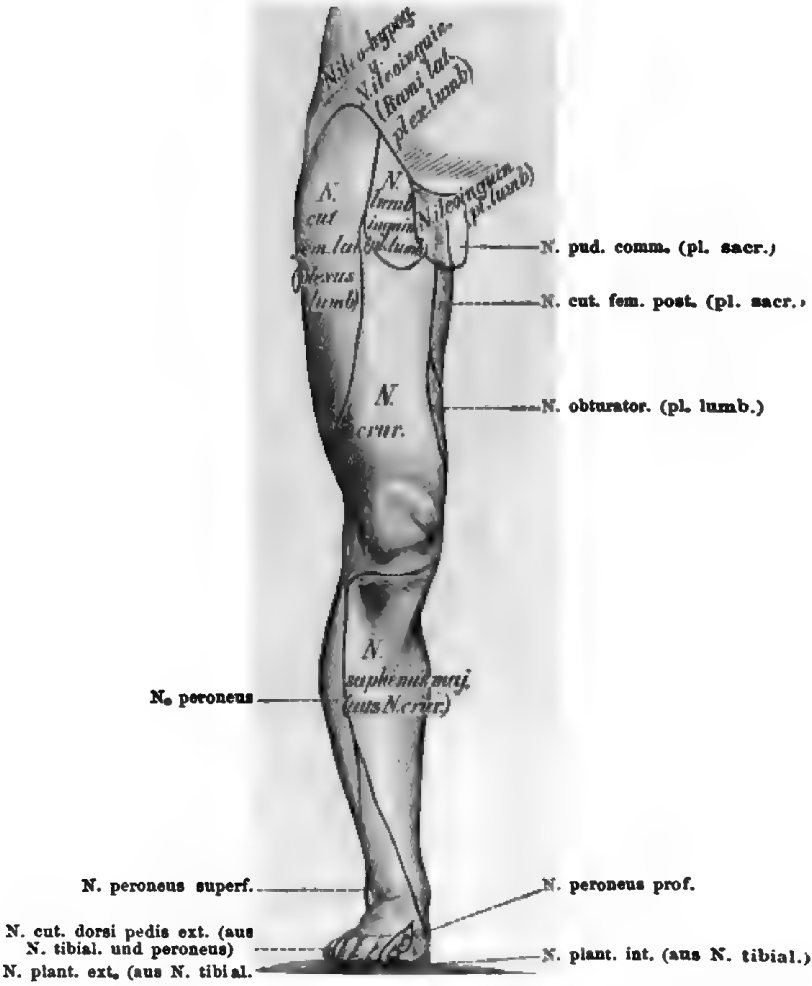


Fig. 254.  
Hautnerven der Vorderseite des Beines (vgl. auch Fig. 256, S. 871).

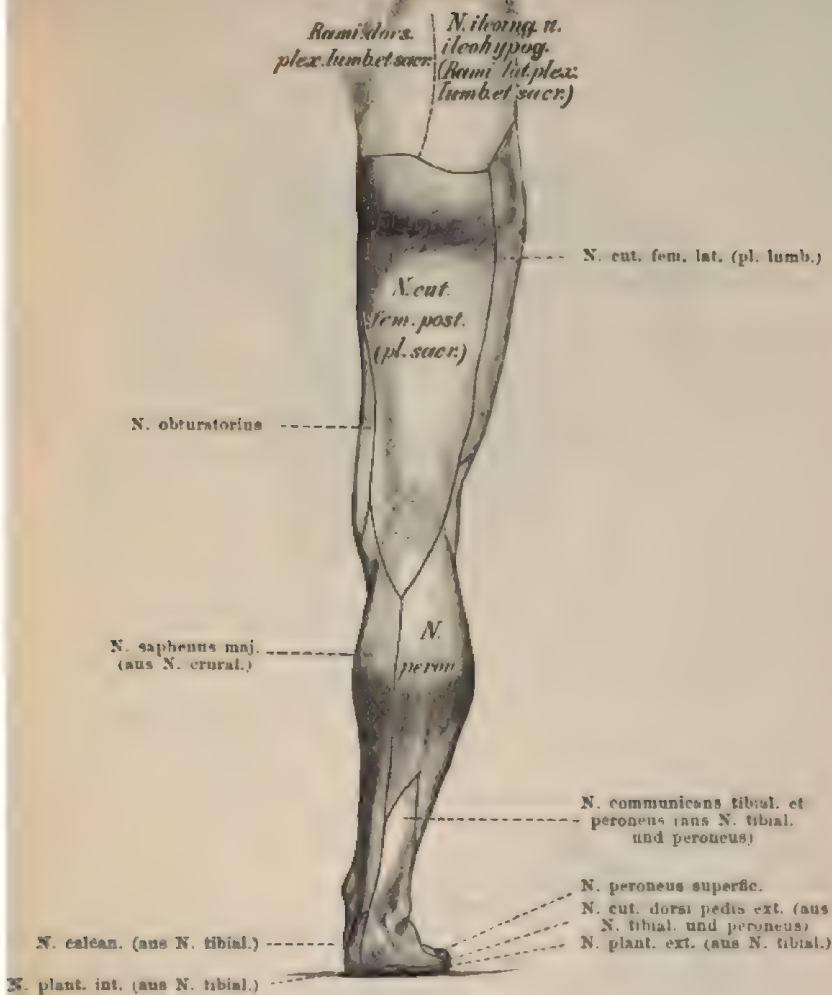


Fig. 255.

Hautnerven der Hinterseite des Beines (vgl. auch Fig. 258, S. 871).

#### 4. Spinale Localisationen.

##### a) Localisationen auf dem Querschnitt des Rückenmarks.

Wir müssen in Betreff dieses Punktes auf die bekannten Lehr- und Handbücher der Rückenmarksanatomie verweisen, welche die anatomische Bedeutung und die physiologischen Functionen der einzelnen Felder des Querschnittes besprechen, und begnügen uns, hier zur Orientierung über das Verhalten der sensiblen Bahnen die beiden folgenden, Edinger und Obersteiner genommenen Abbildungen einzufügen.

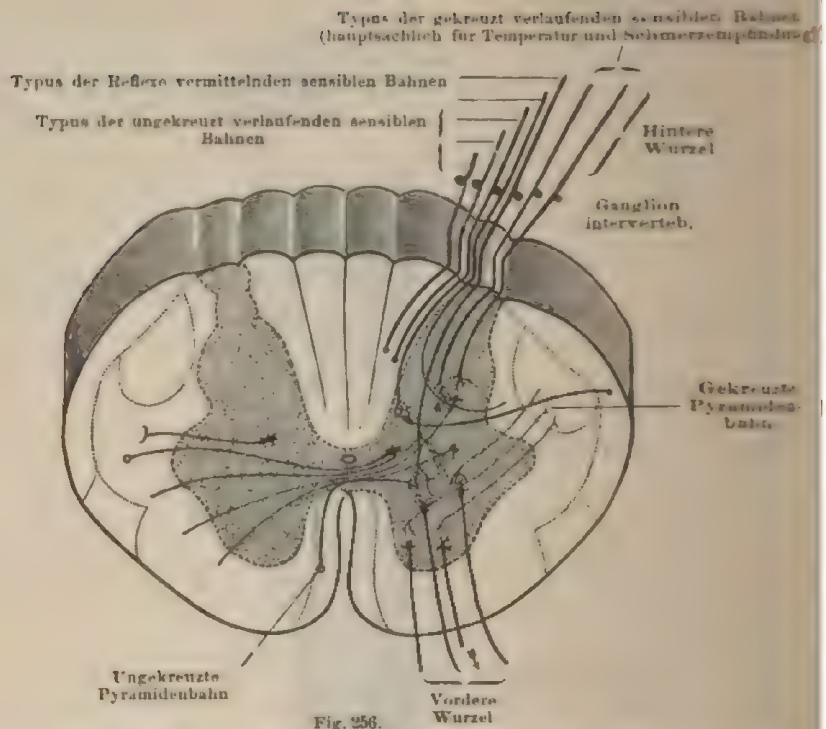
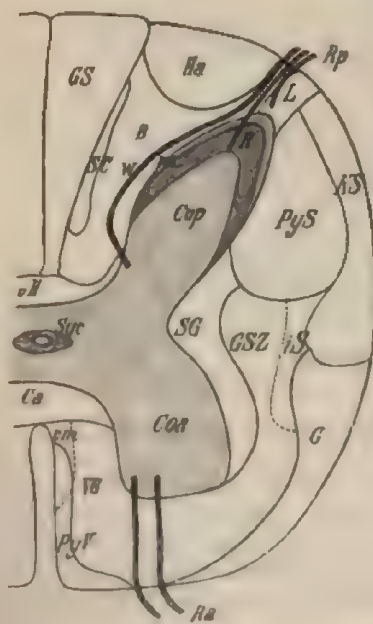


Fig. 256.

Rückenmarksquerschnitt nach Edinger. Die Legende für die hinteren Wurzeln nicht nach Edinger.



B Burdach'scher Strang, Ca vordere Commissur, Coa Vorderhorn, Cop Hinterhorn, G Gowers'sches Bündel, GS Goll'scher Strang, GSZ gemischte Seitenstrangzone, Ha hinteres äußeres Feld, iS intermediäres Seitenstrangbündel, KS Kleinhirnseitenstrangbündel, L Lissauer'sche Randzone, m Marginalzone, PyS Pyramidenseitenstrang, PyV Pyramidenvorderstrang, K Substantia gelatinosa Rolandi, Ra vordere Wurzel, SG Schultze'sches Komma, SG seitliche Grenzlichte, Sgc Substantia gelatinosa centralis, Vg Vorderstranggrundbündel, rh centrales Hinterstrangfeld, ca Fasciculus sulcomarginalis, Rp und W hintere Wurzel.

Fig. 257.

Schematischer Querschnitt durch das Halsmark nach Obersteiner.



## b) Localisation in den Segmenten des Rückenmarks (Längslocalisationen).

### Neuere Anschauungen.

#### *Segmentäre Localisation der Hautsensibilität.*

Das Verhalten der Hautsensibilität bei Läsionen der einzelnen sensiblen Wurzeln resp. der einzelnen Segmente des Rückenmarks ist neuerdings durch Sherrington,<sup>\*)</sup> Thoburn<sup>\*\*)</sup> und Kocher<sup>\*\*\*)</sup> in sehr exacter Weise studiert worden. Sherrington hat experimentell gezeigt, dass den einzelnen sensiblen Wurzeln resp. Segmenten des Dorsalmarkes circuläre gürtelförmige Gebiete der Rumpfhaut als Innervationsgebiete entsprechen und dass dabei die einzelnen Segmente nach beiden Seiten hin ineinander übergreifen. Die Folge davon ist, dass bei Querläsionen des Rückenmarks die obere Grenze der Sensibilitätsstörung nicht etwa der absteigenden Richtung der Rippen folgt, sondern eine senkrecht zur Körperachse stehende gürtelförmige Linie darstellt (vgl. Fig. 258, S. 871). Eine Folge des Ineinandergreifens der einzelnen Sensibilitätszonen ist die Thatsache, dass sich bei den Querläsionen des Rückenmarks oben zwischen der Grenze der absoluten Aufhebung der Empfindung und der häufig zu allererst noch vorkommenden Zone der Ueberempfindlichkeit stets noch eine Zone bloss relativer Sensibilitätsstörung einschleibt, welche dem Bezirke entspricht, welcher bloss noch von dem oberhalb der Läsion liegenden Segmente innerviert wird und also der Doppelinnervation entbehrt. An den Extremitäten sowie an Hals und Kopf wird, wie die Figur zeigt, die Regel von der segmentären Anordnung der Sensibilitätsstörung durchbrochen. Jedoch lässt sich an den Armen, wenn man sich dieselben in Fig. 258 horizontal abducirt denkt, die Regel noch erkennen.

In Fig. 258, S. 871 hat Kocher in fast völliger Uebereinstimmung mit experimentellen Untersuchungen Sherringtons und den klinischen Beobachtungen Thoburns an der Hand genau untersuchter traumatischer Rückenmarksläsionen die Hautgebiete bezeichnet, welche den einzelnen Rückenmarksegmenten resp. sensiblen Wurzeln entsprechen, wobei jedoch das erwähnte von Sherrington festgestellte Uebereinandergreifen der Zonen ergänzend zu berücksichtigen ist. Die jeweiligen, zwischen einem oberen und dem nächstfolgenden unteren Segmente festgestellten Grenzen der Fig. 258 entsprechen nach einer mündlichen Mittheilung Kochers der in den einzelnen Fällen von Querläsionen des Rückenmarks gefundenen oberen Grenze der absoluten Sensibilitätsstörung, also der Stelle, bis zu welcher das Innervationsgebiet des oberen Segmentes hinreicht. Es sind somit die Grenzen als untere Grenzen der oberen Segmentzone zu verstehen: Die Grenze z. B. zwischen der siebenten und achten Dorsalzone bedeutet die untere Grenze der siebenten Zone, d. h. diejenige Linie, bis zu welcher bei Läsion des achten Segmentes infolge der Doppelinnervation die siebente Zone ihre Ausläufer noch hinunter sendet, während die obere Grenze des achten Innervationsgebietes etwas weiter oben zu suchen wäre. Es ist also die Zeichnung so zu verstehen, als ob jeweiligen der

<sup>\*)</sup> Sherrington, Philosophical Transactions of the royal society. Vol. CLXXXIV, London 1893.

<sup>\*\*)</sup> Thoburn, A. contribution to the surgery of the spinal cord. London 1889, Griffin and Cie., und Derselbe, Brain 1893 und 1894.

<sup>\*\*\*)</sup> Kocher, Die Verletzungen der Wirbelsäule, zugleich als Beitrag zur Physiologie des menschlichen Rückenmarks. Mittheilungen aus den Grenzgebieten der Medicin und Chirurgie. Bd. I., H. 4.

obere Sensibilitätsgürtel den unteren dachziegelig bedeckte, wobei nur die unter dieser Voraussetzung freiliegenden Gürteltheile gezeichnet sind.

Von besonderer Wichtigkeit für die Localisationslehre ist nun die Kenntnis der Beziehung der Höhenlage der Sensibilitätszonen der Haut resp. der bei Läsionen der sensiblen Wurzeln oder Herdläsionen des Rückenmarks selbst zustande kommenden Anästhesiegrenzen zu der Höhenlage der zugehörigen Rückenmarkssegmente, Wurzelaustrittsstellen und Wirbel. Wie dies zum Theile deutlich genug schon aus der Abbildung, Fig. 258 a. d. f. S., hervorgeht, liegen nämlich das lädierte Rückenmarkssegment, die Austrittsstelle der zugehörigen sensiblen Wurzel aus dem Wirbelcanal resp. der dem Rückenmarkssegment nach seiner Ordnungszahl zugehörige Wirbel und endlich die Sensibilitätsgrenze auf der Haut keineswegs in einem horizontalen Niveau, sondern die Sensibilitätsgrenze ist gegen den zugehörigen Wirbel resp. die Austrittsstelle des sensiblen Nerven und diese wieder gegenüber dem zugehörigen Rückenmarkssegment nicht unerheblich caudalwärts verschoben. Die Nichtberücksichtigung dieses Umstandes hat namentlich bei der operativen Behandlung gewisser Rückenmarkskrankheiten mancherlei Misserfolge hervorgerufen. Am klarsten hat neuerdings Kocher die in dieser Beziehung geltenden Regeln formuliert, an dessen Angaben sich das Folgende anschliesst.

Ein erster Grund für die erwähnte Caudalverschiebung der Sensibilitätsgrenzen auf der Haut gegenüber dem lädierten Segment liegt in dem Umstande, dass das Rückenmark viel kürzer ist als die Wirbelsäule, so dass die Nervenwurzeln im Wirbelcanal den bekannten absteigenden Verlauf nehmen müssen. Die Folge davon ist (vgl. Fig. 259, S. 872), dass für die vier bis fünf obersten Dorsalwirbel jedes Segment hinter dem nächst höheren Wirbel oder, besser ausgedrückt, hinter demjenigen Wirbel liegt, der eine um eins geringere Ordnungszahl hat. Die erste Dorsalwurzel entspringt also aus ihrem Segment im Rückenmark hinter dem siebenten Cervicalwirbel, die sechste Dorsalwurzel hinter dem fünften Dorsalwirbel u. a. w. Vom vierten bis fünften Dorsalwirbel an abwärts liegen die Segmente im Verhältnisse zu den gleichnamigen Wirbeln noch höher, so dass schon das achte Dorsalsegment hinter dem oberen Theile des siebenten Wirbels, das neunte Segment hinter der Bandscheibe zwischen dem siebenten und achten Wirbelkörper, das zehnte Segment hinter dem unteren Theile des achten Wirbelkörpers, das elfte hinter dem neunten, das zwölfte hinter dem zehnten Wirbel zu liegen kommt. Man kann sich also merken, dass in der oberen Hälfte der Brustwirbelsäule die Niveaudifferenz zwischen Segment und zugehörigem Wirbel eine Wirbelhöhe beträgt, während sie sich in der unteren Brustwirbelsäule mehr und mehr zwei Wirbelhöhen nähert.

Diese Höhendifferenz zwischen Segment und gleichnamigem Wirbelkörper gibt nun natürlich gleichzeitig auch die Höhendifferenz zwischen dem Segment und der Austrittsstelle der zugehörigen Wurzel an.

Nun liegt aber die der Läsion jeder Nervenwurzel resp. des ihr angehörigen Segmentes entsprechende obere Grenze der absoluten Sensibilitätsstörung noch wesentlich tiefer als die Austrittsstelle der Nervenwurzel selbst, und zwar zunächst deshalb, weil die Intercostalnerven, bis sie zur Haut gelangen, weiterhin einen absteigenden Verlauf nehmen, ausserdem aber auch deshalb, weil, wie schon erwähnt, die oberhalb liegende erhaltene Wurzel noch eine Strecke weit auf das Gebiet der lädierten Wurzel nach unten hin übergreift. Infolgedessen liegt bei Läsion einer sensiblen Wurzel oder einer dorsalen Rückenmarksquerläsion die Sensibilitätsgrenze (obere Grenze der ab-

soluten Anästhesie) in der oberen Dorsalwirbelsäule drei, in der unteren Dorsalwirbelsäule vier bis fünf Wirbelhöhen tiefer als die Austrittsstelle der lädierten resp. der dem obersten lädierten Segmente entsprechenden Wurzel. Da nach dem früher Gesagten die Rückenmarkssegmente in der oberen Brustwirbel-

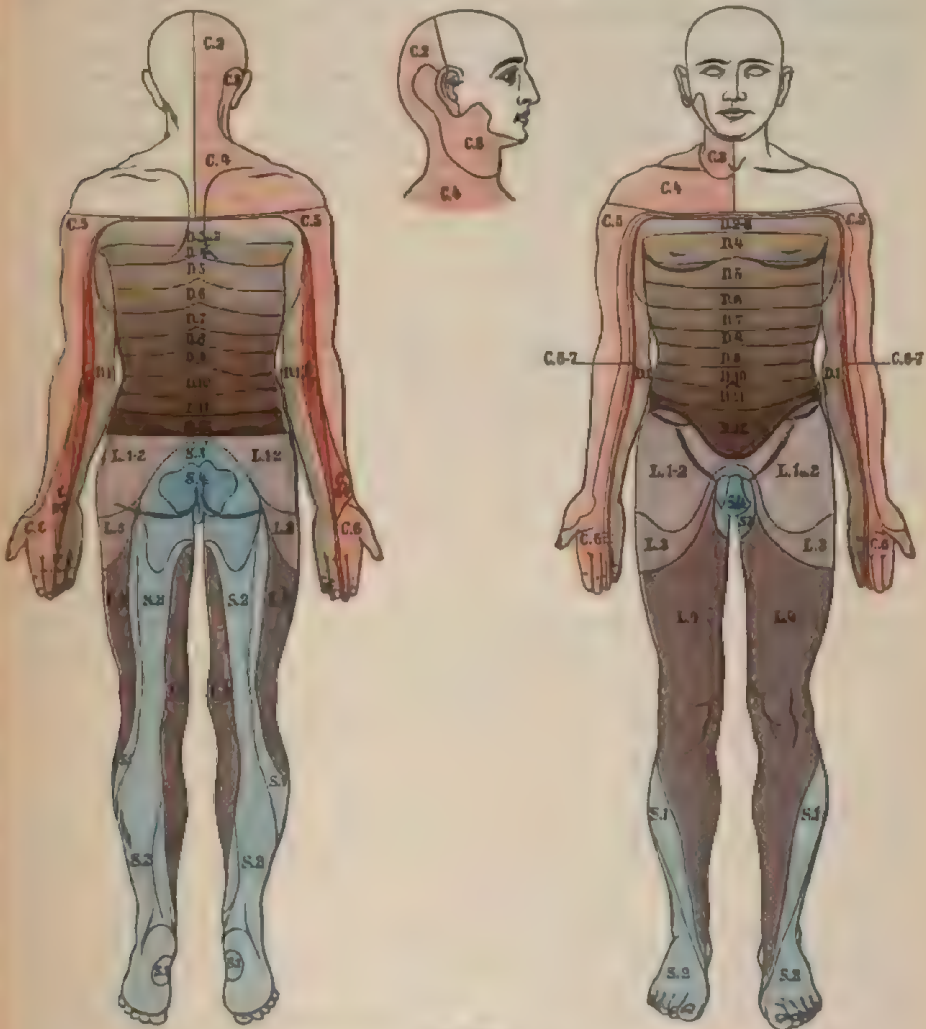


Fig. 258.

Spinale segmentäre Sensibilitätsinnervation nach Kocher.

Roth: Cervicalsegmente	} Die Intensität der Färbung ist in dem Maasse stärker gewählt, als es sich um tiefer liegende Segmente handelt.
Braun: Dorsalsegmente	
Violett: Lumbalsegmente	
Blau: Sacralsegmente	

C<sub>2</sub>, D<sub>2</sub>, L<sub>2</sub>, S<sub>2</sub> etc. zweites Cervical-, Dorsal-, Lumbal-, Sacralsegment etc.

säule um eine, in der unteren Brustwirbelsäule um 2 Wirbelhöhen gegenüber dem gleichnamigen Wirbel resp. dem Austritt der zugehörigen Nervenwurzel nach oben verschoben sind, so liegt also bei Querläsionen des Rückenmarks



das lädierte Segment für den oberen Theil des Brustmarks 4 Wirbeldorne, für den unteren Theil desselben 6—7 Wirbeldorne höher als die obere Grenze der absoluten Anästhesie.

Ich habe diese Verhältnisse schematisch in der Fig. 259 dargestellt.

Es entspricht dieser Darstellung die von Kocher empirisch aufgestellte Regel, dass bei den Querverletzungen des Dorsalmarks resp. bei Läsionen der sensiblen Wurzeln desselben die obere Grenze der absoluten Sensibilitätsstörung den tiefsten (caudalsten), für die oberen Rippen auch vordersten (ventralsten) Punkt desjenigen Intercostalraumes schneidet, in welchem der dem lädierten Segment oder der lädierten Wurzel entsprechende Intercostalnerv verläuft. Von diesem Punkte zieht sich die Sensibilitätsgrenze horizontal, senkrecht zur

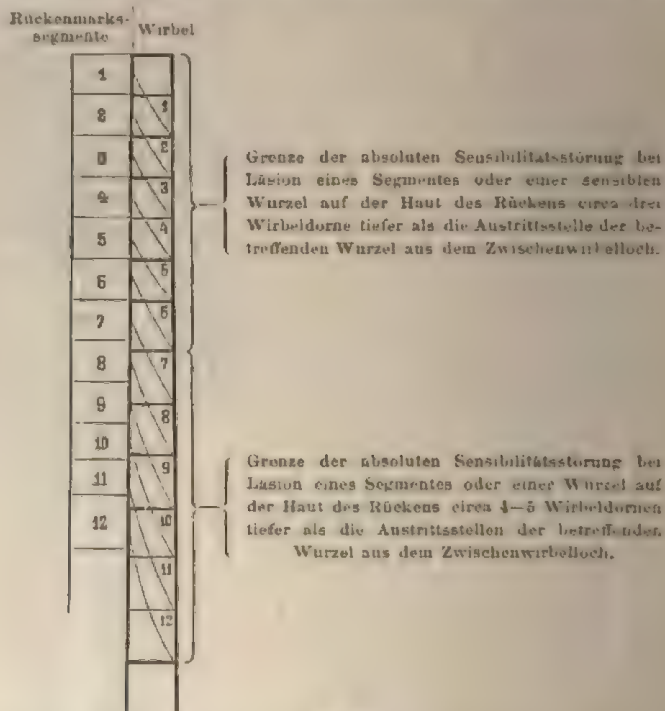


Fig. 259.

Schema der Höhenlage der Dorsalsegmente des Rückenmarks im Verhältnis zu den Dorsalwurzeln und den zugehörigen Insensibilitätsgrenzen am Rücken nach den Angaben Kocher's construct.

Wirbelsäule — nicht schräg in der Richtung der Rippen — nach hinten. Für diejenigen Wurzeln, deren Intercostalräume das Sternum nicht erreichen, zieht sich die Grenze vorn entsprechend der Versorgung des Bauches durch die Intercostalnerven in abwärts convexem Bogen nach unten zurück, so dass sie für den zwölften Intercostalnerven bis an die Symphyse herareicht; aber auch hier bleibt die Regel zu Recht bestehen, dass rückwärts von dem tiefsten Punkte des Intercostalraumes die Grenze ziemlich horizontal verläuft.

Aus den gemachten Angaben über die Verschiedenheit der Höhenlage des Wurzelaustrittes und des zugehörigen Segmentes ergibt sich, dass ein und dieselbe obere Grenze einer Anästhesie auf verschieden hoch gelegene Läsionen hindeutet, je nachdem die Läsion auf das Rückenmark oder auf die austretenden

Wurzeln zu beziehen ist. Es bedingt dieser Umstand bei operativen Fällen eine gewisse, praktisch nicht unwichtige und zu berücksichtigende Unsicherheit für die Localisation eines vorzunehmenden Eingriffes, indem sich nicht immer entscheiden lässt, ob die obere Begrenzung der Sensibilitätsstörung auf die Läsion des Rückenmarks selbst oder auf die Läsion sensibler Wurzeln zurückzuführen ist. Indessen wird hier durch die äussere chirurgische Localisation der Affection (Wirbelfractur oder Luxation, Spondylitis) die Bestimmung des passenden Ortes für einen Eingriff häufig möglich sein. Im Zweifelsfalle wird man das Operationsgebiet mitten zwischen Wurzel und zugehöriges Segment hinein zu verlegen und von da, je nach dem Befund, dasselbe dem Bedürfnis entsprechend zu erweitern haben.

Noch auf eine andere localdiagnostische Schwierigkeit muss aber hier aufmerksam gemacht werden. Dieselbe liegt darin, dass bei unvollständigen Markläsionen, welche die centralen Theile des Rückenmarksquerschnittes stärker betreffen als die peripheren, die Sensibilitätsstörung bedeutend tiefer beginnt, als es den oben angeführten Regeln entspricht, weil die centralen Theile der weissen Substanz aus naheliegenden Gründen tiefer austretende sensible Fasern enthalten, als die oberflächlichen Theile. Ein solches stärkeres Befallen-sein der centralen Theile des Rückenmarksquerschnittes wird nicht bloss beobachtet bei Läsionen, die wirklich vom Inneren des Rückenmarks ausgehen (centrale Myelitiden und Blutungen), sondern ebenso auch bei traumatischen und spondylitischen Druckläsionen, weil wahrscheinlich die centralen Theile lädlicher sind als die peripheren. Es geht daraus hervor, dass jene Localisationsregeln überhaupt nur dann stränge Anwendung finden können, wenn man die Ueberzeugung gewonnen hat, dass die Querläsion den ganzen Querschnitt gleichmässig betrifft. Hierin liegt eine grosse praktische Schwierigkeit. Zur Beurtheilung dieser Verhältnisse kann unter anderem das Verhalten der Reflexe benützt werden, welche (vgl. S. 754 f.) umso stärker modificiert werden, je vollständiger der Rückenmarksquerschnitt betroffen ist.

#### *Segmentäre Localisation der Motilität.*

In ähnlicher Weise wie die sensiblen Segmentlocalisationen, so hat Kocher (l. c.) auch die motorischen in zwei Tafeln zusammengestellt. Er stützte sich dabei ausser auf eigene Beobachtungen auf den bekannten Atlas von Flower\*) sowie die Arbeiten von Risien Russel\*\*) und Thoburn.\*\*\*) In der beistehenden Reproduction dieser Tafeln sind die Namen der grossen Nervenstämmen, welche sich aus Fasern verschiedener Wurzeln zusammensetzen, mit schwarzen Majuskeln begedruckt, während die cursiv gedruckten Namen einzelner Aeste in ihrer Farbe dem zugehörigen Segmente resp. der zugehörigen motorischen Wurzel entsprechen.

In Betreff der segmentären Motilitätsinnervation des Dorsalmarks ist diesen Abbildungen nach Kocher noch folgendes beizufügen: I.—XII. Dorsalsegment versorgt die Rückenmuskeln; I.—XI. Dorsalsegment versorgt die Interkostalmuskeln; VII.—XII. Dorsalsegment versorgt die Bauchmuskeln;

\*) Atlas schématique de système nerveux, übersetzt von Duprat und Déjérine.

\*\*) Experimental investigation of the nerve-roots of the lumbosacral plexus etc. Proc. of the royal society, Vol. LIV und Exp. investigations of the nerve-roots of the brachial plexus of the dog, path. Laboratory of University College, 1892.

\*\*\*) l. c.

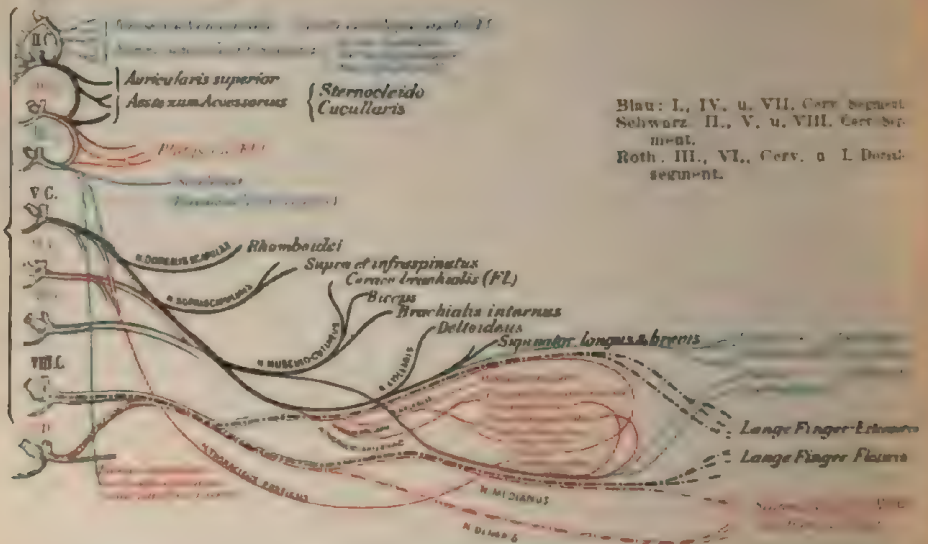


Fig. 260.

Spinal segmentäre Motilitätsinnervation der Halsanschwellung nach Kocher.

Das Wort N. radialis ist etwas zu tief angebracht und gehört zu dem oberhalb verlaufenden Bündel verschiedenfarbiger Linien.

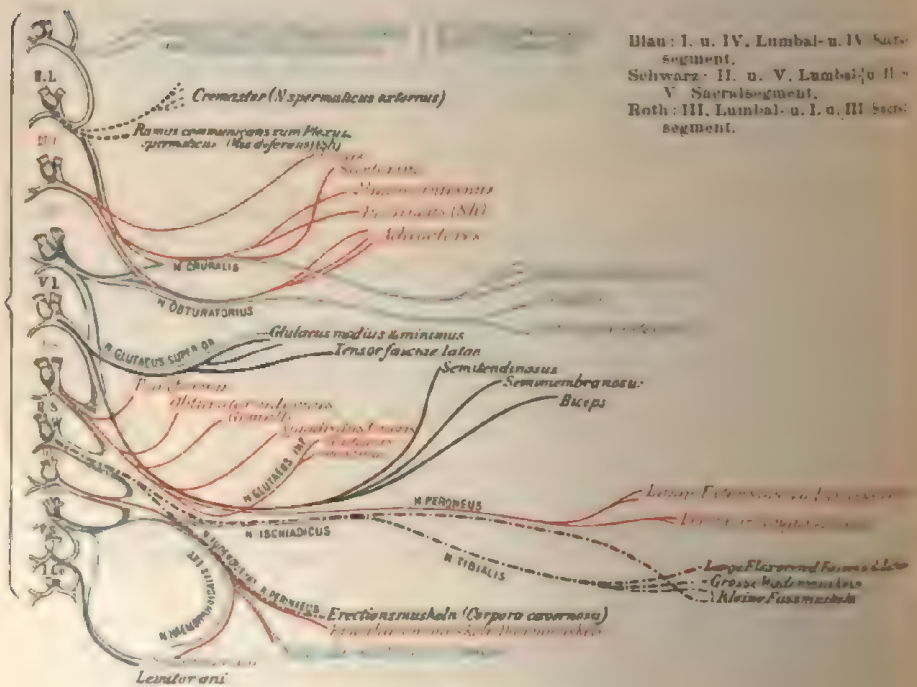


Fig. 261.

Spinal segmentäre Motilitätsinnervation der Lendenanschwellung nach Kocher.



I.—IV. Dorsalsegment liefert die sympathischen Nerven zu Kopf, Hals, Herz, Lunge; V.—IX. Dorsalsegment liefert die sympathischen Nerven zu Darmcanal und Unterleibsdrüsen (N. splanchn. sup.); X.—XII. Dorsalsegment liefert die sympathischen Nerven zu Hoden, Blase und Rectum (N. splanchn. inf., plex. sperm. int. und plex. mesent. inf.).

#### *Segmentäre Localisation der Reflexe.*

Aus der Zusammenhaltung des motorischen und sensiblen Schemas der segmentären Rückenmarksinervation (Fig. 258, S. 871, und Fig. 260 und 261 a. d. v. S.) ergibt sich ohneweiters auch die Localisation der Reflexe in den einzelnen Segmenten, wie sie für die Localdiagnose von Querläsionen in Betreff der Höhenausdehnung der letzteren benützt werden kann. Die kürzesten Reflexbahnen im Rückenmark müssen nämlich in demjenigen Stücke des letzteren enthalten sein, welches sich zwischen die Eintrittsstellen der reflexvermittelnden sensiblen und motorischen Wurzeln einschleibt. Kennt man das Segment, welches die sensible Erregung, die den betreffenden Reflex auslöst, aufnimmt, und kennt man das Segment, aus welchem die die Reflexbewegung innervierenden motorischen Fasern ausmünden, so liegt zwischen beiden die kürzeste intraspinalen Reflexbahn oder das, was man früher als Reflexcentrum bezeichnete. Dabei ist zu bemerken, dass von einem eigentlichen Centrum natürlich hier nicht die Rede sein kann. Ueberhaupt hat der Begriff der Reflexcentren seine Existenzberechtigung zum Theile eingebüsst, seitdem wir wissen, dass die Vorstellung, wonach der sensible Refleximpuls in einer (früher als Centrum bezeichneten) Ganglienzellengruppe direct in den motorischen Schenkel des sogenannten Reflexbogens übergeht, nicht zutrifft, sondern höchstens als ein Schema betrachtet werden kann und dass in Wirklichkeit in den Reflexbahnen mehrfach hintereinander geschaltete Ganglienzellen und mannigfaltige Seitenschliessungen vorkommen (in Betreff dieser letzteren vgl. S. 748 ff., neuere Anschauungen über die Entstehung der Reflexe). Zwischen der eintretenden sensiblen und der austretenden motorischen Wurzel eines Reflexbogens liegt gewissermassen der kürzeste Schluss des betreffenden Reflexes, womit aber nicht gesagt ist, dass der Reflex sich in der Norm immer bloss auf diesem kürzesten Wege abspielt. Im Gegentheile haben wir ja auf S. 751 ff. gesehen, dass wenigstens für die Hautreflexe gewöhnlich ein bis ins Gehirn hinauf reichender „oberer Reflexbogen“ gleichzeitig innerviert werden muss und dass nur bei Leitungsunterbrechungen des Rückenmarks die kurzen Wege infolge von Reflexstauung ausschliesslich betreten werden. Fig. 262 a. f. S. mag diese auf S. 751 ff. des näheren erläuterte Auffassung in die Erinnerung zurückrufen. Bloss für die Sehnenreflexe lässt sich die Annahme, dass die Schliessung des Reflexbogens auch normal ausschliesslich auf dem kürzesten Wege (zwischen eintretender sensibler und austretender motorischer Wurzel) stattfindet, nicht ohneweiters von der Hand weisen. Klinisch haben diese kürzesten Reflexwege immerhin, wie die Fig. 262 zeigt, die Bedeutung, dass bei einer vollständigen Querläsion des Rückenmarks in ihrem Bereiche die betreffenden Reflexe aufgehoben sein müssen, weil dadurch natürlich auch alle langen Nebenschliessungen mit unterbrochen werden. Dagegen ist zu betonen, dass bei dem anatomischen Intactsein des kürzesten Weges der betreffende Reflex sowohl erhalten als aufgehoben sein kann, je nachdem sich derselbe normal auf dem kürzesten Wege oder auf einem längeren Wege abspielt und je nachdem letzterer frei oder unterbrochen ist, je nachdem ferner

indirecte Wirkungen eines weiter oben gelegenen Herdes in Form von Hemmungen oder Circulationsstörungen (S. 748) oder umgekehrt Reflexstauungen (S. 752) zustande kommen oder nicht. Mit anderen Worten: Erhaltensein eines bestimmten Reflexes beweist, dass der Rückenmarksabschnitt, welcher die diesem Reflexe gehörigen motorischen und sensiblen Nervenwurzeln verbindet,

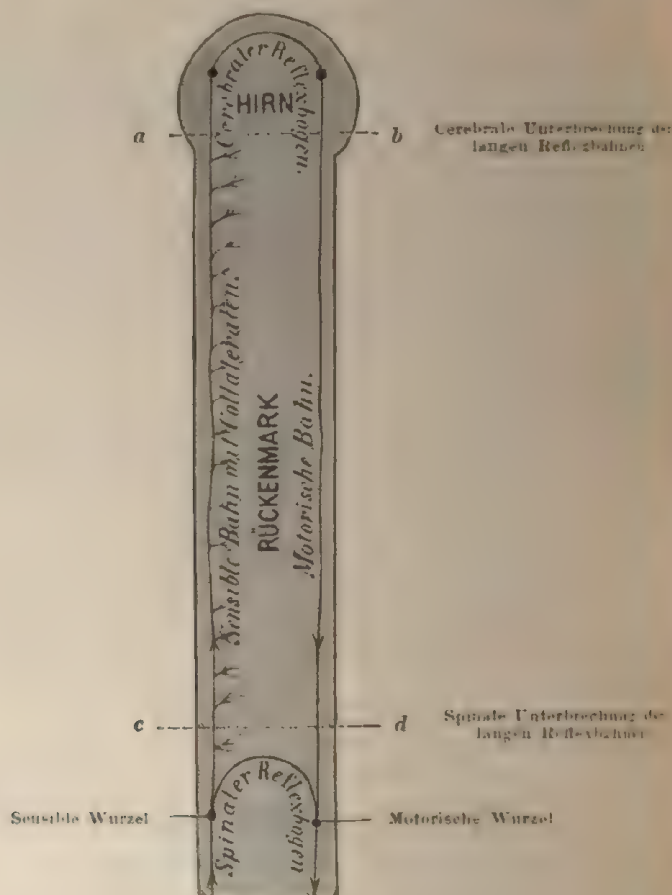


Fig. 262.

Schema eines cerebrouleären (Haut-)Reflexes zur Erläuterung der Beziehungen zwischen kortikalen und langen Reflexbahnen.

Von den letzteren ist hier bloss der cerebrale Reflexbogen vollständig gezeichnet, das viele Entzweigen verschiedener Collateralen der durch die Richtung des Pfeiles bezeichneten sensiblen Bahn deutet aber an, dass für manche Reflexe neben dem kürzesten segmentaren Schluss und dem cerebralen Bogen noch zahlreiche spinale Seitenschliessungen in Betracht kommen, so dass die Annahme schreibener „Reflexcentren“ kaum mehr haltbar ist.

Die Figur soll gleichzeitig die auf S. 752 vorgetragene Lehre von der Reflexstauung bei Rückenmarksläsionen erläutern. Die Figur erklärt einwieweit, weshalb es bei einer spinalen Unterbrechung der langen Reflexbahnen durch eine Rückenmarksläsion *cd* unterhalb der Läsion zur Reflexstauung resp. zur Steigerung eventuell auch zur Deformierung der Reflexe und zur Entstehung pathologischer Reflexe kommt, während bei der cerebralen Leitungsunterbrechung *ab* in Anbetracht der ununterbrochenen Abflusswege für die sensible Erregung zu einer Reflexstauung kein Grund vorliegt, so dass auch die Reflexe infolge der Zerstörung des cerebralen Bogens abgeschwächt werden. Zur Veranschaulichung der Darstellung ist in der Figur auf die bilaterale Anlage der Bahnen nicht Rücksicht genommen.

wenigstens theilweise noch durchgängig sein muss, während das Aufgehoben-sein des betreffenden Reflexes zwar an die Unterbrechung des betreffenden Rückenmarkssegmentes denken lässt, sie aber keineswegs mit Sicherheit beweist.

### Aeltere Angaben.

Im Anschlusse an die bisherige Darstellung der Segmentlocalisation des Rückenmarks, die sich auf die neuesten Ermittlungen stützt, halte ich es für nothwendig, im folgenden auch die wichtigsten älteren Angaben der Literatur über diesen Gegenstand anzuführen. Die vielfachen Widersprüche, welche zwischen den einzelnen Angaben existieren, beweisen, wie unsicher in dieser Frage vieles noch ist und dass genau erhobene klinische und pathologisch-anatomische Befunde noch mancherlei Berichtigungen und Erweiterungen bringen werden. Diese Befunde werden allerdings, besonders soweit sie die Reflexe betreffen, an der Hand der im Vorhergehenden und auf S. 748 ff. und S. 751 ff. dargestellten Anschauungen über die Genese der Reflexe und ihre Beziehungen zu den Segmenten kritisch beleuchtet werden müssen. Bis auf weiteres wird die Vergleichung der einzelnen Angaben in Betreff ihrer Uebereinstimmung und Nichtübereinstimmung die einzige Methode sein, um über die Sicherheit der Daten ein Urtheil zu erhalten. Ich schliesse deshalb auch gewisse experimentelle Beobachtungen, die an Thieren angestellt wurden, von der Mittheilung nicht aus, weil sie wenigstens zur Kritik mitbenützt werden können. Besonders wertvoll sind in dieser Beziehung die von Ferrier und Yeo an Affen mittelst Reizung der motorischen Nervenwurzeln angestellten Beobachtungen, unsomehr, als viele Erfahrungen, besonders auch die bekannten Versuche von Horsley und Beever an der Hirnrinde, die weitestgehende Analogie zwischen dem Nervensystem des Affen und demjenigen des Menschen erwarten lassen. Auch die Resultate der gröheren Anatomie der Extremitätenplexus müssen mit berücksichtigt werden und sollen deshalb in dem Folgenden ebenfalls eine Stelle finden.

### Klinische Angaben.

#### Localisation der Functionen in den verschiedenen Segmenten des Rückenmarks nach Starr-Edinger-Bruns.\*)

Segmente	Motorische Wurzeln für	„Reflexcentren“**) für	Sensible Wurzeln (Hautinnervation) für
I. Cerv. N.	Kleine Nackenmuskeln Sternocleidomast. und Cucullaris.		
II.—III. Cerv. N.	Sternocleidomastoid. Cucullaris Scaleni und Nacken- muskeln. (Complexus, Splenius, Longus colli).		Nacken und Hinter- kopf.

\*) Die älteren Daten sind von Starr nach klinischen Befunden bei localisierten Läsionen des Rückenmarks, welche er in der Literatur bis 1888 vorfand, zusammengestellt worden.

\*\*) Dieser Ausdruck, der nach unseren früheren Auseinandersetzungen (vgl. S. 875 f. u. Fig. 262) nicht mehr berechtigt ist, wird wohl hier wie auch in den anderen älteren Angaben, die in der Folge noch mitgetheilt werden, meist den Sinn des kürzesten Reflexbogens haben und also den Rückenmarksabschnitt bezeichnen, innerhalb dessen sensible und motorische Wurzeln des betreffenden Reflexes aus dem Rückenmark entspringen.



Segmente	Motorische Wurzeln für	Reflexcentren für	Sensible Wurzeln (Hautnerven) für
IV. Cerv. N.	Complexus, Splenius, Longus colli, Levator scapulae. Diaphragma. Supra- und Infraspinat. Deltoides. Biceps und Coracobrachialis. Supinator longus. Rhomboides.	Erweiterung der Pupille auf sens. Reizung des Nackens (IV.—VII. Cerv. N.).	Nacken. Obere Schulter- gelenk. Aussenseite des Armes bis zur zweiten Rippe.
V. Cerv. N.	Diaphragma. Deltoides. Biceps, Brach. int. und Coracobrachialis. Sup. longus und brevis. Pect. maj., pars clavic. Serratus magnus Rhomboides. Teres minor. Latissimus dorsi.	Scapularreflex (V. Cerv. N. bis I. Dors. N.).  Sehnensreflexe der entsprechenden Muskeln Ellbogensehne (V.—VI. Cerv. N.).	Rückseite der Schulter und des Armes.  Aussere Seite des Ober- und Vorder- armes.
VI. Cerv. N.	Biceps. Brachialis internus. Pectoralis major, pars clavicul. Serratus antic. maj. Triceps. Extensoren der Hand und der Finger. Pronatoren.	Extensorenreflex am Ober- und Unter- arm.	Aussere Seite des Vorderarmes.
VII. Cerv. N.	Caput longum tricipit. Extensoren der Hand und Finger. Flexoren und Pronatoren der Hand. Pectoralis maj. pars cost. Subscapularis. Latissimus dorsi. Teres major.	Flexorenreflex.	Radialisgebiet der Hand und Medianusgebiet zum Theil.
VIII. Cerv. N.	Flexoren der Hand und Finger. Kleine Handmuskeln.	Mit I. Dors. N. zu- sammen Dilator pup. und glatte Muskulatur der Orbita.	Medianusgebiet. Ulnarisgebiet.

Segmente	Motorische Wurzeln für	Reflexcentren für	Sensible Wurzeln (Hautinnervation) für
I. Dors. N.	Strecker des Daumens. Kleine Handmuskeln. Daumen- und Kleinfingerballen.	Mit VIII. Cerv. zusammen Dilator pup. und glatte Muskulatur der Orbita.	Ulnarisgebiet.
II.—XII. Dors. N.	Muskeln des Rückens und des Bauches.	Bauchreflexe im IV.—XI. Dorsalsegment, nach Dinkler im IX.—XII. Dorsalsegment.	Haut der Brust und des Rückens, des Bauches und der oberen Glutäalregion.
I. Lumb. N.	Bauchmuskeln Ileopsoas. Sartorius.	Cremasterreflex.	Haut der Schamgegend. Vorderseite des Hodensackes.
II. Lumb. N.	Ileopsoas. Sartorius. Flexoren des Knies (Remak?). Quadriceps femoris.	Cremasterreflex. Patellarsehnenreflex (II.—IV. Lumb. N.).	Aussere Seite der Hüfte.
III. Lumb. N.	Quadriceps femoris. Ileopsoas und Pectineus? Einwärtsroller des Schenkels. Adductores femoris.	Patellarsehnenreflex (II.—IV. Lumb. N.).	Vorder- und Innenseite der Hüfte.
IV. Lumb. N.	Adductores femoris. Abductores femoris. Tibialis anticus. Peroneus longus. Flexoren des Knies (Ferrier?).	Patellarsehnenreflex (II.—IV. Lumb. N.). Glutäalreflex (IV.—V. Lumb. N.).	Innere Seite der Hüfte und des Beines bis zum Knöchel. Innere Seite des Fusses.
V. Lumb. N.	Auswärtsroller der Hüfte Flexoren des Knies (Ferrier?). Beuger des Fusses. Extensoren der Zehen. Peronei.	Glutäalreflex (IV.—V. Lumb. N.).	Hinterseite der Hüfte, des Oberschenkels und äusserer Theil des Fusses.

Segmente	Motorische Wurzeln für	Reflexcentren für	Sensible Wurzeln (Hautinnervation) für
I. u. II. Sacral. N.	Zehen- und Fussbeuger, kleine Fussmuskeln. Peronei.	Plantarreflex. Blasen- und Mast- darmcentrum (Sarro?).	Hinterseite des Oberschenkels, äussere Seite des Beines und Fusses.
III.—V. Sacral. N.	Dammuskeln.	Achillessehnen- reflex. Blasen- und Mast- darmcentrum.	Hinterseite des Scrotums. Perineum. Anus, Sacralgegend.

Aehnliche, wenn auch nicht völlig übereinstimmende Resultate ergibt die, wie oben erwähnt, von Kocher zur Aufstellung seines Schemas mitbenützte Darstellung, welche W. Thoburn\*) nach eigenen und fremden Befunden von der Segmentinnervation bei Rückenmarksverletzungen gibt. Wir lassen seine Zusammenstellung folgen:

**Plexus brachialis (motorische Innervation).**

IV. Cerv. N.: Supra- und Infraspinatus.  
Teres minor (?).

V. Cerv. N.: Biceps und Brach. int.  
Deltoides.  
Supinator longus.  
Supinator brevis (?).  
VI. " " Subscapularis.  
Pronatoren.  
Teres maj.

VI. Cerv. N.: Latiss dorsi.  
Pectoralis maj.  
Triceps.  
Serratus maj.  
VII. " " Strecker d. Handgelenkes.  
VIII. " " Beuger  
I. Dors. N. Kleine Handmuskeln.

**Plexus lumbosacralis.**

	Motorische Ausbreitung	Sensible Ausbreitung
I. Lendennerv:	?	N. ileohypogastricus u. ileoinguinalis.
II. Lendennerv:	?	Äussere (?) und obere Region des Oberschenkels.
III. Lendennerv:	Sartorius. Adductoren. Beuger des Oberschenkels.	Vordere Fläche des Oberschenkels unterhalb des Bezirkes des II. Lenden- nerven.
IV. Lendennerv:	Extensoren des Knies. Abductoren des Ober- Schenkels.	Vordere und innere Seite des Unter- schenkels.
V. Lendennerv:	Beuger des Unterschenkels.	Rückseite des Oberschenkels mit Aus- nahme des von den Sacralwurzeln versorgten Bezirkes.
I. Sacralnerv:	Wadenmuskeln.	Schmaler Streifen an der Rückseite des Ober- und Unterschenkels. Sohle. Ein Theil des Fussrückens.
II. Sacralnerv:	Mm. glutei. Mm. peronei. Dorsalbeuger des Fuss- gelenkes. Kleine Fussmuskeln.	
	Nervi erigentes.	
III. Sacralnerv:	Perinealmuskeln.	
IV. Sacralnerv:	Blase und Rectum.	Perineum, äussere Genitalien. Rückseite des Oberschenkels.

\*) A contribution of the surgery of the spinal cord. London, 1889.



Gowers\*) gibt folgende Tabelle:

Motorische Functionen	Nerven	Motorische Functionen	Nerven	Sensorische Functionen	Reflex
Sternomastoid, obere Halsmuskeln, ob. Theil des Cucullaris	C 1	Kleine Rotatoren des Kopfes**)	1		1
	2	Depressoren des Zungenbeines	2	Schädel	2
	3	Levator anguli scapulae	3	Hals u. ob. Brust	3
	4	Diaphragma	4	Schulter	4
	5	Serratus	5		5
		Flex. des Ellbogens		Arm, äussere Seite	
	6	Supinatoren	6		6
		Extensoren des Handgelenkes u. der Finger		Radialseite von Unterarm und Hand, Daumen	
	7	Extensoren d. Ellbogens, Flexoren d. Handgelenkes und der Finger	7	Arm, innere Seite, Ulnarseite des Unterarmes und der Hand, Fingerspitzen.	7
	8	Pronatoren	8		8
Untere Halsmuskeln, mittlerer Theil d. Cucullaris		Muskeln der Hand			
	D 1		1		1
	2		2		2
	3		3		3
	4		4		4
	5	Intercostalmuskeln	5	Vorders. d. Thorax	5
	6		6	Gebiet vor dem Process. ensiform.	6
	7		7		7
	8		8		8
	9		9		9
Unterer Theil d. Cucullaris und Rückenmuskeln	10	Abdominalmuskeln	10	Abdomen (Umbilicus 10)	10
	11		11		11
	12		12	Gesäss, oberer Theil	12
	L 1		1	Hüfte u. Scrotum	1
	2	Cremaster	2		2
	3	Flexoren der Hüfte	3		3
		Extensoren des Knies		Oberschenkel äussere,	
		Adductoren der Hüfte		vordere,	
	4	Extensoren und Abductoren der Hüfte	4	innere Seite	4
	5	Flexoren des Knies	5	Unterschenkel innere Seite	5
Lumbalmuskeln	S 1	Kleine Muskeln des Fusses	1	Gesäss, unt. Theil Rücken des Oberschenkels	1
	2		2	Unter-schenkel- und Fuss	2
		Perineal- u. Anal-muskeln		innere Seite aus- geschl.	
	3		3		3
	4		4	Perineum u. Anus	4
	5		5	Haut am Steiss und Anus	5
	Co.		Co.		Co.

\*) Handbuch d. Nervenkrankheiten, deutsch v. K. Grube, Bonn 1892, Bd. I, S. 222.

\*\*) Anm. d. Verf.: Besonders d. obliq. cap. inf., der den Kopf nach seiner Seite dreht.

Es seien ferner die aus der Erb'schen Klinik stammenden Untersuchungen von Dinkler\*) über die Localisation der Bauchreflexe angeführt. Hiernach haben die Bauchreflexe ihren kürzesten Schluss im untersten Theile des Dorsalmarkes, und zwar gehört der mittlere und untere Bauchreflex (S. 746) dem X., XI. und XII. Interkostalnerven und deren Rückenmarksabschnitte an, während der obere Bauchreflex auf die Bahn des IX. und vielleicht auch des VIII. Dorsalnerven beschränkt ist. Es stimmt dies gut überein mit der Segmentlocalisation der betreffenden Hautbezirke (vgl. Fig. 258 S. 871). Jedoch beziehen sich diese Angaben nur auf den kürzesten Schluss des Reflexbogens, während auch hier weiter hinauf reichende längere Reflexbögen durch die betreffenden Sectionsbefunde nicht ausgeschlossen sind.

Für die Localdiagnostik der Läsionen des Cervicalmarkes consultiere man auch die Casuistik von Kraus aus der Kahler'schen Klinik (Zeitschrift für klinische Medizin 1891, Bd. XVIII, S. 343), aus welcher namentlich in Uebereinstimmung mit den Thierversuchen von Frh. Klumpke hervorgeht, dass beim Menschen die oculopapillären Sympathicusfasern, deren Lähmung Myose und Retraction des Bulbus mit sympathischer Ptosis (vgl. S. 798, Lähmung des glatten Müller'schen Musculus orbitalis) verursacht, das Rückenmark mit der I. motorischen Dorsalnervenwurzel verlassen. Es sind dies die Fasern, welche das von Budge zwischen dem VI. Cervical- und II. Dorsalsegmente localisierte sogenannte Centrum ciliospinale des Rückenmarks mit dem Grenzstrange des Sympathicus verbinden. Mit den Angaben von Kraus stimmt überein ein pathologisch-anatomischer Befund von L. Jakobsohn\*\*) am Menschen, wonach bei Läsion der oculopapillären Sympathicusfasern das dem ersten Dorsalsegment entsprechende Seitenhorn erkrankt gefunden wurde.

#### *Experimentelle Angaben.*

Nach Reizversuchen an Affen erhielten Ferrier und Yeo\*\*\*) folgende Resultate in Betreff der Zuthellung der einzelnen Muskeln zu den motorischen Nervenwurzeln.

#### *Motorische Wurzeln des Plexus brachialis nach Ferrier und Yeo.*

IV. Cerv. N.: Deltoideus, Rhomboidei, Supra- und Infraspinatus, Teres minor, Biceps, Brachialis internus, Supinator longus, Strecker der Hand und Finger, Zwerchfell.

V. Cerv. N.: Deltoideus (Claviularportion), Biceps, Brachialis int., Serratus ant. major, Supinator longus, Strecker der Hand und Finger.

VI. Cerv. N.: Latissimus dorsi, Pectoralis major, Serratus magnus, Pronatoren, Beuger des Handgelenkes (?), Triceps.

VII. Cerv. N.: Teres major, Latissimus dorsi, Subscapularis, Pectoralis major, Flexoren der Hand und Finger (Medianus), Triceps.

VIII. Cerv. N.: Lange Beuger, Ulnaris internus, kleine Handmuskeln, Strecker der Hand und Finger, langer Kopf des Triceps, Pectoralis major (?).

I. Dorsal N.: Kleine Handmuskeln.

#### *Motorische Wurzeln des Plexus lumbosacralis nach Ferrier und Yeo.*

III. Lumb. N.: Ileopsoas, Sartorius, Adductoren, Extensor cruris

IV. Lumb. N.: Extensoren des Oberschenkels, Extensor cruris, Peroneus longus, Adductoren.

V. Lumb. N.: Flexoren und Extensoren der Zehen, Musculi tibiales, Wadenmuskeln, Musculi peronei, Auswärtsrotatoren des Oberschenkels, Beuger des Unterschenkels (Biceps, Semitendinosus etc.)

I. Sacr. N.: Wadenmuskeln, Beuger des Unterschenkels, Flexor hallucis longus, kleine Fussmuskeln.

II. Sacr. N.: Kleine Fussmuskeln.

In Thierversuchen fanden Dastre und Morat, dass die vasomotorischen und schweissecratorischen Fasern des Gesichtes das Rückenmark grösstentheils erst mit dem II.—VI. Dorsalnerven verlassen.

Von weiteren experimentellen Resultaten führe ich noch an die Untersuchungen von Nawrocki und Skabitschewsky über den Ursprung der motorischen und sensiblen Fasern für die Harnblase, die allerdings sich zunächst nur auf die Katze beziehen. Die Verfasser kamen zu folgenden Resultaten: Die motorischen Nerven der Blase verlassen das Rückenmark auf zwei Wegen: einem oberen und einem unteren. Der obere Weg führt von der IV. und V. vorderen Lendenwurzel, der untere von der

\*) D. Zeitschr. f. Nervenheilkunde 1892, Bd. II, S. 325.

\*\*) Zeitschr. f. klin. Medicin 1899, Bd. XXXVII.

\*\*\*) Brain, 1882, Bd. IV, S. 226.

II. und III. vorderen Sacralwurzel zum Plexus vesicalis. Die sensiblen Fasern der Blase sind theils sympathischen, theils cerebrospinalen Ursprunges. Die sensiblen sympathischen Blasennerven sind ausschliesslich in den Nervi hypogastrici enthalten, die cerebrospinalen in den vier obersten, hinteren Sacralwurzeln.

Von Interesse sind endlich auch die Beobachtungen von Rossolimo, wonach der Analreflex (S. 746) bei Hunden sein „Centrum“ im Gebiete des III. und IV. Sacralnerven hat.

#### Rein anatomische Angaben.

Nach rein anatomischen Untersuchungen über den Verlauf der einzelnen motorischen Cervicalnervenzurzel durch den Plexus brachialis gelangte Herringham\*) zu folgenden Resultaten in Betreff der motorischen Innervation:

V. Cervicalwurzel: Biceps, Brachialis int., Subscapularis, Deltoides.

VI. Cervicalwurzel: Pectoralis major, Biceps, Brachialis int., Pronator teres, Radialis internus, Thenarmuskeln, Subscapularis, Teres major, Deltoides, Supinator longus und brevis, Radialis externus longus und brevis.

VII. Cervicalwurzel: Pectoralis major und minor, Coracobrachialis, Flexor sublimis, Latissimus dorsi, Triceps, Radialis externus longus und brevis.

VIII. Cervicalwurzel: Pectoralis major und minor, Flexor sublimis, Latissimus dorsi, Triceps.

I. Dorsalwurzel: Pectoralis major und minor.

Ebenfalls anatomischen Untersuchungen verdanken wir die Kenntnis, dass der N. phrenicus zum grössten Theile der IV. motorischen Halsnervenzurzel, mitunter auch zum Theile der III. und V. entstammt, während der N. occipitalis magnus aus der II., der Occipitalis minor aus der I., II. und III., der Auricularis magnus aus der III. und IV. sensiblen Cervicalnervenzurzel seine Fasern bezieht.

Als Ergänzung zu diesen Angaben mögen die nachstehenden Abbildungen (Fig. 263 und 264) über die Entstehungen des Extremitätenplexus aus den Rückenmarkswurzeln und über die Beziehungen der Plexus zu den peripheren Nerven benützt werden. Man consulte im übrigen auch das anatomische Lehrbuch von Gegenbaur.

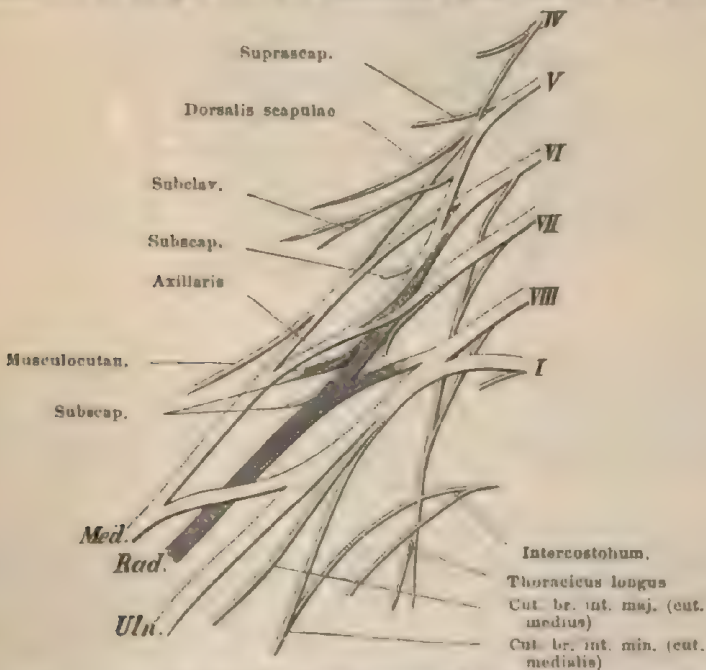


Fig. 263. Plexus brachialis nach Gegenbaur.

IV, V, VI, VII, VIII, I. Rami anteriores der fünf untersten Cervicalnerven und des I. Brustnerven. Von den nach vorn abgehenden Aesten des Plexus ist nur der N. subclavius dargestellt.

\*) Proc. Roy Soc. Nr. 243, 1886, S. 225.



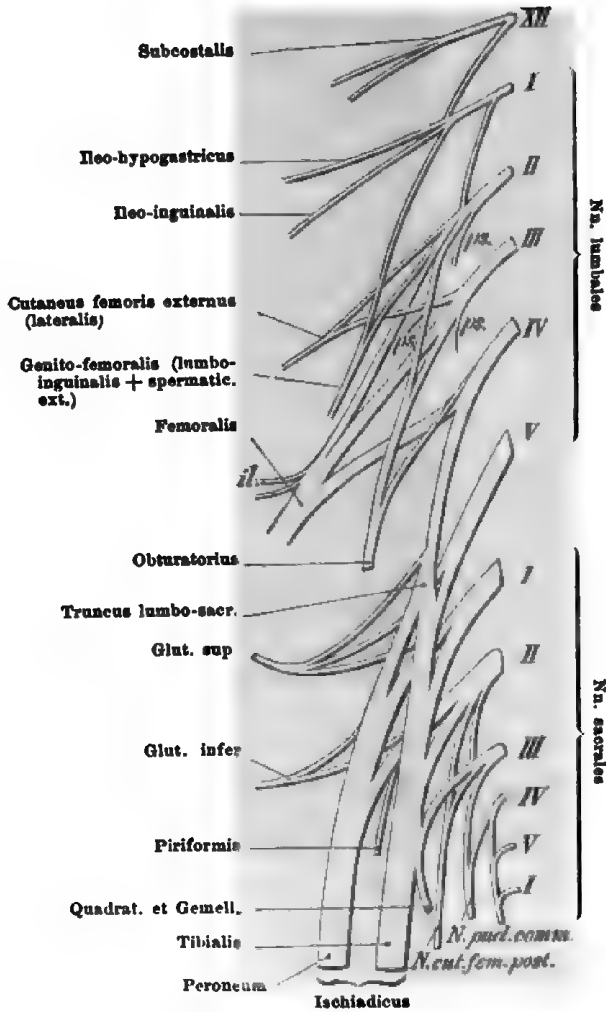


Fig. 261.

Plexus-lumbosacralis nach Gegenbaur. *ps.* Äste zum *M. psoas*, *fl.* Äste zum *Diacus*.

### c) Topographie des Lumbosacralmarks, des Conus terminalis und der Cauda equina.

Für die Differentialdiagnose der Affektionen der Cauda equina und des Lenden- und Sacralmarks resp. des Conus terminalis, sowie für die genauere Localisation dieser Affektionen ist eine genaue Kenntnis der topographischen Verhältnisse dieser Region, insbesondere der räumlichen Beziehungen der Ursprungstellen der Lenden- und Sacralnerven aus dem Mark zu den Wirbeln resp. zu der Austrittsstelle der Nervenwurzeln aus dem Rückenmarkscanal wichtig. In dieser Beziehung mögen die folgenden Abbildungen zur Orientierung dienen.

Da der Begriff des Conus terminalis bisher meist nicht scharf gefasst wurde, so schlägt Raymond vor, die obere Grenze desselben so anzunehmen, dass die Centren resp. die Marksprünge der letzten drei Sacralnerven noch in den Conus fallen. Es entspricht diese Abgrenzung einerseits, wie die Figur zeigt, den Bedürfnissen

der descriptiven Anatomie resp. der Begrenzung des wirklich kegelförmigen Endtheiles des Rückenmarks, anderseits aber auch dem klinischen Bedürfnis, indem der Läsion des Conus (in diesem Sinne aufgefasst, resp. einer Läsion des zweiten Lumbalwirbels ein Krankheitsbild entspricht,\*) welches bei sonst intacter Motilität und Sensibilität im Bereich der unteren Extremitäten sich zusammensetzt aus Blasen- und Mastdarmstörungen und aus einer Anästhesie, welche das Perineum, die Regio glutea inferior und die vom Nervus ent. fem. post. versorgte Zone an der Hinterseite des Oberschenkels betrifft, was allerdings mit der Sensibilitäts-topographie der Abbildung auf S. 871 nicht ganz übereinstimmt. Natürlich kann das nämliche Krankheitsbild auch durch Läsion der Cauda equina in ihrem unteren Theil erzeugt werden.

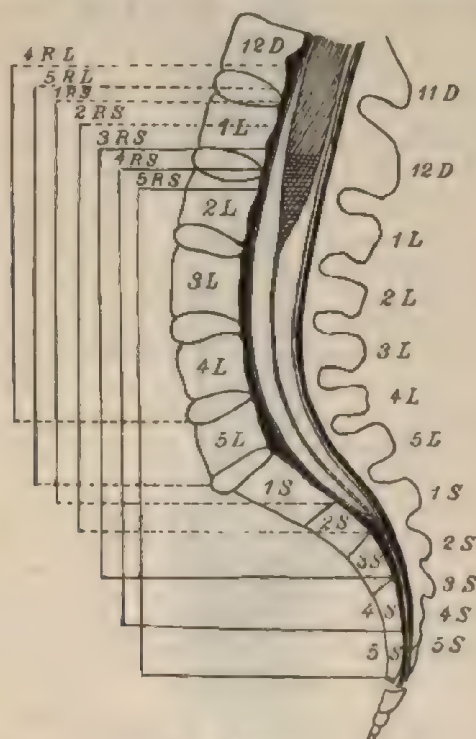


Fig. 265.

Das untere Ende der Wirbelsäule in seiner topographischen Beziehung zum Lenden- und Sacralmark und zu den Ursprüngen und Austrittsstellen der Lenden- und Sacralnerven nach Raymond.\*\* Der doppelt schraffierte Theil stellt den Conus terminalis nach der Raymond'schen Definition (vgl. den Text) dar. Hieran schliesst sich nach unten das Filum terminale. Der zwischen diesem und der Wand des Wirbelcanales gelegene weiss gezeichnete Theil wird von der Cauda equina durchzogen. Die oberen horizontalen Linien zeigen die Höhe an, in welcher die Nervenwurzeln aus dem Rückenmark entspringen, während die damit durch Verticallinien verbundenen unteren Horizontalen die Austrittsstellen der betreffenden Wurzeln aus dem Wirbelcanal bezeichnen. Die verticalen Verbindungslinien geben also die Länge der einzelnen Wurzeln der Cauda equina an.

Die Fig. 266 zeigt nach Schultze, dass auch andere klinische Bilder ebensogut durch Läsionen der Cauda equina als durch solche des untersten Theiles des Rückenmarks hervorgerufen werden können. Es erhellt aus der Zeichnung sofort, dass der Herd A im untersten Theil des Rückenmarks und der Herd B in der Höhe des dritten Lendenwirbels die gleichen motorischen und sensiblen Störungen des Ischiadicusgebietes

\*) Belege hierfür bei A. Schiff, Aus der Schrötter'schen Klinik. Fall von Hämatomyelie des Conus terminalis. Zeitschr. f. klin. Med. 1896, Bd. XXX, S. 87.

\*\*) Raymond, Sur les affections de la queue de cheval. Nouvelle iconographie de la Salpêtrière, 1895, Nr. 1 und 2.

mit Freilassung des Cruralis- und Obturatoriusgebietes (N. lumb. II—IV) hervorruufen müssen und dass sich beidemale auch zugleich eine Hyperästhesie oder leichte anfängliche Mitbetheiligung im Cruralisgebiete einstellen kann, indem das einmal die durch

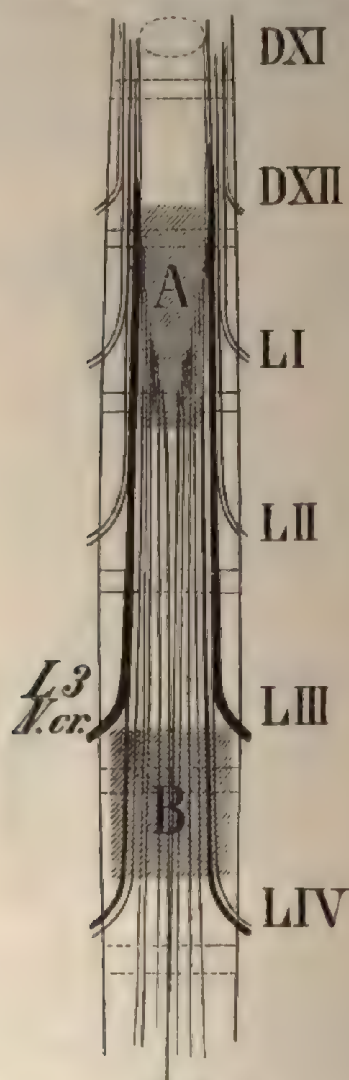


Fig. 266.

Topographie der Cauda equina in ihrer Beziehung zur Wirbelsäule und zum unteren Ende der Rückenmarks (\*), natürlicher Grösse) nach Schultze und Schieffelder. (\*). Schultze, 1894, 4. Aufl. der vorstehenden Figur folgende Erklärung: Der untere Theil der Lendenanschwellung liegt in der Höhe des ersten Lendenwirbels; der durch eine dicke schwarze Linie hervorgehobene dritte Lendenwirbel mit seinen (Cruralis- und Obturatoriusfasern) entspringt in wechselnder Höhe (darum rechts und links verschieden gezeichnet) in dem oberen Theil der Lendenanschwellung, nach v. Gersdorff in der Höhe zwischen den Dornfortsätzen des 11. und 12. Dorsalwirbels, welche Höhe ihrerseits (\*\*). nach oben zu gestellten Untersuchungen von Prof. Schieffelder dem unteren Theil des 12. Brustwirbels oder selbst noch der Zwischenbandscheibe zwischen dem 12. Brust- und 1. Lendenwirbel entspricht.

\*). Schultze, Zur Differentialdiagnose der Verletzungen der Cauda equina und der Lendenanschwellung. D. Zeitschr. f. Nervenheilkunde 1894. Bd. V. S. 247.

\*\*). Infolge der schief nach abwärts gerichteten Stellung der Dornfortsätze.



Schraffierung gekennzeichnete Läsion *A* im Rückenmark selbst oben die Ursprungsfasern des Cruralis berührt, während in dem anderen Fall die letzteren weiter unten in der Höhe des dritten Lendenwirbels seitlich getroffen werden.

## 5. Prüfung der Blasen- und Mastdarmfunctionen.

### Mechanismus der Blasenfunctionen unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen.

Das Verständniss der bei Erkrankungen des Nervensystemes vorkommenden Blasen- und Mastdarmlstörungen ist deshalb nicht leicht, weil unsere physiologischen Kenntnisse über den Mechanismus der Blasen- und Mastdarmentleerung noch mancherlei Lücken darbieten.

#### Physiologischer Mechanismus der Blasenfunctionen.

Das folgende Schema der Blaseninnervation (Fig. 267) dürfte geeignet sein, die klinischen Vorkommnisse dem Verständnisse näher zu führen:

*Bl* sei die Blase. Der Detrusor ist in Form einer einfachen dicken Linie, die Schleimhaut als punktierte Linie dargestellt. Der physiologische Sphincter, der sich aus den verschiedenen die Urethra umgebenden Willkürmuskeln zusammensetzt\*) (Musculus urethralis [Krause]), erscheint (als Ring gedacht) in der Form zweier rundlicher Querschnitte zu beiden Seiten der Blasenmündung (*b'*).

Die Punkte *a*, *b*, *c* stellen das sogenannte „Blasencentrum“, wie man es sich bisher meist gedacht hat (vgl. jedoch unten S. 891 f.), schematisch dar, und zwar sei:

*a* eine sensible Zelle oder, besser gesagt, eine mit einem sensiblen Endbäumchen der Bahn *a'a* in Beziehung stehende Zelle;

*b* eine motorische Zelle für den Sphincter;

*c* eine motorische Zelle für den Detrusor;

*a* muss also durch die sensible Bahn *a'a'* mit der Schleimhaut, *b* durch die motorische Bahn *b'b'* mit dem Sphincter und *c* durch die ebenfalls motorische Bahn *c'c'* mit dem Detrusor verbunden gedacht werden.

Der normale Blasenreflex findet nun in der Weise statt, dass bei zunehmender Blasenfüllung zunächst von der Schleimhaut aus die Bahn *a'a* erregt wird. Von *a* springt der Reiz auf das Sphinctercentrum *b* und von da in Form tonischer Innervation auf den Sphincter *b'* über. Die Blase wird dadurch kräftiger geschlossen. Steigt die Füllung weiter bis zu einem gewissen Grad, so geht die intensiver werdende Erregung *a'a* von *a* auch auf *c* über und veranlasst nun schliesslich eine Contraction des Detrusors. Die Blase wird entleert. Der normale Blasenreflex setzt sich also aus zwei Acten zusammen: aus dem Schliessungsreflex und dem Entleerungsreflex. Es sind nun weiter in dem Schema die von Physiologie und Klinik geforderten, langen, durch das Rückenmark auf- resp. absteigenden Bahnen eingezeichnet, welche Beziehungen zur Blasenentleerung haben. Es sind dies:

1. Die Bahn *aA*: die sensible Bahn, welche zum Gehirn führt und uns über die Füllung der Blase Aufschluss gibt.

\*) Der sogenannte glatte Sphincter spielt physiologisch wohl keine erhebliche Rolle.

2. Die Bahn  $Bbb'$ , welche der willkürlichen Innervation des Sphincters dient. Eine analoge Bahn zum Detrusor fehlt wahrscheinlich, da wir den Detrusor nicht willkürlich innervieren können.

3. Die Bahn  $\beta b$ , welche den Tonus des Sphincter hemmt und dadurch, beim Fehlen einer willkürlichen Detrusorbahn, der willkürlichen Blasenentleerung vorsteht.

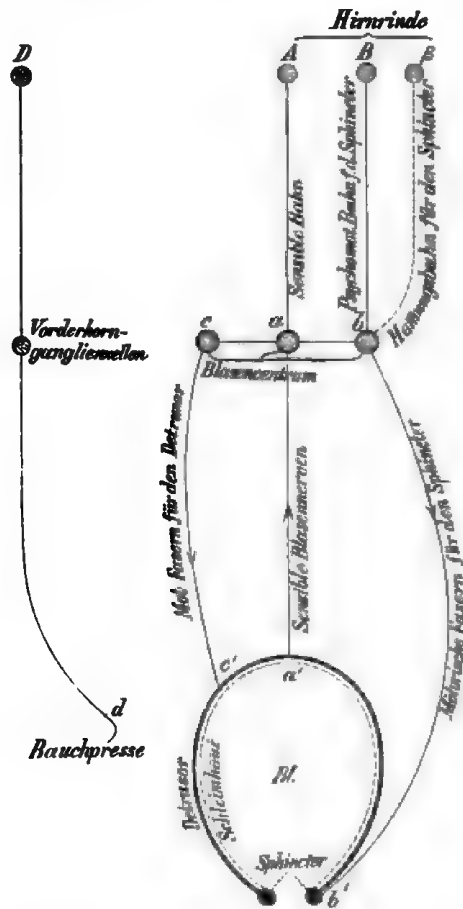


Fig. 267.

Schema des physiologischen Mechanismus der Blasenfunctionen.

4. Die ausserhalb des engeren Schemas stehende Bahn  $Dd$ , welche vom Gehirne aus die Bauchpresse innerviert und dadurch bei der willkürlichen forcierten Entleerung mithilft.

Unter normalen Verhältnissen geschieht nun die willkürliche Entleerung der Blase vermittelt dieser „langen Bahnen“ dadurch, dass, nachdem wir durch die Bahn  $a'a$  über den Füllungszustand der Blase orientiert worden sind, wir willkürlich durch Innervation von  $\beta b'$  den Sphincter erschlaffen, der Reflexinnervation des Detrusors (auf dem Wege  $a'a'c'$ ) dadurch freies Spiel geben und unter Umständen, wenn die Urinentleerung eilt, mit der Bauchpresse auf der Bahn  $Dd$  nachhelfen.

Es muss nun des weiteren angenommen werden, dass die langen Bahnen doppelseitig angelegt sind\*) und sich im Gehirne auf beide Hemisphären so vertheilen, dass eine Hemisphäre genügt, um die Willkürfunction der Blase voll aufrecht zu erhalten (also ein analoges Verhalten wie für die Augenmuskeln, vgl. S. 796, Fig. 228).

Unter Zugrundelegung des dargestellten Schemas betrachten wir kurz das Verhalten der Blasenfunctionen bei verschiedenen localisirten Krankheitsherden im Nervensystem:

#### **Verhalten der Blasenfunctionen bei Hirnerkrankungen.**

Da die Herderkrankungen des Grosshirnes gewöhnlich nur eine Hemisphäre und somit nicht die ganze von dem Gehirne nach dem Rückenmark gehende Faserung betreffen, so kommt es, da die langen Bahnen für die Blase doppelseitig angelegt sind, bei Hirnerkrankungen gewöhnlich nicht zu Blasenstörungen durch Läsion langer Bahnen, ausser bei Affectionen der Medulla oblongata und des Pons, wo infolge des nahen Beieinanderliegens der beidseitigen Bahnen die Verhältnisse analog sind, wie bei Affectionen des Rückenmarks (vgl. unten).

Dagegen könnten doppelseitige Hirnläsionen zu Störungen der Blasenfunctionen führen. Da jedoch im Gehirne die Blasenbahnen nicht als compacte Bündel, sondern zerstreut zu verlaufen scheinen, so ist auch bei beidseitigen Hirnläsionen das Auftreten von Blasenstörungen wohl immer an das Vorhandensein diffuser Läsionen der Hirnrinde resp. gewöhnlich an Störungen des Bewusstseins gebunden, und die Functionstörung besteht dann darin, dass ein bewusstloser Mensch den Urin unter sich gehen lässt, weil er keinen Willen und keine Empfindung hat und alles den Reflexen überlassen muss. Der Blasenreflex selbst kann dabei ungestört sein, so dass es von Zeit zu Zeit zu normalen, wenn auch unbewussten und unwillkürlichen Entleerungen kommt. Bei ganz schweren Zuständen von Bewusstlosigkeit kann jedoch auch Urinretention, eventuell mit Ueberfließen der gefüllten Blase (Incontinentia paradoxa) zustande kommen, welche, ähnlich wie bei Rückenmarksaffectationen (vgl. unten), durch Wegfall der Hemmung des Sphincterreflexes sich am leichtesten erklären lässt. Derartige Störungen der Blasenfunctionen kommen auch bei Schädigung der Gehirnes durch schwere Allgemeinzustände vor (Typhus u. s. w.).

#### **Verhalten der Blasenfunctionen bei Rückenmarkserkrankungen.**

Hier sind folgende Vorkommnisse denkbar:

1. Das Blasencentrum selbst ist geschädigt. Die Blasenreflexe, sowohl der Sphincter- als der Detrusorreflex, sind aufgehoben. Die Blase verhält sich wie ein todter Sack. Der Urin tröpfelt fortwährend ab, freilich erst nachdem es zu einer mehr oder weniger erheblichen Füllung der Blase gekommen ist, weil sich die Urethra erst öffnet, wenn der Harn unter einem gewissen Druck steht. Man hat also hier Incontinenz mit mehr oder weniger ausgesprochener Retention. Die Sondierung mittelst des Katheters ergibt die Existenz einer wirklichen Blasenlähmung. Der Widerstand des Sphincters ist aufgehoben und die Blase lässt sich durch manuellen Druck auf die Unterbauchgegend ziemlich leicht ausdrücken.

2. Das Blasencentrum ist intact, die Läsion sitzt oberhalb desselben. Geschädigt sind nur die langen zum Gehirne führenden Bahnen. Dadurch fällt

\*) Diese doppelte Anlage wurde im Schema zur Vereinfachung weggelassen.



der Einfluss des Willens auf die Blasenentleerung mehr oder weniger vollständig weg. Falls die Durchbrechung der langen Bahnen eine vollständige ist, was bei irgendwie erheblichen Herdläsionen des Rückenmarks das Gewöhnliche ist, weil im Rückenmarke alles auf einem engen Querschnitte zusammen liegt, so wird der Patient von dem Füllungszustande der Blase nichts fühlen und auf denselben auch keinen willkürlichen Einfluss mehr haben. Dabei sollte man nun glauben, dass doch wenigstens die reflectorische Thätigkeit der Blase normal vor sich gehen würde. Dies ist aber auffälligerweise nur selten der Fall. Ausnahmsweise kommt es zwar vor, dass bei Patienten mit Querläsion des Rückenmarks oberhalb des sogenannten Blasencentrums sich die Blase von Zeit zu Zeit, wenn sie gefüllt ist, allerdings ohne den Willen des Patienten, aber sonst in ganz normaler Weise entleert (reine Enuresis). Es dürfte diese Art der Störung wohl nur bei den weniger vollkommenen Leitungsunterbrechungen vorkommen. Viel häufiger aber ist es, dass diese Patienten an Urinretention leiden. Die Blase füllt sich dabei immer stärker, und schliesslich wird durch die starke Dehnung derselben der Sphincter insufficient und der Urin träufelt ab. Man spricht dann von Incontinenz der überfüllten Blase oder Incontinentia paradoxa. Die eigenthümliche Erscheinung der starken Retention, die in diesen Fällen immer viel ausgesprochener ist, als in den Fällen der Kategorie 1, lässt sich durch die Annahme erklären, dass bei den hochgradigeren Querläsionen des Rückenmarks oberhalb des „Blasencentrums“ neben den anderen langen Bahnen auch die den Sphincterreflex hemmende Bahn (s. Fig. 267, S. 888) zerstört wird, wodurch natürlich, in Analogie zu den in diesen Fällen meist gesteigerten Sehnenreflexen, ein erhöhter Tonus des Sphincters und damit ein Ueberwiegen desselben über die Kraft des Detrusors und folglich Retention eintritt.

3. Die Läsion sitzt unterhalb des „Blasencentrums“. Da sowohl die sensiblen als die motorischen Fasern für die Blase vom „Blasencentrum“ aus im Rückenmarke jedenfalls noch eine Strecke weit abwärts verlaufen, bevor sie austreten, so wird auch hier durch eine Herdläsion der Reflexbogen der Blase theilweise unterbrochen. Die Wirkung muss dabei eine ähnliche sein wie bei der Läsion des Blasencentrums selbst. (Vgl. 1.) In Anbetracht unserer ungenügenden Kenntnisse über den Ort, wo die motorischen und sensiblen Blasenerven beim Menschen das Rückenmark verlassen, wäre es denkbar, dass unterhalb der Stelle, wo in dieser Weise die peripheren Theile (die motorischen und sensiblen Wurzeln) des Blasenreflexbogens durch Herdläsionen betroffen werden, im Rückenmark noch ein Bezirk existiert, bei dessen Läsion die Blase freibleibt, weil die Blasenerven das Rückenmark schon weiter oben verlassen haben. Nach den klinischen Erfahrungen ist dies aber höchst unwahrscheinlich und das Schema der Fig. 261 S. 874 dürfte deshalb bezüglich des tiefen Abganges der motorischen Blasenerven das Richtige treffen. Die Angaben der Physiologen über die Lage des sogenannten „Blasencentrum“ sind so äusserst widersprechend und die Methode, mittelst welcher physiologisch diese Frage untersucht wurde, ist so vieldeutig, dass wir einstweilen uns an die klinischen Erfahrungen halten müssen, die dafür sprechen, dass die Blaseninnervation beim Menschen bis zum untersten Ende des Rückenmarks in diesem vertreten ist.

#### Verhalten der Blasenfunctionen bei peripheren Erkrankungen der Blasenerven.

Diagnostisch wichtig ist es, dass solche sehr selten vorkommen. Die Art der Störung wird unter Zugrundelegung unseres Schemas im gegebenen Falle sich leicht erklären lassen.





Fig. 268 ähnlich aufzufassen wie nach dem Schema Fig. 267. Fig. 268 sollte also eigentlich in dieser Richtung noch durch die Willkürbahnen für den Schluss und die Erschlaffung des Sphincters sowie für die Innervation der Bauchpresse ergänzt werden.

Es sei noch bemerkt, dass weder an dem einen noch an dem anderen Schema der Blaseninnervation im Princip etwas geändert wird, wenn man annimmt, dass in Fig. 267 und in Fig. 268 Theile der Reflexbögen in sympathischen Bahnen liegen.

### Mechanismus der Mastdarmentleerung unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen.

Die Entleerung des Mastdarmes erfolgt offenbar nach einem ähnlichen Schema wie diejenige der Blase; es gilt also *mutatis mutandis* für den Mastdarm alles dasjenige, was für die Blasenfunctionen gesagt wurde. Auch hier kann der älteren Auffassung von einem in der Lendenanschwellung des Rückenmarks localisirten Mastdarmcentrum nach Analogie des Blasencentrums (Fig. 267 S. 888) eine Auffassung entgegengesetzt werden, wonach die Reflexbögen des Mastdarmes (wie diejenigen der Blase nach Fig. 268) im Rückenmark weit hinauf, vielleicht sogar bis ins Gehirn reichen und auch hier erklärt sich nach beiden Auffassungen in analoger Weise wie bei der Blase, dass Läsion des Lumbosacralmarks eine eigentliche Lähmung des Mastdarmes hervorruft, während Läsionen weiter oben meist ausgesprochene Retention bedingen. Jedoch muss in Betreff der klinischen Erscheinungsweise dieser Störungen bemerkt werden, dass das Bild der durch Lähmung des Detrusorreflexes oder Steigerung des Sphinctertonus bedingten Stuhlretention dadurch verwischt werden kann, dass die Peristaltik des oberen Theiles des Darmes, welche ja nicht unter der directen Herrschaft des Rückenmarks steht, trotz der Retention schliesslich die Kothmassen aus dem Rectum nach aussen vorschieben kann und dass anderseits häufig auch das Bild der Sphincterlähmung beim Rectum dadurch gemildert wird, dass feste Kothmassen auch bei schwachem oder fehlendem Sphincterverschluss nicht ohneweiters das Rectum zu verlassen brauchen.

### Untersuchung der Blasen- und Mastdarmfunctionen.

Nach der vorstehenden Darstellung kommt es bei der Untersuchung der gestörten Blasen- und Mastdarmfunctionen auf die Feststellung folgender Punkte an:

1. Füllungszustand der Blase und des Mastdarmes; für die Blase durch Palpation und Percussion, für den Mastdarm durch Digitaluntersuchung festzustellen.

2. Verhalten des Sphinctertonus; für die Blase durch den Versuch, die Blase mechanisch auszupressen oder mittelst des Katheters, für den Mastdarm durch Digitaluntersuchung festzustellen.

3. Sensibilität der Blasen- und Rectumschleimhaut. Hierüber entscheidet zunächst das Vorhandensein oder Fehlen des Stuhl- und Urinbedürfnisses. Eventuell kann die Sensibilität für die Blaseschleimhaut durch den Katheter, für den Mastdarm durch Digitaluntersuchung festgestellt werden. Es ist auf das Vorhandensein von Schmerzen und Drang (Tenesmus) bei der Entleerung zu achten.

4. Verhalten der Entleerung: Absolute oder theilweise Retention von Harn und Stuhl, Ueberfließen der gefüllten Blase und des gefüllten Rectums bei starker Retention und erhöhtem Sphinctertonus (eigentliche Incontinentia paradoxa, Ueberfließen der gefüllten Blase und des gefüllten Rectums bei mässiger Retention und fehlendem Sphinctertonus (eigentliche Blasen- resp. Mastdarmlähmung, Entleerung durch normalen Reflex, nur im Gegensatz zur Norm unwillkürlich *incontinentia*). Möglichkeit oder Unmöglichkeit, die reflectorische unwillkürliche Entleerung in beförderndem oder (Incontinentia) in hemmendem Sinn zu beeinflussen. Als *imperative Incontinentia* ist eine besondere Form der Incontinentia bezeichnet worden, welche darin besteht, dass unwillkürlicher Abgang von Urin oder Stuhl nur dadurch vermieden werden kann, dass dem ersten Bedürfnisse nach Entleerung sofort willkürlich nachgegeben wird. In Betreff der Deutung des Verhaltens der Mastdarmentleerung existiert praktisch die Schwierigkeit, dass Verstopfung auch ohne Störung des Rückenmarks eine sehr häufige Erscheinung ist, so dass für die Erkennung einer Verstopfung als Folgeerscheinung einer Rückenmarksstörung die Untersuchung der Punkte 1, 2 und 3 von besonderer Wichtigkeit ist. Bei der Analyse des Verhaltens der Entleerung ist schliesslich auch festzustellen, ob der Patient die statthabende Entleerung fühlt oder nicht, wobei nicht zu verwechseln ist die Empfindung der statthabenden Durchmischung oder Beschmutzung mit der Empfindung der Entleerung selbst.



## Anhang.

### Ueber die Benützung von Formularen und bildlichen Darstellungen für die Erhebung und Aufzeichnung von Untersuchungsbefunden.

#### Formulare.

Es hat sich auf der hiesigen Klinik in hohem Maasse bewährt und dürfte sich auch anderwärts bewähren, bei den Statusaufnahmen für gewisse Spezialzwecke Formulare zu benützen, welche nicht nur nach Art eines Fragebogens es dem Untersuchenden unmöglich machen, etwas Wichtiges bei der Untersuchung zu vergessen, sondern auch gestatten, die Resultate sofort in übersichtlicher und geordneter Form einzutragen. Es wird dadurch auch viel Zeit erspart. Da diese Einrichtung vielfach Anklang gefunden zu haben scheint, so dürfte es den Leser dieses Buches interessieren, hierüber einige Angaben zu finden. Von besonderem Nutzen sind derartige Formulare für die Untersuchung von Nervenkranken, weil hier die Punkte, auf welche bei einer vollständigen Statusaufnahme geachtet werden muss, so zahlreich sind, dass leicht etwas vergessen werden kann, und weil es hier nach den Auseinandersetzungen auf Seite 711 von ganz besonderem Vortheile ist, die Befunde von vorneherein übersichtlich zu gruppieren. Jedoch lassen sich natürlich Formulare auch bei der Untersuchung anderer Kranken vortheilhaft verwenden. Einige Beispiele mögen dies erläutern, wobei aber kaum bemerkt zu werden braucht, dass je nach den speciellen Interessen, welche der betreffende Untersucher verfolgt, die Formulare beliebig modificiert und erweitert werden können. Die in dem Folgenden angeführten Formulare sollen keineswegs als absolute Normen, sondern nur als Beispiele dienen für die Art und Weise, wie den Bedürfnissen meiner Klinik gegenwärtig am besten entsprochen wird. Ich behalte mir dabei natürlich vor, die Formulare jeden Augenblick, wenn es mir wünschenswert erscheint, zu ändern. Wichtig ist es bei allen derartigen Formularen, dass neben dem gedruckten oder autographierten Texte auf der rechten Seite genügend freier Raum bleibt, um die Befunde mit den nöthigen Bemerkungen einzutragen. Namentlich ist dies bei den sich auf das Nervensystem beziehenden Formularen wichtig, weil hier immer der Befund beider Seiten eingetragen werden muss. Am vortheilhaftesten ist die Verwendung ganzer Bogen. Speciell muss darauf aufmerksam gemacht werden, dass im Interesse der späteren Verwertung der Krankengeschichten in den Formularen dasjenige, was normal gefunden wurde, als „normal“, dasjenige dagegen, was nicht untersucht wurde, ausdrücklich als „nicht untersucht“ zu bezeichnen ist. Es ist übrigens ganz selbstverständlich, dass jeweilen nicht der ganze Status in der Ausfüllung der Formulare seine Erledigung finden kann, dass vielmehr manches einer eingehenden descriptiven Darstellung bedarf. Dieselben dienen gewissermaassen bloss als Kern der ganzen Krankengeschichte, um den sich alles übrige krystallisiert. Ich bemerke dies, um dem Missverständnisse vorzubeugen, als sollten derartige Formulare die übliche fortlaufende Beschreibung der Krankheitssymptome unnöthig machen. Es ist dies keineswegs der Fall, und der Versuch, in der Verwertung derartiger Formulare über gewisse Specialuntersuchungen hinauszugehen, dürfte sich in der Ausführung als unpraktisch erweisen, da sich nur die allerwenigsten Krankheitszeichen kurz genug charakterisieren lassen, um sich einem starren Schema zu fügen.

## 1. Formular für die Untersuchung der Verdauung.

Name:

Datum:

Appetit:

Stuhl:

Erbrechen (Zeit, Beschaffenheit):

Retention am Morgen:

Schmerzen (Zeit, Beschaffenheit):

## Beschaffenheit des Mageninhaltes:

Des Erbrochenen: Schleim,\* Blut,\* Leukozyten,\* Fleischfasern,\* Amylum,\* Sarcine,\* Bakterien.\*

Des Ausgeheberten: Schleim,\* Blut,\* Leukozyten,\* Fleischfasern,\* Amylum,\* Sarcine,\* Bakterien.\*

## Butyrometrische Magenuntersuchung:

Menge der hergestellten Mehlsuppe: ... cm<sup>3</sup>, enthaltend: ... g Mehl und ... g Butter.Menge der eingeführten Mehlsuppe: ... cm<sup>3</sup>.Ausheberung nach ... Minuten. Ausgeheberte Menge: ... cm<sup>3</sup>.Acidität des Ausgeheberten:  $a$  ... cm<sup>3</sup>.  $\frac{1}{10}$  Normalnatriumlauge auf 10 cm<sup>3</sup> Inhalt = ...  $\frac{1}{100}$  HCl.

Davon freie HCl  $\left\{ \begin{array}{l} = + \dots \frac{1}{100} \text{ HCl (Säureüberschuss,)} \\ = - \dots \frac{1}{100} \text{ HCl (Säuredefizit).} \end{array} \right.$

Milchsäure: [Aetherausüttelung,\*] Eisenchlorid direct zugesetzt.\*]

Restbestimmung: 300 cm<sup>3</sup> Wasser eingeführt.Acidität der ausgeheberten Verdünnung:  $b$  ... cm<sup>3</sup>.  $\frac{1}{10}$  Normallauge = ...  $\frac{1}{100}$  HCl.Rest  $x = \frac{300 \cdot b}{a - b} = \dots \text{ cm}^3$ .Totaler Mageninhalt (incl. Restbestimmung) zur Zeit der Ausheberung:  $T_o = \dots \text{ cm}^3$ .Fettprocent der eingeführten Mehlsuppe (butyrometrisch bestimmt):  $F = \dots$ ." " ausgeheberten " " "  $f = \dots$ .Restierende Suppenmenge:  $S_u = \frac{f}{F} T_o = \dots \text{ cm}^3$  (weil  $\frac{S_u}{T_o} = \frac{f}{F}$ ).Magensaftmenge:  $M_a = T_o - S_u = \dots \text{ cm}^3$ .Acidität des reinen Secretes:  $A = \frac{a T_o}{M_a} = \dots \frac{1}{100}$  (weil  $\frac{a}{A} = \frac{M_a}{T_o}$ ).Secretionsquotient:  $\frac{M_a}{S_u} =$ Motilitätsquotient:  $\frac{\text{In den Darm abgeschobene Suppe}}{\text{Eingeführte Suppe}} =$ Zusammenfassung:  $\frac{T_o}{S_u} = \dots$   $\frac{A}{M_a} = \dots$ 

## Untersuchung des Filtrates: Des Probefrühstückes,\* des Erbrochenen:\*

Reaction auf freie HCl: Phloroglucinvanillin: Methylviolett: Tropaeolin:

Labferment: Labzymogen:

Stärkeverdauung: Verfärbung von 5 cm<sup>3</sup> Magensaftfiltrat nach Zusatz von ... cm<sup>3</sup> Normaljodlösung.

Diese Verfärbung ist blau,\* violett,\* roth.\*)

Verdauungsprobe nach Mett: (Weite der Capillaren: ...)

1. Reiner Saft:  $2 \times \dots \text{ mm}$  (Länge des verdauten Eiweisses.)  
 2. 1 Th. Saft + 4 Th. 2%<sub>100</sub> HCl:  $2 \times \dots \text{ mm}$  " " " "  
 3. 1 Th. Saft + 9 Th. 2%<sub>100</sub> HCl:  $2 \times \dots \text{ mm}$  " " " "

## Jodoformglutoidversuch: (Controlnummer der Kapsel: ...)

Eintritt der ersten Jodreaction im Speichel nach ... Stunden.

Dauer der Reaction:

\*) Das nicht Zutreffende ist durchzustreichen.

## 2. Formular für die Untersuchung von Diphtheriefällen und anderen Anginen.\*)



Fig. 269.

Schema zur Eintragung des Localbefundes bei Diphtherie und anderen Anginen.

Name:

Alter:

Datum:

. . . . . ter Krankheitstag.

*Heiserkeit:*

*Stenoseerscheinungen:*

*Beläge:* Keine sichtbaren Beläge — Nasenhöhle — Mundhöhle — Tonsillen — Gaumenbögen — weicher Gaumen — hintere Rachenwand — Larynx — Trachea —

Andere Localisationen:

<i>Art des Belags im Rachen</i>	{	punktförmig	{	consistent	{	dick	{	fest adhärent	{	grauweiss
		grossfleckig		weich		dünn		leicht abstreifbar		gelblich
		flächenhaft				schleierartig				

*Umgebung des Belags:* hochroth — angeschwollen — wenig verändert.

*Lymphdrüsen:* nicht — wenig — stark geschwollen.

*Angina lacunaris* (punktförmige Beläge von der Tiefe der Krypten ausgehend) —  
-catarrhalis:

*Lungenbefund:*

*Albuminurie:*

*Bakteriologischer Befund:*

Trockenpräparat (von wo?):

Cultur (von wo? Auf welchem Nährboden?):

*Weitere Bemerkungen:*

## 3. Formulare für die Untersuchung des Nervensystemes:

### a) Allgemeines Formular:

Datum:

Name:

*Sensorium:*

*Intelligenz:*

*Stimmung:*

*Gedächtnis:*

*Sprache:* (Details vgl. besonderes Schema):

*Athmung:*

*Puls:*

*Hirnnerven* (Details vgl. besonderes Schema):

*Körperhaltung:*

*Gang* (bei offenen und geschlossenen Augen):

*Stehen* (bei offenen und geschlossenen Augen):

\*) Das nicht Passende durchzustreichen. — Das vorliegende Formular wurde der eidgenössischen Diphtherie-Enquête zugrundegelegt.



*Uebrige willkürliche Motilität:*

Hals: Sternocleidomastoideus:

Oculiaria:

Uebrige Halsmuskeln:

Obere Extremität (Details vgl. besonderes Schema\*):

Rohe Kraft:

Coordination:

Untere Extremität (Details vgl. besonderes Schema\*):

Rohe Kraft:

Coordination:

Rumpf:

Intercostalmuskeln:

Diaphragma:

Bauchmuskeln:

Rückenmuskeln:

*Motorische Reizerscheinungen* (klonische, tonische Krämpfe, fibrilläre Zuckungen, Zittern, Contracturen, Chorea, Athetose u. s. w.):*Muskelatrophien:**Elektrisches Verhalten der Muskeln* (Details vgl. besonderes Schema):*Sensibilität:* (Einzzeichnung in ein Körperschema\*\*). (Es ist hier anzugeben, wie die Berührungs-, Schmerz-, Wärme-, Kälte- und Druckempfindung geprüft wurde):

Kopf und Hals:

Berührungsempfindung:

Schmerzempfindung:

Wärmeempfindung:

Kälteempfindung:

Localisation für Schmerz und Berührung:

Obere Extremität:

Berührungsempfindung:

Schmerzempfindung:

Wärmeempfindung:

Kälteempfindung:

Druckempfindung:

Localisation für Schmerz und Berührung:

Innervationsgefühl, „Kraftsinn“ (wie geprüft?):

Wahrnehmung und Beurtheilung activer Bewegungen (wie geprüft?):

Lagewahrnehmungen\*\*\*) (wie geprüft?):

Tastwahrnehmungen (wie geprüft?):

Rumpf:

Berührungsempfindung:

Schmerzempfindung:

Wärmeempfindung:

Kälteempfindung:

Druckempfindung:

Localisation für Schmerz und Berührung:

Untere Extremität:

Berührungsempfindung:

Schmerzempfindung:

Wärmeempfindung:

Kälteempfindung:

Druckempfindung:

Localisation für Schmerz und Berührung:

Innervationsgefühl, „Kraftsinn“ (wie geprüft?):

Wahrnehmung und Beurtheilung activer Bewegungen (wie geprüft?):

Lagewahrnehmungen\*\*\*) (wie geprüft?):

Tastwahrnehmungen (wie geprüft?):

Spontane Schmerzen (Neuralgien, Parenchymschmerz):

Hyperalgesie der Haut:

Druckempfindlichkeit von Nerven und Muskeln:

\*) Vgl. c. S. 898.

\*\*) Vgl. S. 900. Bildliche Darstellungen.

\*\*\*) Vgl. S. 736 f.

**Reflexe:****Hautreflexe (Stärke? Deformierung?\*)**

Fusssohlenreflex: auf Stechen:

auf Kitzeln:

Bauchdeckenreflexe (oberer, unterer, mittlerer):

Cremasterreflex (Leistenreflex):

Analreflex:

Andere Reflexe:

**Sehnenreflexe:**

Patellarsehnenreflex:

Achillessehnenreflex (Fussklonus):

Obere Extremität:

**Periostreflexe:****Blasenfunctionen:**

Füllungszustand der Blase.

Verhalten des Sphinctertonus (Auspressbarkeit der Blase, ev. Untersuchung mit Katheter).

Sensibilität der Blasenschleimhaut. Bedürfnis der Entleerung, Drang, Schmerzen.

Verhalten der Entleerung: Absolute oder theilweise Retention, Ueberfließen der gefüllten Blase bei starker Retention und erhöhtem Sphinctertonus (Incontinentia paradoxa), Ueberfließen der Blase bei mässiger Füllung und fehlendem Sphinctertonus (eigentliche Blasenlähmung), Entleerung durch normalen Reflex, nur im Gegensatz zur Norm unwillkürlich (Enuresis), Möglichkeit oder Unmöglichkeit, die reflectorische Entleerung im befördernden oder (Incontinenz, imperative Incontinenz [S. 892]) im hemmenden Sinne zu beeinflussen. Empfindung von der stattfindenden Entleerung, wobei die Empfindung des Vorganges selbst zu trennen ist von der Empfindung der stattgefundenen Durchnässung, Tenesmus.

**Mastdarmfunctionen:** Beschaffenheit des Stuhlganges. Im übrigen Untersuchung ungefähr nach demselben Schema wie bei den Blasenfunctionen.

**Verhältnisse der nervösen Sexualapparate (Potenz etc.):****Trophische Störungen der Haut, der Haare, der Nägel, Decubitus etc.:****Vasomotorische Verhältnisse:****Weitere Bemerkungen:****b) Formular für die Untersuchung der Hirnnerven:****Datum:****Name:****I. Olfactorius:**

Geruch (wie geprüft? Külnnerwasser, Asa foetida, Ol. anisi).

Rhinoskopischer Befund:

**II. Opticus:**

Centrale Sehschärfe (bei corrigierter Refraction):

Gesichtsfeld (Hemiopie, Einengung, Ermüdbarkeit):

Ophthalmoskopischer Befund:

Farbenblindheit (wie geprüft? Holmgreen, Pflüger'scher Florcontrast):

**III., IV., VI. Augenmuskelnerven:**

Blickrichtung (Conjugierte Ablenkung):

Conjugierte Bewegungen:

Einseitige Prüfung der Augenbewegungen:

Doppelbilder:

Convergenz (wie geprüft?):

Nystagmus:

Horizontal:

Vertical:

Rotatorisch:

**Pupillen:**

Weite bei mittlerer Beleuchtung:

\*) Vgl. S. 755 pathologische Reflexe.

**Reaction auf Licht (wie geprüft?):**

gleichseitig:

gekreuzt:

**Hemiopische Lichtstarre** (bei Hemiopie und doppelseitiger Blindheit zu prüfen)  
(wie geprüft?):**Verengerung bei Accommodation:****Accommodation (wie geprüft?):****V. Trigemini:****Sensibler Theil:****Gesicht:****Stirne:****Conjunctiva und Cornea (Cornealreflex):****Zunge:****Geschmack (wie geprüft? Salz, Essigsäure):****Geruch (wie geprüft? Essigsäure, Ammon):****Motorischer Theil (Kaumuskeln):****Hebung des Kiefers:****Seitwärtsbewegung des Kiefers:****Atrophie der Kaumuskeln:****Elektrische Prüfung (vgl. besonderes Schema):****VII. Facialis:****Oberer Ast:****Unterer Ast:****Gaumen (Stellung, Willkürbewegung, Sprechen, Schlucken, Reflex):****Elektrische Prüfung (Details vgl. besonderes Schema):****Verhalten der Facialismitbewegungen:****Verhalten der Affectbewegungen des Facialis:****Cornealreflex, optischer Facialisreflex:****Elektrische Prüfung (Details vgl. besonderes Schema):****Mechanische Erregbarkeit (wie geprüft?):****Atrophie der Facialis Muskeln:****VIII. Acusticus:****Hörvermögen im allgemeinen:****Prüfung der Luftleitung:****Prüfung der Knochenleitung (Rinne'scher Versuch):****Subjective Geräusche, Schwindel:****Otoskopischer Befund:****IX., X., XI. Glossopharyngeus, Vagus, Accessorius:****Geschmack (wie geprüft? Bitter, süß):****Schluckact:****Stimme:****Athmung und Puls:****Laryngoskopischer Befund:****Cucullaris, Sternocleidomastoideus:****Atrophien:****Elektrische Prüfung (Details vgl. besonderes Schema):****XII. Hypoglossus:****Grobe Bewegungen:****Stellung der Zunge beim Herausstrecken:****Atrophie der Zunge:****Fibrilläre Zuckungen:****Elektrische Prüfung (Details vgl. besonderes Schema):****Sprache (vgl. besonderes Schema):****Weitere Bemerkungen:****c) Formulare für die Untersuchung von Muskelatrophien und peripheren motorischen Lähmungen.**

Für genauere Untersuchungen der Motilität in Bezug auf das Verhalten der einzelnen Muskeln und der peripheren motorischen Nerven benutzen wir auf der hiesigen Klinik die auf S. 857–861 mitgetheilten Schemata als Formulare. Um für die Eintragungen genügenden Raum zu erhalten, ist es nothwendig, das Formular für die obere und dasjenige für die untere Extremität je auf einen ganzen Bogen Papier drucken zu lassen.



## d) Formular für elektrische Untersuchungen

Datum:

Name:

Name des geprüften Muskels:

Grösse der verwendeten Reizelektrode in cm<sup>2</sup>:

Entsprechende Befunde  
bei einem Gesunden von  
gleicher Körpergrösse  
und Constitution zur  
Vergleichung.

## Prüfung vom Muskel aus:

Faradischer Strom:

Rasche Unterbrechungen:

Zuckungsminimum bei Rollenabstand:

Art der Zuckung:

Einzelschläge:

Zuckungsminimum bei Rollenabstand:

Art der Zuckung:

Ermüdungserscheinungen:

Galvanischer Strom:

Minimale *KaSZ* bei Milliampères: Volt:

Art der Zuckung:

Minimale *AnSZ* bei Milliampères: Volt:

Art der Zuckung:

Verhältnis der *KaSZ* zur *AnSZ* bei Milliampères: Volt:

Ermüdungserscheinungen:

## Prüfung vom Nerven aus:

Reizstelle:

Faradischer Strom:

Rasche Unterbrechungen:

Zuckungsminimum bei Rollenabstand:

Art der Zuckung:

Einzelschläge:

Zuckungsminimum bei Rollenabstand:

Art der Zuckung:

Ermüdungserscheinungen:

Galvanischer Strom:

Minimale *KaSZ* bei Milliampères: Volt:

Art der Zuckung:

Minimale *AnSZ* bei Milliampères: Volt:

Art der Zuckung:

Verhältnis der *KaSZ* zur *AnSZ* bei Milliampères: Volt:

Ermüdungserscheinungen:

## e) Formular für die Untersuchung der Sprache:

Hier kann die Zusammenstellung auf S. 853 als Formular benützt werden.

## Bildliche Darstellungen.

Bildliche Darstellungen sind besonders empfehlenswert zur Einzeichnung physikalisch-diagnostischer Befunde. Die Grundsätze, die sich in Betreff der Technik derartiger Einzeichnungen empfehlen, sind auf S. 147 f., 153 f., 248, 261, 271—277, 285 und zusammenfassend namentlich auf S. 333 f. und S. 360 ff. dargestellt worden. Sie werden auf der hiesigen Klinik bei allen Statusaufnahmen befolgt. Eine grössere Anzahl pathologischer Paradigmen findet der Leser auf Seite 158—201 und S. 334—365. Zur Einzeichnung dienen die Situsschemata S. 148—150 in doppelter Vergrösserung. Diese Grösse hat sich am besten bewährt. Auf den vielfach gebräuchlichen kleineren und kleinsten Schemata sind genauere Einzeichnungen schwierig. Für die Zwecke der täglichen Sprechstundenpraxis sind aber auch die auf S. 147 erwähnten Kautschukstempel sehr brauchbar. Der Nutzen aller dieser bildlichen Darstellungen, besonders für die Fixierung von Lungen- und Herzbefunden, kann nach meiner Erfahrung nicht hoch genug angeschlagen werden. Dieselben nütigen geradezu

zu einer genauen Untersuchung, in ähnlicher Weise, wie derjenige, welcher auf seinen Reisen skizziert, nothgedrungen sich die durchwanderten Gegenden genauer ansieht als jemand, der nicht zeichnet. Dabei sagt eine aus wenigen Strichen bestehende Zeichnung dem Wanderer sowohl als dem Diagnostiker oft weit mehr als die laugste Beschreibung.

Wie für physikalisch-diagnostische Befunde, so sind auch für die Notirung von Sensibilitätsstörungen bildliche Darstellungen sehr empfehlenswert. Für umschriebene Sensibilitätsstörungen können lineare Reproduktionen der Fig. 250—255, S. 862—867, welche jeder Lithograph anzufertigen imstande ist, als Schema benutzt werden. Für Sensibilitätsstörungen, welche einen grösseren Theil des ganzen Körpers betreffen (Hemiplegien, Paraplegien, hysterische Sensibilitätsstörungen), sind Umrisszeichnungen empfehlenswert, welche nach Fig. 214, S. 743 angefertigt werden können. Die verschiedenen Sensibilitätsqualitäten werden in diesen Umrissen am besten durch verschiedene Farben oder Schraffirungen dargestellt.

Auch für die Eintragung laryngoskopischer und rhinoskopischer Befunde empfiehlt sich am meisten die bildliche Darstellung, die auch für im Zeichnen wenig Geübte unter Benützung schematischer Umrissfiguren, die man sich lithographisch oder autographisch nach der Fig. 194, S. 685 und Fig. 209, S. 692 anfertigen lässt, leicht möglich ist. Auch otoskopische Befunde können mit wenigen Strichen bildlich fixiert werden.

Für die bildliche Darstellung von Augenspiegelbefunden kann ich das „Skizzenbuch zur Einzeichnung ophthalmoskopischer Beobachtungen des Augenhintergrundes“ von Prof. Haab (Verlag von Hofor und Burger in Zürich) sehr empfehlen. Die ophthalmoskopischen Abbildungen der beiden Tafeln des vorliegenden Werkes sind mittelst des Haab'schen Skizzenbuches aufgenommen worden. Dasselbe hat den grossen Vortheil, dass es die Technik der Herstellung der farbigen Bilder auch für den Ungelübten sehr erleichtert, indem den Blättern der rothe Grundton des ophthalmoskopischen Bildes in einer Deckfarbe schon aufgedruckt ist, die sich leicht an denjenigen Stellen, wo es nothwendig ist, theilweise oder vollständig mit Radiergummi oder Messer wegkratzen lässt, so dass, je nach der Stärke der Einwirkung, weisse oder gelbliche Nuancen entstehen. Es brauchen dann zur Vollendung des Bildes nur noch die schwärzlichen und dunkelrothen Töne mit Farbstiften oder Aquarellfarben eingetragen zu werden. Das Genauere der Technik ergibt sich aus der im Skizzenbuche enthaltenen Gebrauchsanweisung.

## Nachtrag.

### Zur Analyse des unregelmässigen Pulses.

In einer interessanten Untersuchung hat K. F. Wenkebach\*) den Versuch gemacht, die neueren Anschauungen von Engelmann\*\*) über die Eigenschaften des Herzmuskels für die klinische Analyse der verschiedenen Arten des unregelmässigen Pulses zu verwerthen. Es muss für die folgende Darstellung als bekannt vorausgesetzt werden, dass nach Engelmann der physiologische rhythmische Reiz für die Herzthätigkeit von den Einmündungen der grossen Venen in das Herz ausgeht. Die normale Herzthätigkeit ist die physiologische Reaction der Herzmuskulatur, und zwar sowohl derjenigen der Vorhöfe als der Ventrikel auf diese physiologischen rhythmischen Reize. Ich setze ferner als bekannt voraus, dass nach den Untersuchungen von Engelmann als gesonderte Eigenschaften der Herzmuskelfasern unterschieden werden müssen: Die Erregbarkeit oder Anspruchsfähigkeit, das Leistungsvermögen für den Reiz und die Contractionsfähigkeit. Mögen diese Eigenschaften, wie Engelmann annimmt, den Muskelfasern selbst immanent sein oder denselben theilweise durch das Herznervensystem vermittelt werden, so kann doch jedenfalls auch das Nervensystem, wie gerade auch Engelmann, der Hauptvertreter der myogenen Theorie der Herzthätigkeit, zugibt, mannigfaltige Einflüsse auf diese Eigenschaften ausüben und dieselben in positivem wie in negativem Sinne verändern. Engelmann unterscheidet positive und negative „chronotrope“ Einflüsse, durch welche die Anzahl der physiologischen automatischen Reize in der Zeiteinheit vermehrt oder vermindert wird, positive oder negative „dromotrope“ Einflüsse, welche das Leistungsvermögen der Muskelfasern vermehren oder vermindern, und endlich positiv und negativ „inotrope“ Einflüsse auf die Contractionsfähigkeit oder Kraftentfaltung der Herzmuskelfasern.

#### „Pararhythmische“ Pulse durch Extrasystolen. Der gewöhnliche, durch Extrasystolen bedingte Pulsus intermittens.

Wenkebach analysirt in der angeführten Arbeit zunächst dasjenige, was man klinisch gewöhnlich als einfache vereinzelte Pulsintermittenz bezeichnet. Diese häufigste Pulsanomalie lässt sich, wie sowohl die gleichzeitige Auscultation des Herzens als auch die Aufnahme von Sphygmogrammen ergibt, fast immer zurückführen auf das Auftreten von Extrasystolen, das heisst von Systolen, welche durch ungewöhnliche, unphysiologische, nach Hering\*\*\*) immer myogene Erregungen meist von der Ventrikelmuskulatur aus ausgelöst werden, Systolen, welche beim Pulsus intermittens nicht ausgiebig genug sind, um an der Radialis einen deutlich fühlbaren Puls zu erzeugen, welche aber doch am Herzen sich auscultatorisch verrathen und meist auch im Sphygmogramm eine, wenn auch zuweilen bloss undeutliche Markierung finden.

\*) Zeitschr. f. klin. Medicin, Bd. XXXVI, 1899, Bd. XXXVII, 1899 und XXXIX, 1900.

\*\*) Vgl. besonders Pflügers Archiv, Bd. LXII und LXV.

\*\*\* Pflügers Archiv, Bd. LXXXII, und Prager med. Wochenschr., Bd. XXVI, H. 1 u. 2. 1901.



Fig. 268 ähnlich aufzufassen wie nach dem Schema Fig. 267. Fig. 268 sollte also eigentlich in dieser Richtung noch durch die Willkürbahnen für den Schluss und die Erschlaffung des Sphincters sowie für die Innervation der Bauchpresse ergänzt werden.

Es sei noch bemerkt, dass weder an dem einen noch an dem anderen Schema der Blaseninnervation im Princip etwas geändert wird, wenn man annimmt, dass in Fig. 267 und in Fig. 268 Theile der Reflexbögen in sympathischen Bahnen liegen.

### Mechanismus der Mastdarmentleerung unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen.

Die Entleerung des Mastdarmes erfolgt offenbar nach einem ähnlichen Schema wie diejenige der Blase; es gilt also *mutatis mutandis* für den Mastdarm alles dasjenige, was für die Blasenfunctionen gesagt wurde. Auch hier kann der älteren Auffassung von einem in der Lendenanschwellung des Rückenmarks localisirten Mastdarcentrum nach Analogie des Blasencentrums (Fig. 267 S. 888) eine Auffassung entgegengesetzt werden, wonach die Reflexbögen des Mastdarmes (wie diejenige der Blase nach Fig. 268) im Rückenmark weit hinauf, vielleicht sogar bis ins Gehirn reichen und auch hier erklärt sich nach beiden Auffassungen in analoger Weise wie bei der Blase, dass Läsion des Lumbosacralmarks eine eigentliche Lähmung des Mastdarmes hervorruft, während Läsionen weiter oben meist ausgesprochene Retention bedingen. Jedoch muss in Betreff der klinischen Erscheinungsweise dieser Störungen bemerkt werden, dass das Bild der durch Lähmung des Detrusorreflexes oder Steigerung des Sphinctertonus bedingten Stuhlretention dadurch verwischt werden kann, dass die Peristaltik des oberen Theiles des Darmes, welche ja nicht unter der directen Herrschaft des Rückenmarks steht, trotz der Retention schliesslich die Kothmassen aus dem Rectum nach aussen vorschieben kann und dass andererseits häufig auch das Bild der Sphincterlähmung beim Rectum dadurch gemildert wird, dass feste Kothmassen auch bei schwachem oder fehlendem Sphincterverschluss nicht ohneweiters das Rectum zu verlassen brauchen.

### Untersuchung der Blasen- und Mastdarmfunctionen.

Nach der vorstehenden Darstellung kommt es bei der Untersuchung der gestörten Blasen- und Mastdarmfunctionen auf die Feststellung folgender Punkte an:

1. Füllungs Zustand der Blase und des Mastdarmes; für die Blase durch Palpation und Percussion, für den Mastdarm durch Digitaluntersuchung festzustellen.

2. Verhalten des Sphinctertonus; für die Blase durch den Versuch, die Blase mechanisch auszupressen oder mittelst des Katheters, für den Mastdarm durch Digitaluntersuchung festzustellen.

3. Sensibilität der Blasen- und Rectumschleimhaut. Hierüber entscheidet zunächst das Vorhandensein oder Fehlen des Stuhl- und Urinbedürfnisses. Eventuell kann die Sensibilität für die Blaseschleimhaut durch den Katheter, für den Mastdarm durch Digitaluntersuchung festgestellt werden. Es ist auf das Vorhandensein von Schmerzen und Drang (Tenesmus) bei der Entleerung zu achten.

4. Verhalten der Entleerung: Absolute oder theilweise Retention von Harn und Stuhl, Ueberfließen der gefüllten Blase und des gefüllten Rectums bei starker Retention und erhöhtem Sphinctertonus (eigentliche Incontinentia paradoxa: Ueberfließen der gefüllten Blase und des gefüllten Rectums bei mässiger Retention und fehlendem Sphinctertonus (eigentliche Blasen- resp. Mastdarmlähmung: Entleerung durch normalen Reflex, nur im Gegensatz zur Norm unwillkürlich Enuresis). Möglichkeit oder Unmöglichkeit, die reflectorische unwillkürliche Entleerung in befördernden oder (Incontinentenz in hemmendem Sinn zu beeinflussen. Als operative Incontinentenz ist eine besondere Form der Incontinentenz bezeichnet worden, welche darin besteht, dass unwillkürlicher Abgang von Urin oder Stuhl nur dadurch vermieden werden kann, dass dem ersten Bedürfnisse nach Entleerung sofort willkürlich nachgegeben wird. In Betreff der Deutung des Verhaltens der Mastdarmentleerung existiert praktisch die Schwierigkeit, dass Verstopfung auch ohne Störung des Rückenmarks eine sehr häufige Erscheinung ist, so dass für die Erkennung einer Verstopfung als Folgeerscheinung einer Rückenmarksstörung die Untersuchung der Punkte 1, 2 und 3 von besonderer Wichtigkeit ist. Bei der Analyse des Verhaltens der Entleerung ist schliesslich auch festzustellen, ob der Patient die stattfindende Entleerung fühlt oder nicht, wobei nicht zu verwechseln ist die Empfindung der stattgehabten Durchmässung oder Beschmutzung mit der Empfindung der Entleerung selbst.

punkt, in welchem die Extrasystole auftritt, kann das Sphygmogramm einen ziemlich verschiedenen Charakter annehmen. Je später in der Diastole die Extrasystole erscheint, umso deutlicher wird sie sich in der Pulscurve und auch bei der Auscultation geltend machen. Es kann dann die Extrasystole den Anschein eines normalen, aber etwas verfrühten Pulses erhalten (Fig. 270, V). Bei ganz kräftigen Extrasystolen sind am Herzen zwei Töne, bei schwächeren bloss ein erster Ton zu hören. Die Fig. 271 gibt alle Uebergänge von scheinbaren reinen Intermissionen mit sphygmographisch nicht deutlich erkennbarer Extrasystole durch die zweigipfeligen Curven, die man zuweilen als Pulsus bigeminus bezeichnet, bis zu scheinbar bloss etwas zu früh auftretenden Pulsschlägen. Wenkebach nimmt an, dass die früher (S. 307 f.) beschriebenen sogenannten frustranen Herzcontractionen zum grossen Theil nichts anderes seien als

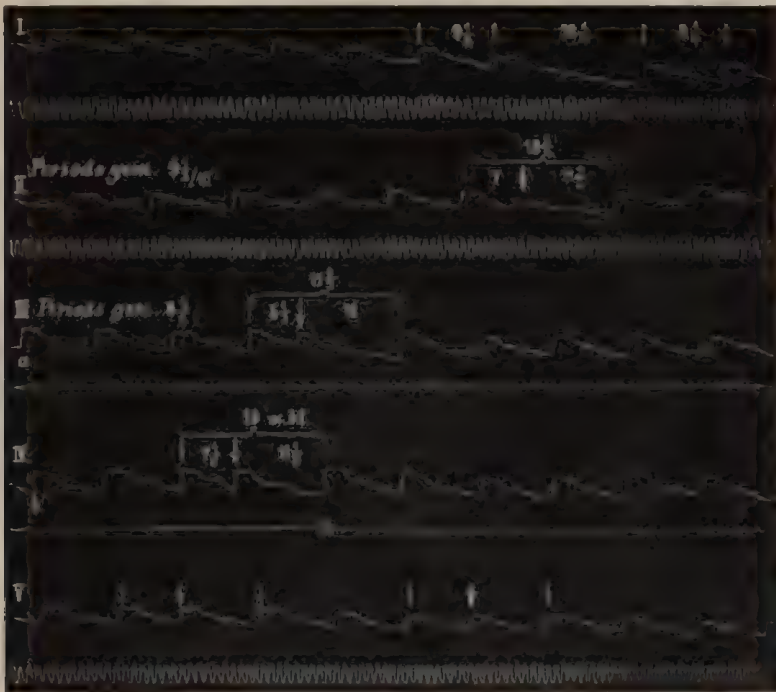


Fig. 271.

Sphygmogramme mit Extrasystolen nach Wenkebach.

In den Curven I-V, die ein und demselben Kranken entstammen, immer späteres Einsetzen der Extrasystole, so dass in I dieselbe sich nicht markiert, vielmehr bloss nach der Auscultation des Herzens und an der das Doppelte einer normalen Herzrevolution betragenden Pause erkennbar ist, während in V die Extrasystolen in ihrem zeitlichen Auftreten und in ihrer Grösse mit einer normalen Systole verwechselt werden könnten, umso mehr, als sie ganz regelmässig mit normalen Systolen alternieren. In V ist die normale Systole mit  $\downarrow$ , die Extrasystole mit  $\nabla$  bezeichnet.

Extrasystolen. Es sind jedoch, wie gesagt, nicht alle Extrasystolen in Betreff des Zustandekommens eines Pulses frustran, ebensowenig wie alle frustranen. Das heisst an der Radialis nicht fühlbaren Contractionen nothwendigerweise Extrasystolen sein müssen. Die Frustranität einer Extrasystole hängt wesentlich ab von der Phase, in welcher dieselbe einsetzt und ebenso dürften viele der palpatorischen und auscultatorischen Eigenthümlichkeiten, welche Quincke und Hochhaus in die Definition der frustranen Contractionen aufgenommen haben (S. 307 f.), wesentlich davon abhängig sein, dass die Extrasystole in eine bestimmte Phase der Herzrevolution hineinfällt. Diese Merkmale dürften deshalb nicht genügen, um die frustranen Contractionen als eine gewissermassen spezifische Art der Contraction von anderen rudimentären Systolen resp. Extrasystolen abzugrenzen.



Die erste Systole nach der compensatorischen Pause (postcompensatorische Systole) ist gewöhnlich stärker und von grösserem Effect in der Pulscurve als die Systolen, welche auf normale Intervalle folgen. (Es ist dies in der schematischen Figur 270 nicht ausgedrückt, dagegen erkennt man es in Fig. 271, I—V). Dies beruht einerseits auf der besseren Erholung der Muskulatur infolge der langen Pause, anderseits aber auch auf der besseren diastolischen Füllung des Ventrikels nach derselben.

Es muss noch darauf hingewiesen werden, dass Extrasystolen nicht immer zu Intermision des Pulses führen. Es kann vielmehr die Intermision und somit auch die compensatorische Pause fehlen (Fig. 272). Es kann dies dann der Fall sein, wenn die Pulsfrequenz niedrig und infolgedessen die refractäre Phase im Verhältnis zur Distanz der Pulse kurz ist. Der auf die Extrasystole folgende Puls kommt dann im normalen Zeitmoment, so dass die Extrasystole einfach eingeschoben erscheint und somit auch hier das Gesetz der Erhaltung der physiologischen Reizperiode gilt.

Eigenthümliche Pulsbilder entstehen auch, wenn normale Herzactionen durch mehrfach sich folgende Extrasystolen abgelöst werden. Es erscheinen dann mehrere in abnormen Intervallen auftretende Pulse, welche sich in eine normale Pulsreihe einschieben. Dass auch hier die Unregelmässigkeit auf Extrasystolen beruht, lässt sich daran erkennen, dass wegen des Gesetzes der Erhaltung der physiologischen Reizperiode der Theil der Pulscurve, welcher die unregelmässigen Pulse resp. die Extrasystolen enthält, sich als ein ganzes Vielfaches der normalen Pulsdauer ausmessen lässt. (Vgl. das Schema Fig. 270, VI.)

Wenn in einer Pulsreihe die Intermissionen in verschiedenen Gruppierungen auftreten und dabei die Extrasystolen bald deutlicher, bald weniger deutlichere Pulse hervorrufen, die postcompensatorischen Pulse abnorm gross, die diesen folgenden Pulse abnorm klein sind, so kann schliesslich durch Extrasystolen (trotz regelmässiger



Fig. 272.

Extrasystole ohne compensatorische Pause nach Wenkebach.

physiologischer Reizintervalle an den Venenmündungen) am Ventrikel und am Arterienpuls die Regelmässigkeit des Rhythmus ganz verloren gehen. Trotzdem ist ein solcher Pulsus irregularis, inaequalis und intermittens, weil abhängig von Extrasystolen, principiell gänzlich verschieden von denjenigen unregelmässigen Pulsen, die man als echt unregelmässige Pulse bezeichnen kann, und bei welchen die Unregelmässigkeit an einer Störung des ursprünglichen Rhythmus der Reize an den Venenmündungen liegt. Wenkebach drückt dies drastisch aus, indem er sagt, es mache ja doch auch einen grossen Unterschied, ob ein Fussgänger dann und wann einen faux pas macht und hinkt, weil er kranke Beine hat oder weil er mit gesunden Beinen auf unebenen Wegen hier und da in Lächer oder auf scharfe Steine tritt. In schwierigen Fällen derart kann bloss genaue Zeitmessung, zu welcher sich der Jaquet'sche Sphygmochronograph (S. 101) vorzüglich eignet, die Entscheidung ermöglichen, ob es sich um eine Arrhythmie handelt, bei welcher das Engelmann'sche Gesetz von der compensatorischen Ruhe gilt, resp. um eine Arrhythmie durch Extrasystolen oder um eine Arrhythmie, bei welcher die physiologischen Reizperioden selbst unregelmässig sind. Wenkebach schlägt vor, als echte Arrhythmien bloss Fälle der letzten Art zu bezeichnen, die ersteren dagegen als Pararrhythmien. Man würde hiernach bei der Arrhythmie durch Extrasystolen von pararrhythmischen Pulsus irregularis, inaequalis und intermittens zu sprechen haben.

Wenkebach constatirte zuweilen eine eigenthümliche Abweichung von den gewöhnlich beim pararrhythmischen Pulsus intermittens vorkommenden Verhältnissen, indem die compensatorische Ruhe zu kurz resp. die Intermision kürzer als die doppelte normale Periode war. Er fand dies namentlich bei Klappenfehlern und führt die Erscheinung darauf zurück, dass derartige Extrasystolen nicht von den Ventrikeln ausgehen, sondern entweder von den Venenmündungen oder den Vorhöfen. Zur



Erklärung erinnert Wenkebach dabei an folgende experimentell festgestellte Thatsachen. Bei Entstehung einer Extrasystole durch Reizung der Venenmündungen fehlt die compensatorische Verlängerung der Pause nach der Extrasystole ganz, weil an den Venenmündungen sich frequente automatische Reize bilden, die jederzeit in Kraft treten können, falls sie die nöthige Erregbarkeit des Herzmuskels finden, während, wie wir sahen, die compensatorische Verlängerung der Pause bei den vom Ventrikel ausgelösten Extrasystolen deshalb eintritt, weil der Ventrikel seine automatischen Reize bloss in einem gegebenen Rhythmus von den Venenostien her erhält und selbst für gewöhnlich keine solchen rhythmischen Reize producirt. Bei den vom Vorhof her ausgelösten Extrasystolen kann aus Gründen, die nicht völlig klar sind, die compensatorische Ruhe verkürzt sein, so dass der auf die Extrasystole folgende normale Puls früher erfolgt, als nach dem Gesetz der compensatorischen Ruhe erwartet werden müsste. Jedoch kann in anderen Fällen auch bei den vom Vorhof her ausgelösten Extrasystolen das Gesetz der Erhaltung der physiologischen Reizperioden streng gewahrt bleiben. Hering,<sup>\*)</sup> der diese Frage speciell an der Hand von Thierversuchen studirt hat, kommt demgemäss in diagnostischer Beziehung zu dem Resultate, dass, falls die Extrasystole mit normaler compensatorischer Pause verbunden ist, der Angriffspunkt der die Extrasystole auslösenden Erregung entweder der Ventrikel oder der Vorhof, nicht aber eine der in den Vorhof mündenden Venen ist, und dass Verkürzung der compensatorischen Pause beweist, dass die Erregung nicht vom Ventrikel, sondern entweder von dem Vorhof oder von den grossen Venen ausgeht. Die Extrasystolen sind, wie schon erwähnt, nach Hering immer auf directe Erregung der Herzmuskulatur zurückzuführen und die betreffenden Unregelmässigkeiten demnach als myerethische Unregelmässigkeiten zu bezeichnen.

### Allorhythmien.

Wenkebach definiert als solche die regelmässig intermittierenden Pulse. Ein regelmässig nach einer bestimmten Zahl von Herzactionen intermittirender Puls kann in Ausnahmefällen darauf beruhen, dass sich die zu den Intermissionen führenden Extrasystolen in regelmässigen Intervallen wiederholen. Eine solche Regelmässigkeit dauert aber aus naheliegenden Gründen im allgemeinen nur kurze Zeit. Dem gegenüber wurde schon von Muskens darauf aufmerksam gemacht, dass die nächstliegende Erklärung für das Zustandekommen regelmässig sich wiederholender Intermissionen durch die Annahme einer Verminderung des Leitungsvermögens des Herzmuskels um einen bestimmten Betrag gegeben ist. Wenkebach erbringt nun in der That an der Hand sorgfältiger Analysen von Pulscurven den Beweis, dass dies die gewöhnliche Aetiology des regelmässig intermittierenden Pulses ist. Es ist zum Verständniss des Folgenden notwendig, noch einige Vorbemerkungen zu machen. Engelmann bezeichnet die Grösse des Leitungsvermögens innerhalb eines bestimmten Herzabschnittes als  $A$ . Das Leitungsvermögen im Venensinus würde demnach zu bezeichnen sein als  $A_s$ , dasjenige im Vorhof als  $A_a$ , das Leitungsvermögen des Ventrikels als  $A_v$ .  $A_{av}$  würde bedeuten das Leitungsvermögen zwischen Vorhof und Ventrikel u. s. w. Von dem Leitungsvermögen ist das Zeitintervall abhängig, in welchem sich die Contractionsreize von einer Stelle zur andern fortpflanzen. Für uns von besonderem Interesse ist das Intervall  $A_s - V_s$  (Intervall zwischen Systole des Vorhofes und Systole des Ventrikels). Das Leitungsvermögen  $A$  der Herzmuskulatur nimmt nun durch die Contraction der letzteren ab, ebenso wie die Reizbarkeit (refractäre Phase). Während der Diastole erholt sich dann nicht bloss die Reizbarkeit, sondern auch das Leitungsvermögen  $A$  allmählig wieder. Unter dieser Voraussetzung ist es verständlich, dass, wenn das Leitungsvermögen z. B. an der Grenze zwischen Vorhof und Ventrikel geschädigt ist, dasselbe im Verlauf mehrerer Herzactionen so weit sinken kann, dass schliesslich ein Reiz die Ventrikelmuskulatur nicht mehr in genügender Stärke erreicht, um eine Contraction hervorzurufen, dass aber dann nach einer solchen dem Ventrikel gewissermassen aufgezwungenen Ruhe sich dieser wieder zu neuen Schlägen erholt und dass sich dieses Spiel bei einem gegebenen Grade der Leitungsabschwächung in der Weise wiederholt, dass immer regelmässig nach einer bestimmten Zahl von Herzactionen eine Ventrikelcontraction ausfällt und die Pulse gruppenweise durch eine Intermission unterbrochen werden. Im physiologischen Experimente sind solche Gruppenbildungen als Lucianische Perioden schon lange bekannt. Wenn man bei Kranken einen solchen regelmässig aussetzenden Puls genauer an der Hand von Sphygmogrammen unter-

<sup>\*)</sup> Pflügers Archiv, Bd. LXXXII u. Prager med. Wochenschr., Bd. XXVI, H. 1 u. 2, 1901.

sucht, so findet man, dass innerhalb einer Gruppe die Intervalle der Pulse in ziemlichem Maasse voneinander verschieden sind, und zwar wiederholen sich diese Verschiedenheiten bei jeder Gruppe in ganz typischer Weise. Gerade durch genauere Analyse dieser Verschiedenheiten der Intervalle der Pulse innerhalb einer Gruppe erbringt Wenkebach nun den Beweis, dass es sich bei dem in Frage stehenden regelmässigen Aussetzen des Pulses um einen negativ dromotropen Einfluss (vgl. oben S. 901), das heisst um eine Störung des Leitungsvermögens handelt. Es zeigt sich nämlich, dass nach dem Ansetzen des Pulses das erste Intervall innerhalb der Gruppe am grössten ist und dass die folgenden Intervalle bedeutend kleiner sind, aber meist an Grösse bis zu einer neuen Intermission wieder etwas ansteigen. Es erklärt sich dies, wie sich aus dem Folgenden ergibt, durch die Annahme, die übrigens durch Engelmann experimentell bewiesen ist, dass durch die erste Contraction nach der Pause das Leitungsvermögen A am meisten, durch die folgenden Contractionen aber nur wenig stärker geschädigt wird. Das folgende Schema erklärt nach Wenkebach die Verhältnisse in einleuchtender Weise (Fig. 273).

Dem Schema liegt die oben gemachte Voraussetzung zugrunde, dass sich A durch die Herzthätigkeit selbst (durch Ermüdung) vermindert. Die horizontalen Linien der Figur sind als Zeitabszissen gedacht. Auf der mit  $p$  bezeichneten Zeitabszisse sind in



Fig. 273.

Schema zur Erläuterung des regelmässig nach 4 Pulsen aussetzenden Pulses (Fig. 274) durch Störung des Leitungsvermögens des Herzmuskels nach Wenkebach.

regelmässigen Intervallen die rhythmischen physiologischen Reize, welche den Venenmündungen entspringen, in Abständen von 20 zu 20 Zeiteinheiten als Punkte markiert. Die schräg nach rechts unten gezogenen Geraden sind die graphische Darstellung des Verlaufes dieser Erregungen von den Venenmündungen zum Vorhof und Ventrikel. Der mit A bezeichnete horizontale Streifen der Figur bedeutet das Gebiet des Vorhofes, der mit V bezeichnete dasjenige des Ventrikels. Die Schnittpunkte zwischen den schrägen und den horizontalen Linien bedeuten die Zeitmomente, in welchen die physiologisch von der Herzwurzel nach der Herzspitze fortschreitenden Reize einerseits die Atrioventriculargrenze überschreiten und andererseits die Ventrikelcontraction hervorrufen. Ich kann nun die Erklärung des Schemas im übrigen am besten mit den eigenen Worten Wenkebachs geben. Derselbe drückt sich folgendermassen aus:

„Man nehme das Tempo des Contractionsreizes an der Herzwurzel  $T_p = 20$ , das Intervall  $p$  bis  $V_1$ , das heisst die Zeit zwischen der Erregung  $p$  und der Ventrikelsystole im günstigen Fall, also nach einer Pause  $= 5$ , an der äussersten Grenze, wo der Reiz noch genügend fortgeleitet wird, um eine Ventrikelcontraction hervorzurufen  $= 10$ . Während der Contractionen wird sich das Intervall  $p$  bis  $V_1$  von 5 bis 10 verlängern, und zwar dürfen wir nach Analogie des Experimentes annehmen, dass nach der ersten Systole der Gruppe das Intervall  $p$  bis  $V_1$  sich z. B. um 3, nach den folgenden Systolen jedesmal um 1 verlängere.

Wenn A bei jeder Contraction sich gleich bliebe, wie es normaliter der Fall ist, so würde natürlich stets das Tempo der Ventrikelsystole  $TV_1 = T_p$  sein, auch wenn A an sich sehr gering wäre; eine gleichmässige Verkleinerung von A würde eine gleichmässige Vergrösserung von  $TV_1$  hervorrufen. Jetzt aber, da jede Systole einen andern Einfluss auf A hat, wird dies ganz anders, und in dem hier gegebenen Falle wird durch die Vergrösserung des Intervalles  $p$  bis  $V_1$  von 5 auf 8, d. h. um 3 das erste in der Figur dargestellte Intervall der Ventrikelsystolen  $TV_1 = 23$ , durch die



weitere Vergrößerung je um 1 die folgenden Intervalle der Ventrikelsystolen  $T_2V_2$  und  $T_3V_3 = 21$  werden. Dann aber ist die Grenze erreicht, und der fünfte Reiz wird nicht oder nicht genügend mehr weiter geleitet, die Ventrikelcontraction bleibt aus, es erfolgt eine Intermission. Indem in dieser Pause das Intervall  $\rho$  bis  $V_5$  wieder auf 5 zurückgeht, wird die Dauer der Intermission ( $T_{int}$ ) 5 weniger betragen als das Doppelte von  $T_\rho$ , also  $T_{int} = 2 T_\rho - 5 = 35$ . Nach der Intermission wiederholt sich dann das nämliche Spiel. Es hängt also ganz davon ab, wie die Lähmung von A (und damit die Vergrößerung des Intervalles  $\rho$  bis  $V_5$ ) vor sich geht, wie bei regelmäßigem Rhythmus des Contractionsreizes das Tempo der Kammercontractionen sich gestalten wird."

In völliger Uebereinstimmung mit diesem Schema und somit ganz entsprechend der für die regelmäßigen Intermissionen gegebenen Erklärung fand Wenkebach die zeitlichen Verhältnisse in dem bestehenden menschlichen Sphygmogramm (Fig. 274). Man beachte in dieser Figur die Grösse der die Intervalle bezeichnenden Zahlen, welche die gemachte Angabe bestätigen, dass nach dem Intervall die erste Periode am längsten, die folgende bedeutend kürzer und die noch späteren wieder etwas länger sind. Bezeichnend für das allmähig abnehmende Leitungsvermögen ist die gegen das Ende einer Gruppe bei Pulscurven, welche im grossen Maassstab gezeichnet sind, zu beobachtende geringere Celerität des Anstieges der Pulswelle (in der Figur nicht zu erkennen).

Durch genaue Ausmessung der Pulscurve lässt sich nach Wenkebach sowohl die Grösse des Intervalls der automatischen Reize an den Venenmündungen  $T_\rho$  als auch der Betrag der Abnahme des Leitungsvermögens im Verlauf einer Gruppe berechnen. In dieser Beziehung muss ich auf die Originalarbeit verweisen (Zeitschr. f. klin. Med., Bd. XXXVII, S. 482 f.).



Fig. 274

Regelmässig intermittirender Puls mit Gruppen von 4 Pulsen nach Wenkebach.

In praktischer Beziehung ist der durch Gaskell und Engelmann erbrachte Nachweis von Wert, dass Vagusreizung die Grösse A vermindert. Hieraus erklärt sich die nach Vagusreizung häufig auftretende Allorhythmie und, da Digitalis den Vagus erregt, auch das Auftreten regelmäßiger Intermissionen, insbesondere des Pulsus bigeminus und trigeminus nach Digitalisgebrauch. Gleichzeitig ergibt sich auch, dass bei Vorhandensein eines regelmässig intermittirenden Pulses Digitalis gewöhnlich die Störung des Rhythmus verschlimmert, da sich durch Vagusreizung A vermindert. Ebenso erklärt sich die Besserung gewisser regelmäßiger Intermissionen durch Atropin, weil dieses Gift den Vagustonus herabsetzt und somit das Leitungsvermögen des Herzmuskels bessert.

Neben dem bisher einzig berücksichtigten regelmässig, nach einer bestimmten Zahl von Pulsen, einmal intermittirenden Puls können durch weitergehende Verkleinerung von A noch andere Allorhythmien zustande kommen. Dieselben charakterisieren sich alle dadurch, dass entsprechend dem Begriff der Allorhythmie eine mehr oder weniger regelmässige, zuweilen auch eine völlig regelmässige Wiederholung der Intermissionen, d. h. mehr oder weniger regelmässige Gruppenbildung der Pulse, zu constataren ist. Jedoch braucht, besonders wenn man längere Pulsreihen betrachtet, die Regelmässigkeit der Gruppen keine absolute zu sein, da sich ja das gestörte Leitungsvermögen durch die verschiedensten Einflüsse während der Beobachtung verändern kann. Durch verschiedene Abstufung der Schädigung des Leitungsvermögens resp. der negativen dromotropen Einflüsse können alle möglichen Uebergangsstufen zwischen dem gewöhnlichen regelmässigen Pulsrhythmus und dem regelmässigen Puls mit halber Frequenz (Bradycardie) zustande kommen.

Solche Uebergangsstufen sind zunächst die schon besprochenen regelmässig intermittirenden Pulse mit Gruppen von 6 bis 2 Pulsschlägen. Der regelmässig intermittirende Puls mit Gruppen von 2 Pulsschlägen ist nichts anderes als der fortlaufende Pulsus bigeminus alternans. Dagegen gehört der echte Pulsus alternans (S. 909) nicht hierin, sondern, wie Wenkebach annimmt, zu den Störungen nicht des Rhythmus,



sondern der Contractilität. In einer andern Reihe von Fällen äussert sich die Herabsetzung des Leistungsvermögens darin, dass nach der Intermission bloss eine Systole, dann wieder eine Intermission und erst hierauf wieder eine Gruppe mehrerer Pulse auftritt, was Wenkebach als regelmässig zweimal intermittierende Pulse bezeichnet, eine Bezeichnung, die allerdings zu Missverständnissen Anlass geben kann. Dieser Fall ist in Fig. 275 dargestellt und wird schematisch erklärt durch die Fig. 276, die nach ähnlichen Grundsätzen hergestellt ist wie Fig. 273. Bei noch schwereren Störungen von  $\Delta$  erfolgen regelmässige Gruppenbildungen, bei welchen die Gruppen durch 3, 4, 5,  $n$  sich folgende, durch Ausfall je einer Systole verlängerte Herzrevolutionen getrennt sind und aus welchen schliesslich, wenn  $n = \infty$ , die regelmässige Bradycardie mit halber Frequenz hervorgeht, indem dann dauernd immer bloss der zweite Reiz activ wird.

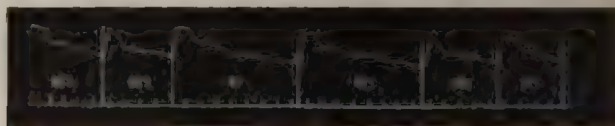


Fig. 275.

Sogenannter regelmässig zweimal intermittierender Puls nach Wenkebach (durch zwei längere Herzrevolutionen getrennte Pulsgruppen).



Fig. 276.

Schema zur Erklärung der Pulscurve Fig. 275 nach Wenkebach.

Während in allen bis jetzt besprochenen Fällen die Abnahme des Leistungsvermögens bloss so weit geht, dass mehr oder weniger oft eine Systole ausfällt, ist auch der Fall denkbar, dass zwei oder mehrere Systolen unmittelbar nacheinander ausfallen, wobei dann noch grössere Pausen resp. noch stärkere Bradycardien entstehen können. Vielleicht liegt dieses Verhältnis der excessiven Bradycardie zugrunde, welche man bei der Stokes-Adam'schen Krankheit beobachtet. Denn die früher erwähnte Beobachtung von His (S. 308) über Herzblock bei dieser Krankheit spricht dafür, dass hier verminderte Reizleitung im Spiele ist.

Es sei noch bemerkt, dass auch da, wo sich diese Allorhythmien nicht durch die Regelmässigkeit der Gruppenbildung charakterisieren, für die Diagnose des zugrunde liegenden gestörten Leistungsvermögens als Ursache der Störung erstens das durch die Auscultation feststellbare Fehlen von Extrasystolen, ferner der Umstand verwendet werden kann, dass die Intermissionen immer kürzer sind als die doppelten normalen Perioden der Herzaction (Fehlen der compensatorischen Ruhe, welche den Extrasystolen zukommt) und dass innerhalb der Gruppen immer die erste Revolution nach der Intermission die längste ist, die folgende kleiner ist und dass die noch späteren Perioden einer Gruppe langsam wachsen. Es ist dies unter Zugrundelegung der Schemata oben weiters verständlich und für die Diagnose schwieriger Fälle entscheidend.

### Echte primäre Arrhythmien.

Den bisher besprochenen Störungen des Pulsrhythmus, die als Pararrhythmien und Allorhythmien bezeichnet wurden und die einerseits auf Extrasystolen, anderseits auf Verminderung des Leistungsvermögens beruhen, können nun diejenigen Störungen des Pulsrhythmus gegenübergestellt werden, die man mit Wenkebach als echte Arrhythmien

bezeichnen kann und deren Wesen auf einer Störung des primären Reizrhythmus oder der primären Reizstärke an den Venenmündungen beruht. Die Diagnose dieser Fälle muss nach dem gegenwärtigen Wissen eine Diagnose per exclusionem sein, indem man dahin diejenigen Fälle rechnen wird, welche nach den besprochenen Kriterien weder auf Extrasystolen noch auf eine Verminderung des Leitungsvermögens zurückzuführen sind.

## Störungen des Rhythmus durch Störung der Contractilität.

### Der Pulsus alternans.

Wenn die Contractilität des Herzmuskels gelitten hat, so kann unter Umständen bei erhaltenem normalen Reizrhythmus und gutem Leistungsvermögen eine Ventrikel-contraction ganz ausfallen. Es ist klar, dass sowohl für die Pulpation des Pulses als im Sphygmogramm hierdurch eine Arrhythmie entstehen kann, die in diesem Falle bloss auf negativ inotropen Einflüssen beruht. Durch Summation von Ermüdungserscheinungen kann auch hier Gruppenbildung eintreten von mehr oder weniger deutlicher Regelmässigkeit. Für den palpierenden Finger kann schon durch eine erhebliche Verkleinerung gewisser Systolen, so dass dieselben nicht mehr fühlbar werden, der Anschein einer Arrhythmie bewirkt werden. Für die Diagnose dieser Arrhythmien, die ich als inotropische Arrhythmien bezeichnen möchte, dürfte wesentlich sein, dass hier, abgesehen von den ausfallenden Pulsen (denen auch hier wie bei der Pararrhythmie keine Extrasystolen entsprechen), keine erheblichen Verschiebungen der Periode, wohl aber Grössenverschiedenheiten des Pulses beobachtet werden.

In diesem Abschnitte muss auch der Pulsus alternans besprochen werden. Derselbe gehört zwar für die gröbere Betrachtung nicht zu den eigentlichen Arrhythmien, schliesst sich aber doch durch seine auf Störung der Contractilität zurückführbare Genese den inotropischen Arrhythmien naturgemäss an, umso mehr, als die feinere Ausmessung der Pulscurven doch auch hier eine sehr charakteristische Abweichung des Rhythmus von der Norm ergibt. Unter Pulsus alternans versteht man eine Pulsfolge, in welcher grosse und kleine Pulswellen in nahezu gleichen Intervallen regelmässig abwechselnd sich folgen. (Vgl. Fig. 23, S. 116.) In neuester Zeit hat Wenkebach<sup>\*)</sup> denselben genauer untersucht und ist zu dem Resultate gekommen, dass er auf einer Störung der Contractilität beruht. Die Gründe hierfür sind folgende: Die Möglichkeit, dass es sich beim Alternans um eine Wirkung des Wechsels der Intensität der Contractionsreize handelt, ist deshalb auszuschliessen, weil bekanntlich das Herz auch auf verminderte Reize, falls sie nur überhaupt genügen, um eine Contraction hervorzurufen, immer maximal reagiert. Aus demselben Grunde ist im allgemeinen die Möglichkeit auszuschliessen, dass eine Verminderung des Reizleitungsvermögens die Ursache des Alternans sein könnte. Auch die Annahme, dass es sich beim Alternans um einen Bigeminus mit nahezu in der Mitte zwischen zwei normalen Systolen stehender Extrasystole handelt, ist abzulehnen, weil erstens Extrasystolen nur ausnahmsweise während längerer Zeit so regelmässig auftreten, und weil ausserdem Extrasystolen, welche so spät fast an der Stelle der normalen Systole einsetzen, einen ausgiebigeren, fast normalen Puls hervorrufen müssten. Die Erklärung, welche Wenkebach für den Pulsus alternans gibt, geht vielmehr dahin, dass es sich dabei um eine Störung des Contractionsvermögens handelt, infolge deren nach einer kräftigen Contraction das Contractionsvermögen sich nicht genügend erholt, um auf den nächsten Reiz mit einer gleich kräftigen Systole zu antworten. Eine Schwierigkeit sieht Wenkebach für diese Erklärung in der Ueberlegung, dass jede Contraction in dem Sinne maximal ist, dass sie stets das zur Verfügung stehende Contractionsvermögen voll ausnützt, so dass das Herz nach einer schwächeren Contraction thatsächlich ebenso vollständig ermüdet sein muss wie nach einer starken. Es ergibt sich nämlich daraus, dass nicht ohneweiters angenommen werden darf, dass nach einer schwächeren Contraction das Herz sich rascher erholt als nach einer stärkeren. Wenkebach glaubt diese Schwierigkeit umgehen zu können durch die Annahme, dass die stärkeren und schwächeren Contraktionen dadurch auf die Contractilität verschieden einwirken, dass sie nicht gleich rasch ablaufen. Durch F. B. Hoffmann<sup>\*\*)</sup> ist nämlich nachgewiesen worden, dass die Contraktionen des Herzmuskels im hypodynamen Zustande, d. h. bei geringem Contractionsvermögen, rascher ablaufen als bei normaler Contractilität. Wenn man annimmt, dass die kleinere Contraction des

\*) Zeitschr. f. klin. Medicin, 1902, Bd. XLIV, H. 3 u. 4, S. 218.

\*\*) Pflügers Archiv, 1901, Bd. LXXXIV.

Pulsus alternans rascher verläuft als die grössere, so bedingt dies, dass die Pause vom Ende des kleineren Pulses bis zum Beginne des grösseren Pulses etwas vergrössert erscheint, während die Pause vom Ende des grösseren Pulses bis zum Beginne des kleineren verkleinert wird. Dies lässt sich in der That in den Curven des Alternans leicht nachweisen. Infolge hiervon erholt sich die Contractilität nach dem kleineren Pulse besser als nach dem grösseren, und es wird durch diese Wirkung der regelmässige Wechsel zwischen grösseren und kleineren Pulsen unterhalten. Die Erscheinung, dass auch der Beginn des kleinen Pulses gegenüber dem Beginne des grossen Pulses in der Radialcurve verfrüht erscheint, erklärt Wenkebach durch die Annahme, dass die kleinen Pulswellen sich rascher in die peripheren Arterien fortpflanzen als die grossen.

Die bisher gegebenen Auseinandersetzungen erklären, dass und wie sich infolge des herabgesetzten Contractionsvermögens des Herzmuskels die Erscheinung des Alternans gewissermassen durch eine Art von Selbststeuerung immer wieder reproduziert. In Betreff der primären Ursache der ganzen Erscheinung gibt Wenkebach folgende Erklärung: Wenn bei hypodynamem Zustande des Herzens, d. h. bei vermindertem Contractionsvermögen desselben, ein einziger physiologischer Reiz zufällig etwas zu früh kommt, so findet dieser den Herzmuskel in stärker hypodynamem Zustande als die früheren Reize. Die betreffende Contraction wird daher nicht bloss kleiner sein, sondern nach den angeführten Untersuchungen von B. F. Hoffmann auch schneller ablaufen. Hierdurch wird aber beim Auftreten des nächsten Reizes, auch wenn dieser nicht zu spät kommt, die Pause etwas länger gedauert und deshalb die Contractilität sich mehr erholt haben, die Contraction also kräftiger ausfallen. Diese dauert dann aber wieder länger und die nächstfolgende Pause wird infolgedessen verkürzt und deshalb die folgende Contraction kleiner. Dieses Spiel kann sich lange Zeit wiederholen, wenn keine neuen Factoren eingreifen. Der Grund, weshalb dabei der kleinere Puls an der Radialarterie auch in seinem Beginne verfrüht erscheint, wurde oben angegeben. Es ist klar, dass in dieser Weise eine einzige Unregelmässigkeit des Rhythmus imstande ist, einen Pulsus alternans hervorzurufen, welcher, auch wenn nachher die Reize in regelmässigen Intervallen sich wiederholen, doch längere Zeit dauern kann, bis eine mittlere Contractionsgrösse erreicht und der Pulsus alternans ausgeglichen ist.



# Sachregister.

## Vorbemerkung zum Gebrauche des Registers.

Gegenstände, deren Stichworte im Register nicht auffindbar sind, müssen unter allgemeineren Rubriken, wie „Percussion“, „Auscultation“, „Herzgeräusche“, „Herzdämpfung“ u. s. w. gesucht werden.

**Abdomen**, Inspection desselben, vgl. Inspection, Palpation desselben, vgl. Palpation. Topographische Percussion der lufthaltigen Baueingeweide 185. Vergleichende Percussion der lufthaltigen Baueingeweide 207.  
**Abdominalreflexe** s. Bauchreflexe.  
**Abdominaltyphus**, Fiebercurve 56.  
**Abducens** s. Augenmuskelnerven.  
**Abmagerung** 11.  
**Abshuppungen der Haut** 46.  
**Accessorius** s. Glossopharyngeus, Vagus Accessorius.  
**Accidentelle Herzgeräusche** s. Herzgeräusche.  
**Accommodation** 809, vgl. auch Augenmuskelnerven.  
**Acetessigsäure** im Harn 508, quantitative Bestimmung 547 (Aceton).  
**Aceton** im Urine, qualitativer Nachweis 505, quantitative Bestimmung 546.  
**Acetonämie** und **Acetonurie** 505.  
**Achillessehnenreflex** 746, vgl. auch Reflexe.  
**Acidimetrie** des Harnes 547.  
**Acholie** der Fäces 438 f.  
**Actinomyces** im Sputum 604, im Harn 576.  
**Actinomyeose**, Nothwendigkeit in manchen Fällen zur Stellung der Diagnose, Culturen anzulegen 604.  
**Acusticus**, Untersuchung desselben 825. Lähmungen des Acusticus, Luftleitung und Knochenleitung, Rinne'scher Versuch 825. Prüfung mittelst Flüstersprache 826. Reizerscheinungen des Acusticus, subjective Ohrgeräusche, Acusticusschwindel, otoskopische Befunde 826. Nachweis der Simulation von Taubheit 826.

**Acusticusschwindel** 826.  
**Addison'sche Krankheit**, Pigmentierungen bei derselben 80.  
**Adenoide Vegetationen** 677, 692.  
**Aegophonie** 241, s. a. Stimme.  
**Aesthesiometer** nach v. Frey 728, nach Sieveking 738.  
**Aetherschwefelsäuren** im Harn, Bestimmung derselben 545.  
**Affenhand** 714.  
**Agraphie** s. Sprache.  
**Akathetischer Icterus** 28.  
**Akromegalie** 761.  
**Albumin** und **Albuminurie** 473, s. Harnuntersuchung.  
**Albumosen**, Eigenschaften derselben (Tabelle) 475. Nachweis im Harn und Verwechslung derselben mit Pepton 480. Bence-Jones'sche Albumose im Harn 481.  
**Albumosurie**, Verwechslung derselben mit Peptonurie, Vorkommen 480.  
**Alexie** s. Sprache.  
**Alkalitätsbestimmungen** des Blutes 612.  
**Alkalimetrie** des Harnes 547.  
**Alkapton** im Harn 503.  
**Allorhythmien**, Nachtrag 905. Atrioventriculäre Allorhythmien 308.  
**Alloxurkörper**, Bestimmung im Harn 541, s. a. Harnuntersuchung.  
**Alopecia ungulium** 760.  
**Almén-Nylander'sche Zuckerprobe** 499.  
**Alveolarepithelien** 587.  
**Ammoniakbestimmungen** des Harnes 545.  
**Ammoniumurat** als Harnsediment 557.  
**Amoeba coli**, *A. intestinalis*, *A. mitis* 446.  
**Amphorisches Athmen** s. Bronchialathmen.  
**Anämien**, Blutbefunde bei den verschiedenen 656, s. a. Blutuntersuchung, Hautfarbe bei denselben, vgl. Haut.

Anästhesie 726.  
 Anaesthesia dolorosa 740.  
 Analreflex 746.  
 Anamnese, Verhältnisse derselben zur objectiven Untersuchung 1. Regeln für die Aufnahme der A. 3.  
 Anarthrie s. Sprache.  
 Anasarka 33 (vgl. auch Oedeme).  
 Anchylostomum duodenale 448.  
 Aneurysma der Aorta 358.  
 Anginen. Schema für die Untersuchung bei denselben 895.  
 Angioneurotische Oedeme. Idiopathische Oedeme, blaues Oedem der Hysterischen 38. Oedem bei Polyneuritis 38 und 763, bei anderweitigen Nervenkrankheiten 763.  
 Anguillula stercorulis und intestinalis 449.  
 Anhidrosis bei Facialislähmung 820.  
 Ankylostomum duodenale 448.  
 Anthrakose, Sputum bei denselben 581.  
 Antifebrinnachweis im Harn 516.  
 Antifebrinvergiftung, falsche Cyanose (Methämoglobinämie) bei denselben 25.  
 Antipyrinnachweis im Harn 514.  
 Aorta, Dämpfung der erweiterten A. 175. Ursprung derselben aus beiden Ventrikeln, Obliteration derselben 356.  
 Aortenaneurysmen 358.  
 Aorteninsuffizienz, hydraulisches Schema, klinische Erscheinungen und diagnostisches Schema 343–344, diastolisches und systolisches Geräusch bei denselben 343, präsysolisches Geräusch bei denselben, arterieller Druck bei denselben 344, Pulsus celer bei denselben 95, 117, Capillarpuls bei denselben 132, einfacher und doppelter Cruralton bei denselben 289, Duroziez'sches Doppelgeräusch bei denselben 289, penetrierender Venenpuls und arterieller Leberpuls bei denselben 139, Netzhautarterienpuls bei denselben 133.  
 Aortenklappe, Projection und Auscultationsstelle derselben 247.  
 Aortenstenose, hydraulisches Schema, klinische Erscheinungen, diagnostisches Schema derselben 345–347. Pulsus tardus bei denselben 95, 117, Pulsverlangsamung bei denselben, Verhalten des Spitzenstosses bei denselben 346, Phasenverschiedenheit der systolischen Geräusche der Aortenstenose von denjenigen der Mitralsuffizienz 273.  
 Aphasie s. Sprache.  
 Aphthen, gewöhnliche und Bednar'sche Aphthen 678.  
 Ariometrische quantitative Gährungsprobe 526.  
 Arbutinharn 469.  
 Arc de cercle 720.  
 Argyrie, Hautfarbe bei denselben und Unterscheidung von der Addison'schen Krankheit 31.

Arsenmelanose, Unterscheidung von Addison'scher Krankheit 31.  
 Arsenwasserstoffvergiftung, Hämoglobiurie bei denselben 484.  
 Arterien, Rigidität derselben bei Arteriosclerose, Nephritis und chronischer Bleivergiftung, Sehlängelung derselben mit und ohne Arteriosclerose 89.  
 Auscultation derselben, normale Verhältnisse, normale Arterientöne, normale arterielle Druckgeräusche, Herzblasen 288. Pathologische Verhältnisse, Fortleitung von Herzgeräuschen in die Halsgefäße, Tönen kleinerer Arterien bei pulsus celer, Doppelton der Arteria cruralis, Duroziez'sches Doppelgeräusch 289. Subclaviageräusch, Geräusche über Kröpfen, local entstehende systolische Geräusche über den Carotiden, arteriosklerotische Druckgeräusche („Spritzen“) der Arterien 290.  
 Arterientöne s. Arterien. Auscultation.  
 Arterienpuls (vgl. auch Sphygmographie und Sphygmomanometrie). Palpation des Pulses 88. Methode der Palpation des Pulses im allgemeinen, Beschaffenheit der Arterienwand 89. Dynamische und statistische Methode des Pulsfühlens 97.  
 Frequenz des Pulses 98, 124 ff. Methode der Bestimmung der Pulsfrequenz 98, 124. Physiologische Einflüsse auf die Pulsfrequenz und tägliche Schwankungen derselben 90. Pulsfrequenz beim Husten und beim Valsalvaschen Versuche, Pulsfrequenz in verschiedenen Altersstufen, Nichtübereinstimmung der Pulsfrequenz an der Radialis mit der Zahl der Herzactionen 91. Aufzeichnung der Pulsfrequenz in Curven, Erhöhung der Pulsfrequenz Beziehungen der gesteigerten Pulsfrequenz im Fieber zum Temperaturgrad, Verhalten der Pulsfrequenz zur Körpertemperatur bei Hirndruck 92 und beim Collaps und sonstige Abweichungen von der Regel des Parallelgehens von Temperatur und Puls, Pulsfrequenz bei Affectionen des Herzens und seiner Nerven bei Schmerzen, durch Gifte, durch pathologische Steigerung der Wirkung physiologischer Einflüsse, Erniedrigung der Pulsfrequenz bei sonst Gesunden, beim Herz der Fatten, bei Arteriosclerose 93, bei Aortenstenosen, Kachexien, nach der Krise fieberhafter Krankheiten, bei Gallensteinkolik, Bilekolik, Icterus, Hirndruck, Shok, nach Entleerung pleuritischer Ergüsse nach Darreichung von Digitalis u. s. w. 94.  
 Rhythmus des Pulses 94 und 114.  
 Pulsus irregularis, Delirium cordis, partiell unregelmässiger Puls 94. Pulsus bigeminus und trigeminus 114. Analyse



des unregelmässigen Pulses. Nachtrag 901 ff.

Grösse des Pulses 95 und 115. Pulsus magnus, parvus 95. Pulsus aequalis und inaequalis 115. Pulsus paradoxus 116. Starke Beeinflussung der Pulsgrösse durch die Athmung bei niedrigem arteriellen Druck 117.

Celerität des Pulses 95 und 117. Celerität des Anstieges und des Abstieges der Pulswelle 95 und 117. Pulsus celer 95 und 117. Pulsus tardus 95 und 117.

Spannung des Pulses 96 und 119. Bedeutung derselben. Unterscheidung zwischen maximaler, mittlerer und minimaler Spannung 96. Methode der Bestimmung der maximalen und minimalen Spannung, dynamisches und statisches Pulsfühlen 97. Harter und weicher Puls 98.

Dikrotie des Pulses 98. Beste Art, sie palpatörisch wahrzunehmen 99. Bedeutung der Dikrotie 105. Dikrotie des Pulses im Fieber, dikroter, überdikroter und unterdikroter Puls 121.

Combinirte Qualitäten des Pulses, starker, voller, leerer Puls, Pulsus fortis, plenus, debilis (s. innis), undosus, serratus, vibrans, tardodieratus, magnodoratus 99.

Nachtrag zur Analyse des unregelmässigen Pulses 901.

Arteriosclerose, ungleiche Verbreitung derselben an den verschiedenen Arterien, in diagnostischer Beziehung 89 f.

Arthropathie, tabetische 761.

Arzneidermatosen 45.

Arzneixantheme 45.

Asc. ris lumbricoides 447.

Ascites, Form des Abdomens und Verhalten des Nabels bei A., Wellenschlag 313. Percussionsverhältnisse, Verschieblichkeit der Dämpfung und Beschränkung der Verschieblichkeit 208. Lungengrenze bei Ascites 163. Entblüssung des Herzens bei Heraufdrängung des Zwerchfelles durch Ascites 163, 169. Unterscheidung chronisch entzündlicher Ergüsse im Abdomen von Ascites durch allgemeine oder Pfortaderstauung. Collateralkreislauf (Caput medusae) auf der Bauchhaut bei Ascites 314, 401. Vgl. auch Probepunctionen.

Aspergillus im Sputum 603.

Asthma bronchiale, Vesiculärrathmen mit verlängertem Expirium bei demselben 219. Art der Dyspnöe bei demselben 78. Sputum bei demselben, Curschmann'sche Spiralen 384 und Charcot-Leyden'sche Krystalle im Asthmasputum 591.

Asthma cardiale 74.

Associationcentra von Flechsig 837.

Ataxie 721, vgl. auch Motilität.

Atelektase der Lunge, Dämpfung bei derselben 199. Hypersonorer Schall bei beginnender Atelektase 200.

Athengeräusch, vesiculäres, bronchiales, cavernöses (amphorisches, metallisches), metamorphosierendes, unbestimmtes, gemischtes etc., s. diese.

Athetose 720.

Athmung, Verhalten derselben 64.

Frequenz der Athmung unter physiologischen Verhältnissen, Methode bei der Zählung der Athmungsfrequenz, physiologische Einflüsse auf die Frequenz der Athmung, die normalen Athmungstypen, costaler, abdominaler, costoabdominaler 64. Veränderungen der Athmungstypen unter pathologischen Verhältnissen, Beschränkung der Zwerchfellathmung, Beschränkung der Costalathmung, Zwerchfellphänomen und verwandte Erscheinungen 65. Asymmetrie der Athmung und pathologische inspiratorische Einziehungen des Thorax 67. Abnormalitäten der Frequenz und des Rhythmus der Athmung mit Ausschluss der Dyspnöe, Verminderung der Athmungsfrequenz 68. Meningitisches Athmen (Biot'sches Athmen), Cheyne-Stokes'sches Athmen 69. Polypnöe und Oligopnöe 72. Dyspnöe s. diese. Grosse Athmung bei Coma diabeticum 80.

Athmungsmuskeln, Thätigkeit der auxiliären 81.

Atrioventricularklappenstoss, fühlbarer 311.

Atrophie der Muskeln vgl. trophische Verhältnisse.

Atrophien des Opticus 695.

Atrophische Lähmungen 758 f.

Attitudes passionelles der Hysterischen 720.

Aueubrunner 141.

Aufblähung des Magens und Colons zum Zwecke der Untersuchung des Abdomens 318. Aufblähung des Colons bei der Percussion von Nierentumoren 185 und 321.

Aufblähung des Mastdarmes bei der Untersuchung des letzteren 430.

Aufzeichnung physikalisch diagnostischer Befunde, Regeln für dieselbe und Bedeutung der Zeichen 333, 360, vgl. ausserdem 244—277, 147 und 153, 285, bildliche Darstellungen 389. Bedeutung der Farben 153. Notwendigkeit bei der Einzeichnung percussorischer Grenzen neben ihrer Form und Richtung auch noch gewisse Punkte der Grenze in ihrer Lage zu den Fixpunkten des Skelettes zu bezeichnen 147.

Augenmuskellähmungen, Schwindel und Gleichgewichtsstörungen bei denselben



725 und 795. Im übrigen vgl. Augenmuskelnerven.

Augenmuskelnerven mit Einschluss der sympathisch-motorischen Innervation der Augenregion, Function der äusseren Augenmuskeln 792. Lähmungen der den Bulbus bewegend Muskeln 793. Beurtheilung der Function des Obliqui, Raddrehungen, Paralytisches Schielen, Doppelsehen und Verhalten der Doppelbilder bei Augenmuskellähmungen 794. Augenschwindel und Gleichgewichtsstörungen bei Augenmuskellähmungen, monoculäres Doppelsehen, Aufnahme des Blickfeldes zur Diagnose von Augenmuskellähmungen, localdiagnostische Bedeutung der Augenmuskellähmungen bei Hirnkrankheiten 795. Beidseitige Innervation der Augenmuskelnerven. Seltenheit supranucleärer Augenmuskellähmungen ausser als Theilerscheinung pseudobulbärer Lähmungen 796. Merkmale nucleärer Augenlähmungen, die anatomischen Abtheilungen des Oculomotoriuskerns. Ptosis mit Einschluss der sog. sympathischen Ptosis, Ptosis durch Lähmung des Levator palp. sup. 797. Sympathische Ptosis durch Lähmung des sympathischen Müller'schen Muskels, angeborene Ptosis, conjugierte Lähmungen und conjugierte Ablenkungen der Augen 798. Schema für die associierten Seitwärtsbewegungen der Augen, Verhalten der conjugierten Bewegungen der Augen bei Hemiplegien verschiedenen Sitzes 799. Erklärung des Zurückgehens der conjugierten Ablenkung der Augen bei Hemiplegien. Vorkommen conjugierter Augenablenkung als Krampferscheinung 800. Lähmung und Schwäche der Convergenzbewegungen der Augen, Möbius'sches Symptom, latentes Auswärtsschielen, Nystagmus, Krampferscheinungen der Augenmuskeln 801. Verhalten der Pupillen, Weite der Pupillen, Myose, Mydriase, unregelmässige Form der Pupille 802, sog. spinale Myose 803. Ungleichheit der Pupillen 802. Anomalien der Bewegung der Pupillen, Lichtreflex der Pupille 803. Das Bechterew'sche Schema des Pupillarreflexes 804. Hemipische Pupillenstarre (hemipische Pupillenreaction) 806. Reactionlosigkeit der Pupille 807. Diagnose der Ursache derselben, das Argyll-Robertson'sche Phänomen, die paradoxe Pupillenreaction 808. Schmerzreflex der Pupille, Verengung der Pupille bei Converganz und Accommodation, das Westphal'sche Pupillenphänomen, coräaler Pupillenreflex Haab, Verhalten der Accommodation 809. Stärke

der Accommodation. Presbyopie in den verschiedenen Lebensaltern 810.

Augenschwindel 795.

Auscultation, Definition, Geschichtliches, mittelbare und unmittelbare Auscultation, Stethoskope 209. Schallverstärkende Stethoskope 210. Phonendoskop 210 (Anm.). Flexible, binauricular Stethoskope 211.

Auscultation der Athmungsorgane 212. Athemgeräusche 212 bis 227, vgl. die einzelnen Arten von Athemgeräuschen. Rassengeräusche 227, s. auch Rassengeräusche. Knistern 224. Cardiopneumatische Geräusche 225. Pleurales Reiben 236, vgl. auch diese. Respiratorische Geräusche beim interstiellen Lungenemphysem 238. Besondere im Pneumothorax entstehende Geräusche, pleurales Schüttelgeräusch (Succussio Hippocratis), Wasserpfeifengeräusch (Lungenfistelgeräusch), Geräusch des fallenden Tropfens 232. Auscultation der Stimme über dem Thorax, Bronchophonie 240. Pectoriloquie, Aegrophonie, gemeinsame Bedeutung der verschiedenen Consonantenerscheinungen, Täuschungen bei der Lungenauscultation 241.

Auscultation des Herzens 242. Die normalen Auscultationserscheinungen am Herzen 244. Herztöne s. diese. Unterscheidung von Systole und Diastole 248. Abnorme Auscultationserscheinungen am Herzen 249. Abnormalitäten der Herztöne s. Herztöne, Herzgeräusche s. diese.

Auscultation der Gefässe 28, s. Arterien und Venen.

Auscultation des Abdomens, fönale Herztöne, Uterin-Placentargeräusch, Nabelschnurgeräusch, peritoneale, perihepatitische und perisplenitische Reibegeräusche, Darmgeräusche (Borborygmen), abdominale Schüttelgeräusche und palpatorische Plattschergeräusche, beschränkter diagnostischer Wert abdominaler Schüttelgeräusche, Darmstenosengeräusche 294. Percussionsauscultation des Abdomens 186.

Auscultation der Speiseröhre s. Speiseröhre.

Auscultation der Stimme über dem Thorax 240.

Auscultationsstellen der Herzklappen 247.

Ausnützung der Nahrung s. Untersuchung der Faeces mikrosk. 452 ff. und oben 461.

Auswurf. Untersuchung desselben vgl. auch die einzelnen Gegenstände 575. Menge des Auswurfes, Consistenz desselben, Reaction desselben, Farbe und Transparenz des Auswurfes 575. Rein schleimiges oder glasiges Sputum,

schleimig eiteriges, rein eiteriges, seröses Sputum, blutiges und durch Blutderivate gefärbtes Sputum, pneumonisches Sputum 579. Herzfehlerzellensputum 580 und 588. Ockergelbes und semmelweißes Sputum mit Hämatoidinkristallen bei Lungenabscessen und Leberabscessen, ieterisches Sputum, grüne Sputa bei Lungentumoren, durch Kohlenstaub schwarz gefärbtes Sputum 580. Pneumokoniosensputa/Anthrakose, Siderose, Ultramarin-, Kleistersputum, Färbung der Sputa durch fremde Beimengungen aus der Mundhöhle, Färbung durch chromogene Bakterien, Luftgehalt der Sputa 581. Schichtung der Sputa, Geruch des Auswurfes 582. Besondere makroskopisch sichtbare Eigenthümlichkeiten und Beimengungen des Sputums, zottiges Abscesssputum 583. Nekrotische Lungenbestandtheile und Knorpelstückchen, Tumorfragmente, Dittrich'sche Pfropfe, Curschmann'sche Spiralen 584. Fibrinöse Gerinsel 585. Fremdkörper im Sputum, kalkige Concretionen (Lungensteine), Echinokokkenbestandtheile 586.

Mikroskopische Untersuchung des Auswurfes, Eiterkörperchen, Epithelien 587, Myelintropfen, Myelinkörner (Protagon), Herzfehlerzellen 588. Rothe Blutkörperchen, elastische Fasern 589. Färbung derselben, Tumorfragmente, Krystalle 590. Thierische Parasiten, Echinococcusbestandtheile, Distomum-eier, pflanzliche Parasiten, Bakterien und höhere Pilze im Sputum 592. Untersuchung gefärbter Trockenpräparate, Tuberkelbacillennachweis, Unterscheidung der Tuberkelbacillen von anderen säurefesten Bacillen, Vorkommen von Smeegabacillen im Sputum 596. Sedi-mentierung der Tuberkelbacillen, Thierexperiment zum Nachweis der Tuberkelbacillen 597. Nachweis anderer Mikroorganismen, gewöhnliche Färbung der Trockenpräparate, Gram'sche Färbung 598. Pneumoniekokken, Friedländer'sche Pneumoniebacillen 599. Influenzabacillen 601. Leptothrix buccalis, Mikroccoccus tetragenus, Streptokokken und Staphylokokken 610. Sarcine 602. Schimmelpilze (Aspergillus und Mucor) 603. Soor, Actinomyces 604.

Hauptcharaktere der wichtigsten Sputumarten, katarrhalisches oder bronchitisches Sputum, Sputum bei fibrinöser oder croupöser Bronchitis, bei Lungentuberculose 605. Bei acuter Miliartuberculose, bei croupöser Pneumonie, bei Bronchopneumonie, bei Lungengangrän 606. Bei Lungenabscess, perforiertem Empyem, putrider Bronchitis, Bronchiektasie, seröses Sputum

bei Lungenödem und perforierter seröser Pleuritis 607. Sputum bei den verschiedenen Arten von Lungenblutung und dem hämorrhagischen Lungeninfarkt 608.

Autographismus 763.

Autoskopie des Larynx und der Trachea s. Laryngoskopie.

Axillarinie, vordere, mittlere, hintere 157.

Bacillus pyocyaneus im Sputum 581.

Bakterien des Auswurfes s. Auswurf.

Bakterien im Blute 649.

Bakterien im Erbrochenen 875. Streptokokken und Cholerabacillen 375.

Bakterien der Fäces s. auch Fäces 454 bis 458.

Bakterien im Harn 573.

Balantidium 444.

Bandwürmer im Stuhle 449—452, vgl. Parasiten, thierische im Stuhle, Diagnose derselben nach den Eiern in den Fäces 450.

Barästhesiometer von Eulenburg 726.

Basedow'sche Krankheit, Pulsfrequenz bei derselben 93. Basophile Degeneration der rothen Blutkörperchen 636. Gräfe'sches Phänomen s. Augenmuskelnerven, Turgor der Haut 34. Bryson'sches Zeichen 14.

Batterien zur Erzeugung des constanten Stromes 764.

Bauchnorta, Pulsation derselben, Unterscheidung von epigastrischer Pulsation 311.

Baucheingeweide, lufthaltige, topographische Percussion derselben 185 f., s. auch Magen und Darm. Vergleichende Percussion der lufthaltigen Baucheingeweide 207.

Bauchlage 10.

Bauchreflexe 746. Localisation im Rückenmark 879, 881 und 882.

Bauchscheidtismus, Narben, durch denselben hervorgerufen 46.

Bednar'sche Aphthen 678.

Bence-Jones'sche Albumose im Harn 481.

Benommenheit 711.

Bell'sches Phänomen des Facialis 823.

Bernsteinsäure, Nachweis und Echinokokkenflüssigkeit 705.

Berührungsempfindung 726.

Bettlägerigkeit 7.

Bettlage, active und passive 8.

Beweglichkeit der Lungenränder, Verfahren zum Nachweis derselben 161 f.

Bewegungsvorstellungen 731.

Bewusstlosigkeit 712.

Bewusstseinsstörungen 711—713, depressive 711, irritative 713.

Biermer'scher Schallhöhenwechsel des Metallklanges bei Pneumothorax 206.

Bifurcation der Trachea, Besichtigung derselben, vgl. Tracheoskopie, Ortsbe-



stimmung der Bifurcation bei Sondierung des Oesophagus 680.  
 Bigeminie des Herzens 305, des Pulses vgl. Arterienpuls.  
 Bildliche Darstellungen von Untersuchungs-  
 befunden 899.  
 Bilharzia haematobia vgl. Distomum haematobium im Harne.  
 Bilirubin im Auswurfe s. Hämatoïdin und ieterische Sputa, im Harne s. Gallenfarbstoff, Bilirubinkrystalle im Harne 560, 489.  
 Biot'sches (meningitisches) Athmen 69.  
 Bismuthprobe s. Wismuthprobe.  
 Bluretreaction 482, Anmerkung.  
 Blässe der Haut, Blässe durch Oligochromämie, ohne Oligochromämie 20.  
 Blase, Palpation derselben 325. Percussion derselben 186.  
 Blasenbildung bei Oedemen 34.  
 Blasenstörungen s. Blasen- und Mastdarmfunctionen.  
 Blasen- und Mastdarmfunctionen, Verhalten und Untersuchung derselben 887 bis 892.  
 Mechanismus der Blasenfunctionen unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen, physiologische Verhältnisse nach älterer Auffassung 887, nach neuerer mit der modernen Theorie der Reflexe in Einklang gebrachter Auffassung 891. Verhalten der Blasenfunctionen bei Hirnkrankheiten, bei Rückenmarkskrankheiten 889, bei peripheren Erkrankungen der Blasenerven 890. Mechanismus der Mastdarmentleerung unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen. Untersuchung der Blasen- und Mastdarmfunctionen. Tenismus, Retention, Incontinentia paradoxa, eigentliche Blasen- und Mastdarm lähmung, Euteresis, Incontinentia, imperative Incontinentia 892.  
 Blauer Schweiß 33.  
 Bleikolik, gespannter Puls bei ders. 121.  
 Bleinachweis im Harne 512.  
 Bleisaum des Zahnfleisches 672.  
 Bleivergiftung, chronische, Cruraldoppeltton bei derselben 2-9.  
 Blickfeldaufnahme bei Augenmuskellähmung 795.  
 Blödsinn 713.  
 Blut, Untersuchung desselben 609-669.  
 Zweckmässigste Art der Entnahme des Blutes zu Untersuchungszwecken, Menge des Blutes 20 ff., 610. Bestimmung des specifischen Gewichtes des Blutes, aräometrische Methode, piknometrische Methode 611. Hammerschlagische Methode zur Bestimmung des spec. Gewichtes des Bluteserums. Bestimmung der Reaction des Blutes, Titration von deckfarbigem

Blute 612, nach Landois v. Jaksch 614. Titration von lackfarbigem Blute nach Löwy u. Engel 613. Alkalitätsbestimmung des Blutes nach Salkowski. Bestimmung der Gerinnungszeit des Blutes 614.

Bestimmung des Hämoglobingehaltes des Blutes, Normalzahlen zu den Hämoglobingehalt des Blutes 615. Gower'sches Hämoglobinomometer 616. Fleischl-Miescher'sches Hämometer 617. Hüfners Spectrophotometer. Bageseylers colorimetrische Doppelpipette 621.

Blutkörperchenzählungen. Zählung der rothen Blutkörperchen 621. Zählung der weissen Blutkörperchen 624. Zahl der rothen und weissen Blutkörperchen unter physiologischen Bedingungen 627.

Zahl der rothen Blutkörperchen und Hämoglobingehalt des Blutes unter pathologischen Verhältnissen 627. Der sogenannte Blutkörperchenquotient oder Blutkörperchenwert 627.

Volumbestimmungen der in der Raumenheit enthaltenen Blutkörperchen, der Hämatokrit 628.

Der osmotische Druck und der Widerstandsfähigkeit der rothen Blutkörperchen 629.

Weitere morphologische Verhältnisse des Blutes. Mikroskopische Untersuchung frischer Blutpräparate, Cantilen bei der Herstellung derselben. Untersuchung von Blutrockenpräparaten 630-635. Die Ehrlich'schen Granulationen der Leukocyten, Herstellung und Härtung der Präparate, Färbung derselben 631. Ehrlich'sche Triacidmischung, Chevreul'sche Eosinmethylenblausmischung. Methode von Willebrandt, Untersuchung der mikroskopischen Jodreaction des Blutes 634. Mikroskopisches Verhalten der Erythrocyten, Poikilocyten, Megalocytos Absterbeformen 635. Farbe und Form der rothen Blutkörperchen, polychromatophile Veränderung, kernbasophile Degeneration 636. Erythrocytenschatten, Grössenverschiedenheiten der rothen Blutkörperchen, Makrocyten, Mikrocyten, kernhaltige rothe Blutkörperchen und Erythrocytenkerne, Normoblasten und Megaloblasten, Poikiloblasten, Blutkrisen 637. Die einzelnen Arten der Leukocyten, Leukocyten des normalen Blutes und ihre Mengenverhältnisse: Lymphocyten, grosse mononucleare Leukocyten, Füllkörperchen, sog. polynucleäre oder biconcave morphokörnige neutrophile Leukocyten, eosinophile Zellen, Mastzellen 638. Zahlenverhältnisse der Leukocyten im



Kindern, pathologische Leukoeyten: Mononucleäre neutrophile Leukoeyten, Myeloeyten oder Markzellen Ebrlichs, eosinophile Myeloeyten, Pseudolymphocyten, Reizungsformen (Türk), Myeloblasten (Nägeli) 640. Die Zählung der einzelnen Arten von Leukoeyten und das numerische Verhalten derselben unter normalen Bedingungen 641. Kammerfärbung der Leukoeyten 642.

Leukocytose und Leukopenie, physiologische Leukocytosen, Verdauungsleukocytose, Leukocytose nach Anstrengungen und kalten Bädern, Leukocytose der Schwangeren und Neugeborenen 643. Verhalten der Leukoeyten bei Infektionskrankheiten, infectiöse Leukocytose und Leukopenie, Pneumonie, Typhus abdominalis 644. Acuter Gelenkrheumatismus, Meningitis, Septikämien, Erysipel, Scharlach, Masern 646. Malaria, Tuberculose, Tetanus, anderweitige polynucleäre neutrophile Leukocytosen, toxische und arzneiliche Leukocytosen, anämische Leukocytosen, agonale Leukocytose, eosinophile Leukocytosen 646. Bei Asthma, Pemphigus, Helminthiasis, postfebrile nach Ablauf fieberischer Krankheiten, bei malignen Tumoren, nach Milzexstirpationen und bei chronischen Milztumoren, Lymphocytosen 647.

Die Blutplättchen 647.

Sogenannte Cylinder im Blut, Melanämie 648. Lipämie, Bakterien im Blut 649. Parasitische Würmer im Blute 656.

Verhalten des Blutes bei Malaria, Malaria plasmodien 650. Entwicklung der Malaria parasiten im Blute, die verschiedenen Typen, morphologische Formen der Halbmondreihe 651. Geisselformen, Nachweis der Malaria parasiten, Färbungen nach Mannaberg 652, Malachowski, R. Koch, Romanowski. Zählung der Plasmodien, diagnostische Bedeutung derselben 653. Sonstiges Verhalten des Blutes bei Malaria, die Speciesfrage, Kochs Auffassung derselben 654. Geschlechtliche Entwicklung der Malaria parasiten im Moskitokörper 655. Das mikroskopische Bild der Chininwirkung 656.

Blutbefunde bei den wichtigsten Erkrankungen des Blutes, die sogenannten primären Anämien 656. Einfache primäre Anämien, Chlorose, sogenannte perniciose Anämien 657. Aplastische Form der pernicioösen Anämie, die Pseudoleukämien 658. Secundäre Anämien, Anämien durch Blutverluste, acute Blutverluste 659. Chronische Blutverluste, die Leukämie 660. Lymphatische Leukämie, acute Leukämie 661.

Myelämie 662. Charcot'sche Krystalle im Blute bei Leukämie 663.

Chemische Untersuchung des Blutes 663. Bestimmung der Reaction des Blutes 612 f. Eisenbestimmungen mittelst des Jolles'schen Ferrometers 664. Das Blut bei Kohlenoxydvergiftungen 665. Bei Methämoglobinämie, bei Schwefelwasserstoffvergiftung, Hämoglobinurie 666. Gehalt des Blutes an Harnsäure 667.

Anhang: Widal'sche Serundiaagnostik des Blutes beim Typhus 666. Blut im Auswurfe s. Auswurf.

Blut in den Fäces 440, s. auch Fäces. Nachweis 462.

Blut im Harn 463, 484—486. Unterscheidung von Nierenblutungen und Blasenblutungen 568.

Blutarmut, falsche Diagnose auf Blutarmut nach dem blassen Aussehen der Patienten 20, 616.

Blutbrechen 374. Unterscheidung von Lungenblutungen 608 f.

Blutbefunde bei den wichtigsten Erkrankungen des Blutes 656.

Blutegelnarben 46.

Blutfarbstoff und Blutderivate im Auswurfe s. Auswurf.

Blutfarbstoff in den Fäces s. Fäces.

Blutfarbstoff im Harn 487.

Blutkörperchen, rothe und weisse, vgl. Blutuntersuchung.

Blutkörperchenquotient oder -Wert 627.

Blutkrankheiten, Blutbefunde bei denselben 654, s. Blutuntersuchung.

Blutkrisen 638.

Blutmenge 21, 610.

Blutplättchen 647.

Blutrockenpräparate 630 ff.

Blutschwitzen 33.

Blutverluste, Blutbefunde bei dens. 659.

Böttger'sche Zuckerprobe 499.

Borborygmen 294.

Bothriocephalus latus 451.

Bothriocephalus anämie 659.

Bradycardie 93.

Brenzkatechin, Harn nach Gebrauch desselben 469.

Brom, Nachweis im Harn 514.

Bromausschläge 45.

Bromismus, Zahnfleisch bei denselben 672.

Bromlauge, Herstellung derselben zur Harnstoffbestimmung 533.

Bronchialathmen. Das pathologische Bronchialathmen, Vorkommen desselben, Entstehung des pathologischen Bronchialathmens, Entstehung durch Fortleitung des laryngotrachealen Athmengeräusches 221. Entstehung durch Resonanz des laryngotrachealen Geräusches, locale Entstehung durch Anbläsung der Bronchen in luftleeren Lungentheilen 222. Entstehung von Bronchialathmen

bei Compressionsatelektasen infolge von Pleuritis, Hydrothorax, Pneumothorax u. s. w., Fehlen des Bronchialathmens bei Obturationsatelektasen, Vorkommen von Bronchialathmen bei kleinen percussorisch nicht nachweisbaren Infiltrationsherden, Entstehung von Bronchialathmen über pathologischen Lufträumen der Lunge, Verfahren beim Nachweis pathologischen Bronchialathmens 223. Die verschiedenen Arten des pathologischen Bronchialathmens, Klanghöhe des Bronchialathmens, amphorisches oder cavernöses Athmen, Veränderungen der Höhe des amphorischen Athmens, metallisches Athmen, amphorisches oder metallisches Athmen durch Resonanz in physiologischen Lufträumen (Magen, Darm) 224, bei Pneumothorax, durch Resonanz in der Mundhöhle 225. Physiologisches Bronchialathmen (physiologisches gemischtes Athmen), 215. Einflüsse, die das Hörbarwerden desselben begünstigen 216 f. Differentialdiagnose zwischen physiologischem und pathologischem Bronchialathmen 216 u. 226. Vortäuschung von Bronchialathmen durch ungeschickte Application des Stethoskopes 243.

Bronchialgeräusch, fibrinöse, im Sputum 583, 605, 606.

Bronchiektasie, Sputum bei derselben 607, Trommelschlägelfinger bei ders. 43.

Bronchitis, Sputum bei derselben 613. Verschärftes Vesiculärathmen bei B. 217. Abgeschwächtes Vesiculärathmen bei derselben 218. Vesiculärathmen mit verlängertem Expirium bei derselben 219. Raubes (urorines) und saccardiotes Vesiculärathmen bei derselben 220. Art der Dyspnoe bei derselben 77. Paradigma des physikalischen Gesamtbildes der B., Fig. 101 u. 102, S. 365.

Bronchitis crouposa s. fibrinosa, Sputum bei derselben 605.

Bronchitis putrida, Sputum bei ders. 607.

Bronchophonie, physiologische und pathologische 240, vgl. auch Stimme.

Bronchopneumonie, Sputum bei derselben 606, Gehalt desselben an Mikroorganismen 606.

Bronzediabetes, Pigmentierung bei demselben 30.

Bronzekrankheit s. Addison'sche Krankheit.

Bruit de pot fêlé 203.

Brustspielraum 14.

Brustumfang 13.

Bryson'sches Zeichen des Morbus Basedowii 14.

Bullärparalyse, Facialislähmung bei derselben 816, 822. Speichelsecretion bei derselben 824.

Bulluspuls 138.

Butyrometrische Universalmethode zur Untersuchung der Magenfunction 412.

Calomelstühle, Färbung derselben und ihre Ursache 438.

Capillarbronchitis, physikalischer Befund, vgl. die einzelnen Zeichen, wie Rassel etc. Paradigma des physikalischen Gesamtbefundes, Fig. 102, S. 365.

Capillarpuls 132.

Caput medusae 42, 313.

Caput obstipum spasticum 833.

Carbaminsäures Ammoniak im Harn 472.

Carbol s. Phenol.

Carbonate des Harnes, Verhalten bei der Kochprobe auf Eiweiss, vgl. diese. C. als Harnsediment 556, 558.

Cardiales Asthma 74.

Cardiogram 309.

Cardiopneumatische Geräusche s. systolisches Vesiculärathmen und Rasselgeräusche.

Carminfibrin, Präparation und Conservierung desselben für Verdauungsversuche 407.

Cascinflocken im Stuhle 439, 441.

Cauda equina des Rückenmarkes, Topographie derselben 884.

Cavernen der Lunge s. Höhlen der Lunge.

Cavernöses Athmen (vgl. auch Bronchialathmen). Bedeutung desselben für die Diagnose von Hohlräumen 224. Vorkommen über Cavernen und Pneumothorax 239.

Celerität des Pulses s. Arterienpuls.

Centralfaden der Curschmann'schen Spiralen 585.

Centrifugen 552 f.

Cercomonas intestinalis 444.

Cerebellarataxie 725.

Cestoden s. Bandwürmer.

Charcot-Leyden'sche Krystalle im Sputum 591, in den Stuhlgängen bei Helminthiasis 447, im Blut bei Leukämie 663.

Cheyne-Stokes'sches Athmen 69.

Chloasma uterinum (gravidarum) 29.

Chloride des Harnes, quantitatives Verhalten und Bestimmung desselben, insbesondere im Fieber und bei Pneumonie 543.

Chlorome, Sputum bei denselben 580.

Chlorose, Blutbeschaffenheit bei derselben 657.

Cholecyaninprobe 489.

Cholera und Cholera nostras, Erbrechen bei derselben 375, Stuhl bei ders. 458.

Cholera bacillen im Erbrochenen 375, im Stuhle 455, 458.

Cholestearin, als Harnsediment 560, im Sputum 591.

Cholestearinurie 566.



- Chorda tympani bei peripherer Facialis-  
 lähmung 818.  
 Choreatische Bewegungen 720.  
 Choreatischer Gang 856.  
 Choreatische Sprache 852.  
 Chorioidea, Tuberkel derselben 694.  
 Chromidrosis 33.  
 Chrysarobinurn 470, 515.  
 Chrysophansäure, Nachweis im Harn 515.  
 Chylurie, Vorkommen von Fibrinogen  
 und Fibrin im Harn bei derselben 480,  
 Fettgehalt des Harnes 560, Filaria im  
 Blute bei derselben 656.  
 Cliquetis métallique 253.  
 Coccidium im Darminhalt 444.  
 Colica mucosa 440.  
 Collaps, Verhalten von Herz und Vaso-  
 motoren, von Temperatur und Puls in  
 demselben, Unterscheidung zwischen  
 Krise und Collaps 63. Erblässen im  
 Collaps und in der Nausea 21.  
 Collateralkreisläufe in der Haut 40, 313.  
 Colon, Aufblähung desselben zu diagno-  
 stischen Zwecken 186, 318.  
 Coma 711.  
 Coma diabeticum 712.  
 Communicationen, abnorme der Herz-  
 höhlen bei angeborenen Herzfehlern,  
 s. Klappenfehler.  
 Commutator für den elektrischen Strom  
 765.  
 Compensation der Herzfehler, Wesen und  
 Mechanismus derselben 326 (vgl. auch  
 Klappenfehler, Allgemeines).  
 Compensationsstörungen des Herzens,  
 Wesen derselben 332.  
 Complicirte Klappenfehler (vgl. auch  
 Klappenfehler, Diagnose derselben 354,  
 diagnostisches Schema eines solchen  
 355).  
 Concremente im Harn (Harnsteine) 562,  
 im Sputum (Lungensteine) 586, in den  
 Fäces (Gallensteine, Pankreassteine,  
 Darmsteine oder Kothsteine, Gallengries  
 und Darmgries) 443.  
 Congoroth als Reagens auf Säure 389.  
 Conjugierte Lähmungen und Ablenkungen  
 der Augen 798.  
 Conjunctiva, icterische Verfärbung der-  
 selben, Unterscheidung von anderen  
 Färbungen 26 f.  
 Consonanzerscheinungen 222, 241.  
 Constipation s. Verstopfung.  
 Consumption von Körperweiß, Zunahme  
 der Harnacidität bei derselben 472.  
 Contracturen, active (irritative), hysteri-  
 sche Contractur, Contractura praecox,  
 passive Contractur 716, 717.  
 Conus terminalis des Rückenmarkes,  
 Topographie desselben 884.  
 Convergenzbewegung der Augen, Ver-  
 halten und Prüfung derselben 801.  
 Coordination, Wesen derselben 723.  
 Coordinationsstörung s. Ataxie.  
 Copaivabalsam, Nachweis im Harn 515.  
 Cornea, Sensibilität derselben 812.  
 Cornealreflex 812, 823.  
 Corticale Aphasic s. Sprache.  
 Corticale Centren, Abbildung derselben  
 837.  
 Corvisart 141.  
 Coxitis, Gang bei derselben 856.  
 Crampi 716.  
 Cremasterreflex 745, vgl. auch Reflexe,  
 Localisation desselben im Rückenmarke  
 879, 881.  
 Crepitatio, Crepitieren 234. Crepitatio  
 indux und redux 234. Exspiratorisches  
 Crepitieren 236.  
 Cretinismus 714.  
 Croup, Dyspnoe bei demselben 75.  
 Croupöse Pneumonie, Fiebercurve 56.  
 Cruraldoppelton 289.  
 Cucullaris, Symptome der Lähmung des  
 C. 833. Verhalten desselben bei der  
 Hemiplegie 833, 835.  
 Curschmann'sche Spiralen im Sputum 584.  
 Cyanose 23. Ursachen allgemeiner Cyanose  
 23, local bedingte (vasomotorische)  
 Cyanose 25. Local bedingte Cyanose  
 bei Nervenkrankheiten durch fehlende  
 Muskelaction 762. Mischungscyanose  
 bei angeborenen Herzfehlern 356. Falsche  
 Cyanose bei Antifebrin- und Nitro-  
 benzolvergiftung 25.  
 Cylinder, sog. im Blut 648.  
 Cylinder im Harn 568.  
 Cyindroide im Harn 571.  
 Cysten, Nachweis von Bernsteinsäure,  
 Paralbumin, Fermenten, Leucin, Tyrosin  
 und Harnstoff in solchen 705.  
 Cystenflüssigkeit, Untersuchung derselben  
 704 ff.  
 Cystin als Harnsediment 559.  
 Cystitis, Harn bei derselben 563 ff.  
 Dämpfung vgl. Percussion sowie die  
 einzelnen Organe und Affectionen. Ober-  
 flächliche 159 und tiefe 152, absolute  
 152 und relative Dämpfungen 153.  
 Darm, Untersuchung desselben 427. In-  
 spection 312 f., Palpation 315 ff., Aus-  
 cultation 294. Topographische Percussion  
 desselben 185. Vergleichende Percussion  
 desselben 207 f. Localuntersuchung des  
 Mastdarmes, Digitaluntersuchung 428.  
 Speculumuntersuchung 429. Insufflation  
 des Mastdarmes 430. Wassereingießungen  
 in das Rectum und Ausspülungen der-  
 selben, Sondierung des Rectums. Unter-  
 suchung der Darmfunctionen, Unter-  
 suchung der Motilität des Darmes 431.  
 Untersuchung des Darmmechanismus und  
 der Resorption im Darm, Untersuchung  
 mittelst Glutoidjodofornkapseln 432.  
 Gewinnung von Darmsaft nach Boas,  
 Nachweis tryptischer, fettsäurehaltiger



und diastatischer Wirkungen in dem gewonnenen Darmsaft 435.  
 Darmgeräusche 294. fühlbare D. 325.  
 D. über dem Thorax bei Zwerchfellhernien 202. Darmstenosengeräusche 294.  
 Darmkatarrh, Schleim in den Fäces bei demselben 440, 460.  
 Darmsteine 442.  
 Darmstenosen, Stenosengeräusche im Abdomen bei demselben 294.  
 Darmtumoren, Palpation derselben 321.  
 Deenbitus s. trophische Verhältnisse.  
 Delirium, ruhige, furiöse, Delirium tremens 713.  
 Dentition, erste und zweite 671.  
 Dermatographische Zeichenstifte 153.  
 Dexiocardie, Herzdämpfung bei derselben 177.  
 Dextrose s. Traubenzucker.  
 Diabetes insipidus, Urin bei dems. 465.  
 Diabetes mellitus, Urin bei demselben 495, 518; vgl. auch Harnuntersuchung.  
 Diacetsäure vgl. Acetessigsäure.  
 Diaceturie 508.  
 Diagonallage, Palpation der Milz in derselben 324.  
 Diaphragma, Innervation desselben, s. Phrenicus.  
 Diarrhöe vgl. Fäces.  
 Diastolische Geräusche s. Herzgeräusche.  
 Diastolischer Venencollaps 149.  
 Diazoreaction von Ehrlich 511.  
 Dicalciumphosphat als Sediment des Harnes 558.  
 Dickdarmdiarrhöen 437, 440, 458.  
 Diffusionsicterus 28.  
 Dikrotie des Pulses 98 u. 119, vgl. auch Arterienpuls. Dikrotie.  
 Dilatationen der Herzhöhlen, primäre, secundäre 329. Verhalten der Herzdämpfung bei demselben 169 ff., vgl. Herzdämpfung.  
 Dilatation des Magens s. Magen, Untersuchung desselben.  
 Diphtheriebacillen, Wert und Unwert ihres Nachweises für die Diphtheriediagnose 673 ff.  
 Diphtheriediagnose 673 ff.  
 Diplokokken, Fränkel'sche, Friedländer'sche s. Pneumokokken.  
 Diplopie s. Augenmuskellähmungen.  
 Diplopie, monoculäre 795.  
 Distanzgeräusche am Herzen 261.  
 Distomum haematobium (Bilharzia haematobia), Eier desselben im Harn 576.  
 Distomum hepaticum, Eier desselben im Stuhle 449.  
 Distomum lanceolatum, Eier desselben im Stuhle 449.  
 Distomum pulmonale, Eier desselben im Sputum 592.  
 Dittrich'sche Pfröpfe im Sputum 584.

Doppelbilder bei Augenmuskellähmungen, Regeln für ihre diagnostische Verwertung 794 f.  
 Doppelsehen s. Augenmuskellähmungen.  
 Doppelsehen, monoculäres 795.  
 Doppelton an der Arteria cruralis 249.  
 Dosierung elektrischer Ströme 767. Voltmeter an Stelle des Galvanometers 769.  
 Drechsel-Klimmer'sche Zuckertitrierung 521.  
 Druck, intrathoracischer, Einfluss desselben auf die Entstehung localer Thoraxdeformitäten 17, auf die Verschiebung der Organe 176.  
 Druckempfindung 726.  
 Druckgeräusche über Arterien 289.  
 Druckpunkte (Physiologie) 727. Neuralgische Druckpunkte 739.  
 Druckschmerz, Prüfung auf D. 740.  
 Druckton über den Arterien 289.  
 Ductus Botalli, Offenbleiben desselben 356.  
 Dünnarmkatarrh, Stühle bei demselben 440.  
 Dupré'scher Apparat zur Harnstoffbestimmung 536.  
 Durchpressgeräusch des Oesophagus 682.  
 Durchspritzgeräusch des Oesophagus 682.  
 Duroziez'sches Doppelgeräusch 284.  
 Dyspnöe 71. Delirium, Oligopnöe und Polypnöe, subjective und objective Dyspnöe, Beziehungen zwischen Dyspnöe und Cyanose 72 und 82. Die verschiedenen Formen der Dyspnöe. Dyspnöe infolge von Schmerzhaftigkeit der Respiration, Dyspnöe infolge von Verkleinerung der athmenden Fläche oder infolge von mechanischer Beschränkung der respiratorischen Excursionen der Lunge (Lungeninfiltrationen, pleuritische Exsudate, Pneumothorax, intrathoracische Tumoren, Kyphoskoliose, Heraufdrängung des Zwerchfelles, braune Induration, Emphysem, Lahmungen und Krämpfe der Athmungsmuskeln) 73. Dyspnöe infolge von allgemeinen Circulationsstörungen. Lungenstauung und Lungenstarre, cardiales Asthma, Verhältnisse bei den Mitralfehlern 74. Dyspnöe infolge von Hindernissen im Gebiete der oberen Luftwege 75. Einziehung des Epigastriums, Jugulums und der seitlichen Theile des Thorax 76. Inspiratorischer Stridor, Dyspnöe bei Bronchitis. Unterscheidung der bronchischen Dyspnöe mit Verlangsamung der Athmung von der Larynxdyspnöe, expiratorischer Stridor 77. Dyspnöe bei Bronchialasthma, Dyspnöe beim Emphysem 78. Die sogenannte urämische Dyspnöe 79. Die Fieberdyspnöe, Verhalten der Respirationsfrequenz zum Fiebergrad

die anämische Dyspnöe, die grosse Athmung im Coma diabeticum 80. Die sogenannten gemischten sowie die in- und expiratorischen Dyspnöeformen, Auxiliäre oder Hilfsathmung und Zwangslagen bei Dyspnöe 81. Verhältnis der objectiven Dyspnöe zur Cyanose und subjectiven Dyspnöe, Gewöhnung an Athmungshindernisse und an Dyspnöe 72 und 82.

Dystrophien der Muskeln 757.

Echinokokkenbestandtheile, im Harn 576, im Sputum, makroskopische 594, mikroskopische 576, in Probepunctionsflüssigkeiten 705.

Ehrlich'sche Färbung von Bluttrockenpräparaten 631 ff.

Ehrlich'sche Granulationen der Leucocyten 631.

Ehrlich'sche Lösung zur Färbung der Tuberkelbacillen 506.

Eier der Eingeweidewürmer 446. Vgl. auch die einzelnen Arten von Eingeweidewürmern.

Eingeweidewürmer 446, s. auch Parasiten, Einthelminthen.

Einhorn'sches Saccharometer 527.

Eintagsfieber 55.

Einziehungen des Thorax bei Hindernissen in den oberen Luftwegen 76, peripneumonische Einziehungen 67.

Eisenstühle, Färbung derselben 438.

Eitergehalt des Harnes 565. Beurtheilung desselben nach Posner 567.

Eiterkörperchen des Sputums 587.

Eiterungsfieber 62.

Eiweiss im Harn s. Harnuntersuchung. Quantitative Bestimmung 516.

Eiweiss, Präparation und Conservierung desselben für Verdauungsversuche 407, nach Hammerschlag und Mett 408.

Echymosen der Haut 39.

Ekelempfindung, Beziehung des Vagus zu derselben 828.

Eklampthische Convulsionen 715.

Elastische Fasern im Auswurfe 589, im Harn 572, Fehlen der elastischen Fasern bei Lungengangrän 590.

Elektrische Erregbarkeit. Prüfung derselben, Allgemeines, Elektrische Prüfung sensibler Nerven, Apparate, galvanische und faradische 764. Elektroden, Galvanometer, Commutatoren oder Stromwender, Elementenwähler, Flüssigkeitsrheostaten, Gaiffe'scher Reducteur de Potentiel, Polare Reizungsmethode 765. Normalelektroden, Application der Elektroden 766. Faradische Reizung mit Einzelschlägen, motorische Punkte 767. Abbildungen derselben 768—772. Aufgabe der elektrischen

Prüfung des motorischen Nerven und Muskels, Dosierung der Ströme 767. Einführung der Voltspannung zur elektrodiagnostischen Reizdosierung an Stelle der Stromstärke 769. Das Voltmeter in Verbindung mit dem Reducteur de Potentiel oder Rheochord 772. Dosierung der Inductionsströme, geringer Einfluss des Körperwiderstandes auf dieselbe, Berücksichtigung der Stromdichte resp. der Grösse der Elektrodenoberfläche 773. Unterscheidung der Pole bei verdeckter galvanischer Batterie und bei Inductionsapparaten, Notierungsart elektrodiagnostischer Befunde 774. Prüfung der quantitativen Erregbarkeit des Nervmuskels, Elektrodiagnostische normale Grenzwerte nach Stromstärken und Voltspannung für den galvanischen Strom 775 f. Grenzwerte für den faradischen Strom, Prüfung der qualitativen Erregbarkeit des Nervmuskels, normale Verhältnisse, Zuckungsgesetz 777. Pathologische Verhältnisse, Entartungsreaction in ihren verschiedenen Formen, Complete Entartungsreaction 778. Partielle Entartungsreaction 779. Graphische Darstellung der verlangsamten Zuckungen der Entartungsreaction 779. Graphische Darstellung des Verlaufes totaler und partieller Entartungsreaction, partielle Entartungsreaction mit obligater Zuckungsträgheit 780. Gemischte Entartungsreaction, myotonische, neurotonische Reaction 781. Tetanieraction, Reaction bei traumatischen Neurosen, myasthenische Reaction 782. Diagnostische Bedeutung der verschiedenen elektrischen Reactionen, Vorkommen normaler und einfach herabgesetzter Erregbarkeit 783. Vorkommen einfacher Steigerung der Erregbarkeit, Vorkommen und Bedeutung der totalen und partiellen Entartungsreaction 783. Vorkommen der Entartungsreaction bei nucleären und peripheren Lähmungen und Muskelatrophien, bei Bulbärparalysen und amyotrophischer Lateralsclerose, Latenz der Entartungsreaction 784. Bestimmung des Sitzes eines Leitungshindernisses durch die elektrische Prüfung, prognostische Bedeutung der elektrischen Reaction 785, bei nucleoperipheren Lähmungen 786, bei centralen Lähmungen 787.

Elektroden 765.

Elementarkörnchen, sog. Schultze'sche, im Blute 647.

Elementenwähler 765.

Elzholz'sche Kammer zur Blutkörperchenzählung 625.

Emodin, Nachweis im Harn 515.

Empfindung s. Sensibilität.



Emphysem, Erweiterung der Lungengrenzen bei demselben 162. Verkleinerung der Herzdämpfung bei demselben 168. Hypersonorer Schall. Schachtelton bei demselben 200.

Emphysem der Haut 38.

Emphysem, interstitielles der Lunge, respiratorische Geräusche bei demselben 238.

Emphysem, präcordiales, Percussion des Herzens bei dems. 168. Geräusche 287.

Empyem, Sputum bei perforierendem E. 583, 607, pulsierende Empyeme 295 f. Empyemfinger 43.

Endocarditis ulcerosa, Fieber bei demselben 62.

Entartungsreaction, elektrische, und ihre Unterarten 778 f., vgl. auch elektrische Erregbarkeit.

Entartungsreaction, mechanische 764.

Euteiweissen des Harnes 478.

Enteritis membranacea, Stuhl bei demselben 440.

Enteroptose, Lungengrenze bei demselben 163. Verhalten der E. bei der Inspection 314, bei der Palpation 318.

Einthelminthen 446, s. auch Parasiten, thierische.

Entzündliche Oedeme, Wesen und diagnostische Bedeutung derselben 38.

Eosinophile Leukocyten 639 u. 640.

Eosinophile Leukocytosen 646, s. auch Blutuntersuchung.

Epheliden 29.

Ephemerer Fieber 55.

Epigastrische Pulsation 311.

Epileptische Krämpfe 715.

Epithelien im Harn 563, im Auswurfe 587.

Epithelcylinder vgl. Harncylinder.

Equinovarusstellung bei Peroneuslähmung 714.

Erblassen bei Nausea, bei psychischen Einflüssen, im Collaps 21.

Erbrochenes, Untersuchung desselben, s. Magenuntersuchung.

Erdbeerzunge bei Scharlach 673.

Erdphosphate, amorphe, als Harnsediment 556.

Ernährungszustand 11, vgl. auch Körperwägungen.

Erratische Fröste 62.

Erregbarkeit, elektrische, s. Elektrische Erregbarkeit.

Erschlaffung des Lungengewebes, abnorm laut und tympanitischer Schall bei demselben, die verschiedenen Ursachen der Erschlaffung des Lungengewebes 200.

Erschlaffungsdilatation des Herzens 329.

Erysipel, Fiebercurve 55.

Erythema nodosum (Hautblutungen bei demselben) 39.

Erythrocyte s. Blutuntersuchung.

Erythrocytenkerne 638.

Erythrocytenschatten 637.

Erythromelalgie 763.

Esbach'sches Reagens und Albumen zur Eiweisbestimmung 519.

Exantheme, acute 43 f.

Expectoration albuminosa 608.

Exsudate, Untersuchung der durch Probepunction entleerten, vgl. Probepunctionen.

Exsudate im Abdomen, Palpation bei demselben s. Palpation.

Extrapericardiales Reiben 286.

Extrasystolen, Pulsrhythmic oder sog. Pararhythmic durch solche 901.

Facialis, Untersuchung desselben, Physiologisches 812. Allgemeine Symptomatologie der Facialislähmungen, näselnde Stimme, Verschlucken durch die Nase, Thränenträufeln, daraus resultierende Störungen, Verhalten des Augenschlusses, Störungen des Geruches und der Speichelsecretion, der Aussprache und des Pfeifens 813. Verhalten der Zunge bei den verschiedenen Arten von Facialislähmung, Lähmung des Platysma myoides, der Ohrmuskeln des M. occipitalis und frontalis. Stellungs-differenz der Ohren, die centrale (supranucleäre) Facialislähmung 814. Freibleiben des oberen Astes 815. Signe de l'orbiculaire, Scheitern der centralen Innervation des Facialis 816. Verhalten der Affectbewegungen, Mitbewegungen und Reflexbewegungen des Facialis 817. Elektrisches Verhalten der centralen Facialislähmung, nucleoperiphere Facialislähmungen. Der peripheren Facialislähmung eigen-thümliche Symptome. Stapes-lähmung, Hyperacusis, Chordasymptome bei peripherer Facialislähmung. Geschmackstörungen und Störungen der Speichelsecretion, Thränensecretion und Schweisssecretion bei Facialislähmung, Hörstörungen durch Mitbetheiligung des Labyrinthes bei Facialislähmung 819. Verhalten der peripheren Facialislähmung bei Localisation an verschiedenen Stellen des Facialisverlaufes 822 ff. Schemata des peripheren Facialis 820 u. 821. Lagophthalmus, Schlafstellung des Auges beim Versack, das Auge zu schliessen, Bell'sches Phänomen 823. Lidschlag bei peripherer Facialislähmung, optischer Facialisreflex, Gannireflex, motorische Reverscheinungen bei alten peripheren Facialislähmungen 823. Elektrisches Verhalten peripherer Facialislähmungen 824. Verhalten der Vasomotoren und der Sensibilität bei peripherer Facialislähmung, Schmerzen bei demselben, Vermehrung der Speichelsecretion bei



- Bulbiparalyse 824. Krämpfe des Facialis 824.
- Facialislähmung s. Facialis.
- Facies Hippocratica 8.
- Fadenprobe nach Garrod auf den Harnsäuregehalt des Blutes 667.
- Fäces, Untersuchung derselben 436—464.
- Frequenz der Stuhleerungen, Verstopfung und Diarrhöe. Menge der Fäces, Rectumdiarrhöe 436. Consistenz und Form der Fäces. Schichtung flüssiger Stühle 437. Farbe und sonstiges Aussehen der Stühle, normale Färbung, Säuglingsstühle. Färbungen nach Genuss von Milch, Rothwein, Heidelbeeren, schwarzen Kirschen, Brombeeren, Gemüse, arzneiliche Färbungen (Extractum ligni Campechiani, Calomel, Wismut, Eisen, Methylenblau), Farbe bei Blutbeimischung, bei Acholie und Gallenretention 438. Pseudoacholische Stühle, Gehalt der Fäces an unveränderten Gallenfarbstoffen, an unverdauten Nahrungsresten, Lienterie, schaumende Beschaffenheit der Stühle, diarrhoische Säuglingsstühle, Geruch der Stühle 439.
- Sichtbare Schleimbeimengung zum Stuhle, Colica mucosa, Enteritis membranacea, sichtbare Blutbeimengungen zum Stuhle, Hämorrhoiden, Dysenterie 440. Magenblutungen, typhöse Darmblutungen, Hensblutungen, Eiterbeimengungen zum Stuhle 441. Geschwulstpartikelchen im Stuhle, Untersuchung derselben, Gallensteine 442. Pseudogallensteine und sog. Gallengries, Untersuchung der Gallensteine und chemische Untersuchung derselben 443. Pankreassteine und Darmsteine oder Kothsteine, Darmgries oder Darmsand 444. Thierische Parasiten des Stuhles 444—452, s. auch Parasiten. Mikroskopische Untersuchung des Stuhles auf die Ausnützung der Nahrung 452 bis 454. Ausnützung und Spaltung des Fettes, Ausnützung der Stärke 452. Ausnützung der Muskelfasern und anderer Eiweisskörper der Nahrung, unverdauliche Nahrungsreste 453. Die Nachgährung der Fäces, die Bakterien der Fäces, Allgemeines 454. Diagnostisch wichtige pathogene Bakterien der Fäces, Tuberkelbacillen, Cholera- (Koma-) bacillen 455. Typhusbacillen, Streptokokken 457. Milzbrandbacillen, charakteristische Stuhlbeschaffenheit bei einigen bestimmten Krankheiten, Typhusstühle, Stühle bei asiatischer Cholera und Cholera nostras, Stühle bei Dysenterie und Rectumcarcinom 458. Stühle bei Pankreaserkrankungen, chemische Untersuchung der Fäces 459—464. Reaction der Stühle, Farbstoffe der Fäces 459. Gehalt der Fäces an Gallensäuren und Verdauungsfermenten. Nachweis von Mucin in den Fäces 460. Eiweiss und Pepton resp. Albumosen, Kohlehydrate, Fette, Fettsäuren und Seifen in den Fäces 461. Chemischer und spectroscopischer Nachweis von Blut in den Fäces 462.
- Färbung des Auswurfes s. Auswurf, der Fäces s. Fäces, des Urines s. Harn.
- Färbung von Trockenpräparaten 594, 598.
- Fäulnisproducte im Urin 469, 470. Gepaarte Schwefelsäuren 545. Indican s. dieses.
- Fallender Tropfen, Geräusch des fallenden Tropfens als klingendes Rasselgeräusch 234, als wirkliches Tropfenfallen bei Pneumothorax 239.
- Faradische Apparate 764.
- Faradische Prüfung s. elektrische Erregbarkeit.
- Farbe des Auswurfes, des Harnes und der Fäces s. Auswurf, Harn, Fäces.
- Farbengesichtsfelder 789.
- Farbenscala, internationale 468.
- Fasciencntractur 760.
- Fasern, elastische, s. elastische Fasern.
- Febris herpetica 44.
- Fehling'sche Lösung 519.
- Fermente in den Fäces 460.
- Ferrocyanprobe auf Eiweiss 478.
- Ferrometer nach Jolles 664.
- Feste Bestandtheile des Harnes, Menge derselben 467, 547.
- Fett, Untersuchung des Fett-, Fettsäuren- und Seifengehaltes des Stuhles 452, 461. Fett im Harn 560, im Blute 640.
- Fettbauch, Merkmale und Unterscheidung desselben von anderen Vergrößerungen des Bauches 312.
- Fett- und Fettsäurekrystalle im Sputum 590.
- Fettleibigkeit 11. Abgrenzung derselben von der Norm 13.
- Fettpolster 11.
- Fettstühle bei Pankreaserkrankungen und bei Icterus 438, 452, 459.
- Feuchtigkeitsgrad der Haut 31.
- Fibrilläre Zuckungen 718, 758, 759.
- Fibrin, Eigenschaften (Tabelle) 475.
- Fibrin im Auswurfe 585, im Harn 480.
- Fibrinogen, Eigenschaften (Tabelle) 475, Nachweis im Harn 479.
- Fieber s. Körpertemperatur.
- Fieberfrost s. Schüttelfrost.
- Fieberpuls, Sphygmogramm desselben 121.
- Fiebrerröthe 22, localisirt auf die Wangen bei Tuberculose 22.
- Filaria sanguinis im Blute 556, im Harn 576.
- Fingerfingerpercussion 141.
- Fingerplethimeterpercussion 141.
- Finkler-Prior'sche Bacillen im Erbrochenen 375, im Stuhle 456.



- Geräusch des fallenden Tropfens bei Lungentuberculose 223, bei Pneumothorax 239.
- Geräusch des gesprungenen Topfes 147, 203, s. auch Münzenklirren.
- Geräusche über dem Herzen, den Arterien und den Venen s. Herzgeräusche, Arterienauscultation, Venenauscultation.
- Gerhardt'sche Eisenchloridreaction des Harnes 508.
- Gerhardt'scher Schallwechsel 205.
- Gerrard'scher Apparat zur Harnstoffbestimmung 534.
- Geruch der Athemluft und des Auswurfes 582.
- Geruch des Erbrochenen 373, 375, 376.
- Geruch des Harnes 470.
- Geruch des Stuhles 439.
- Geruchssinn, Untersuchung desselben 788.
- Gesammtstickstoff des Harnes, Bestimmung desselben 536.
- Gesamttrockenrückstand des Harnes, Bestimmung desselben 547.
- Geschmackssinn, Untersuchung desselben 811, s. Trigemini und Glossopharyngeus.
- Geschwulstpartikelchen im Auswurfe 584, 590, im Mageninhalt 387, im Darminhalt 442.
- Gesichtsausdruck 7, bei Dyspnöe 82.
- Gesichtsfarbe s. Hautfarbe.
- Gesichtsfeld s. Opticus.
- Gicht und harnsaure Diathese, Harn bei derselben 532, Blut bei Gichtkranken 667.
- Gips als Harnsediment 559.
- Glossopharyngeus, Vagus, Accessorius. Physiologische Vorbemerkungen 827. Peripherer Glossopharyngeus, peripherer Vagus 828. Peripherer Accessorius, die centralen Ursprungsgebiete der für die einzelnen Functionen bestimmten Fasern, pathologische Verhältnisse, beidseitige supraoculäre Innervation der drei Nerven, Freibleiben der Stimmblätter, der Schluckmuskulatur und des Sternocleidomastoideus bei der Hemiplegie, Störung der motorischen Innervation des weichen Gaumens 830. Störungen der Innervation des Kehlkopfes, Vagusparese, Posticuslähmung 830. Genauere Diagnose der Kehlkopflähmungen mittelst des Laryngoskops, hysterische Aphonie, spastische Form derselben, Störungen der sensiblen Kehlkopfinnervation, Störungen d. Glossopharyngeusgeschmacks. Herzerkrankungen 831. Tachycardie, Störungen der Athmung, der Magen- und Darmfunctionen 832. Lahmungen und Krampferscheinungen seitens der inneren Accessoriusarten, Lähmung der Sternocleidomastoideus, Tie rotatoire, Caput obstipum spasticum, Cucullarislähmung 833.
- Glutinalreflex 746. Localisation im Rückenmark 870, 872.
- Glutoidjodoformuntersuchung des Darmes 432.
- Glycogenkörner, angebliche in den weissen Blutkörperchen 634.
- Glycose s. Traubenzucker.
- Glycosurie 495.
- Glycuronsäure im Harn 504.
- Gmelin'sche Probe und ihre Modificationen 487.
- Gonokokken im Harn 575.
- Gowers'sches Hämoglobinometer 616.
- Gräfe'sches Symptom bei Morbus Basedowii, Erklärung desselben 802.
- Gram'sche Färbung 598. Unterfärbung der nach Gram gefärbten Präparate 599. Verhalten der verschiedenen pathogenen Mikroorganismen gegen die Gram'sche Färbung 599.
- Grands mouvements der Hysterischen 720.
- Graphische Darstellung physikalischer Befunde vgl. Aufzeichnung.
- Greisenpuls 118.
- Grenzbestimmung der Organe s. Percussion, topographische.
- Grenzwerte, elektro-diagnostische 775 f.
- Guajacaterpentinölprobe auf Blut 485 u. 462.
- Gunning'sche Probe auf Aceton 506.
- Günzburg'sches Reagens 390.
- Gürtelgefühle und Gürtelschmerz 738.
- Haarknistern beim Auscultieren 241.
- Hämatoblasten, Hayem'sche 647.
- Hämatoidin im Auswurfe 591, 607/Lungenabscess- und Empyemspitum, Hämatoidinkrystalle im Harn 560, s. auch Bilirubin.
- Hämatokrit 628.
- Hämatoporphyringehalt des Harnes. Nachweis 487.
- Hämatospectrophotometer 621.
- Hämatothorax. Dämpfung bei demselben 198.
- Hämaturie 484.
- Hämidrosis 33.
- Häminprobe, Teichmann'sche 485.
- Hämoglobin. Nachweis desselben und seiner Derivate im Harn 484, als Harnsediment 560, Hämoglobin im Blutplasma bei Hämoglobinurie 666.
- Hämoglobinbestimmungen 615, s. auch Blut, Untersuchung.
- Hämoglobincylinder 569.
- Hämoglobinnmangel s. Oligochromämie.
- Hämoglobinometer, Gowers'sches 616, s. auch Hämoglobinbestimmungen.
- Hämoglobinurie, Harn 484. amorphes Hämoglobinsediment 560, Harnecylinder 569, Blutbefunde bei H. 666.



Hämoptöe, Sputum bei derselben 608.  
Hämoptöe durch Distomum pulmonale 592, Unterscheidung zwischen Lungen- und Magenblutungen 608 f.  
Härte des Pulses 98, vgl. Arterienpuls, Spannung.

Halbmonde im Malariaablat 651.

Halbmondförmiger Raum, Fig. 50 u. 51, S. 159 f. Verhalten bei linksseitiger Pleuritis 193.

Halbzirkelförmige Canüle, Beziehungen derselben zum Kleinhirn 725, 826.

Hammerplessimeterpercussion 141.

Hammererschlag'sche Methode der Pepsinbestimmung im Magensaft 408.

Handklonus 747.

Harn, Untersuchung desselben 464—577.

Menge des Harnes, Menge bei Kindern und kleinen Individuen, Polyurie und Oligurie 464. Pathologische Factoren, welche die Harnmenge beeinflussen, Harnmenge bei Nierenkranken, Häufigkeit der Harnentleerungen, Pollakiurie 465. Das spezifische Gewicht des Harnes, physiologische Schwankungen 466 und pathologische Einflüsse auf dasselbe, Transparenz des Harnes 467. Farbe des Harnes, Färbung durch normale Harnfarbstoffe, Abhängigkeit der Färbung von der Menge und dem spezifischen Gewicht des Harnes, Färbungen durch pathologische Farbstoffe (Blut, Hämoglobin, Hämatoporphyrin, Gallenfarbstoff) 468. Melanin (Phymatorrhusin), Urobilin, Fäulnisprodukte (Brenzkathechin, Alkapton, Indigo), Färbungen durch medicamentöse Farbstoffe 469. Geruch des Harnes, ammoniakalischer, urinöser Geruch, Hydrothionurie, eingeführte Riechstoffe 470. Reaction des Harnes, Ursache der normalen sauren Reaction, Einfluss der Verdauung, die sogenannte Phosphaturie, Einfluss der Beschaffenheit der Nahrung, Einfluss von Medicamenten auf die Reaction des Harnes, Alkalische Harnfärbung, Reaction des Harnes unter pathologischen Verhältnissen 471.

Qualitative chemische Untersuchung des Harnes, Untersuchung auf pathologische Bestandtheile. Die Albuminurien, echte renale und unechte oder accidentelle Albuminurien, sogenannte physiologische Albuminurien, cyclische Albuminurie 473. Nephritische, Stauungsalbuminurie, Albuminurie bei Amyloid 474, bei Anämie, Cachexie und Fieber, die im Harn vorkommenden Eiweisskörper und verwandten Substanzen (Tabelle) 475. Nachweis der im Harn vorkommenden Eiweisskörper und verwandten Substanzen, Nachweis des

gewöhnlichen Harn-eiweisses Serumalbumin + Globuline), Kochprobe 475. Kalte Salpetersäureprobe Heller'sche Probe, Cautelen bei derselben in Betreff allfälliger vorhandener Harzsäuren 477. Probe mit Ferrocyankalium und Essigsäure, Probe mit Metaphosphorsäure, mit Pikrinsäure, Entweissen des Harnes 478. Nachweis von Serum- oder Paraglobulin, Nachweis von Fibrinogen 479. Nachweis von Fibrin, die Albumosuren („Propeptonurie“ und „Peptonurie“) 480. Nachweis von primären Albumosen bei Anstellung der gewöhnlichen Eiweissproben, die Bence-Jones'sche Albumose. Nachweis von Bence-Jones'schen Pepten resp. Albumosen nach Salkowski 481. Störung des Albumosennachweises nach dieser Methode durch die Gegenwart von Urobilin, Nachweis von Albumosen nach Schultess, Nachweis mucinähnlicher Körper (jetzt als Nucleoalbumin, früher als echtes Mucin aufgefasst, Nuclein, Schleimsediment 483. Vorkommen von echtem Mucin im Harn 483. Anm. Nachweis von Hämoglobin (Blutfarbstoff) und seinen Derivaten, Hämaturie und Hämoglobinaurie 484. Chemischer Nachweis von Blutfarbstoff Kochprobe, Heller'sche Blutprobe, Feuchtmann'sche Hämiprobe 485. Schönhauser-Almén'sche Blutprobe, Spectroskopischer Nachweis von Blutfarbstoff 486. Nachweis von Hämatoporphyrin, Nachweis von Gallenfarbstoff, Gmelin'sche Probe 487 und ihre Modificationen, Salkowski'sche Gallenfarbstoffprobe, Probe nach Trouseau, Cholecyanin (Bilecyanin)-probe nach Stockus, Haycraft'sche Probe, Mikroskopischer Nachweis von Gallenfarbstoff 489. Entfernung von Gallenfarbstoff aus dem Urin zum Zweck der Ermöglichung anderer Reactionen, Nachweis von Gallenfarbstoff Pettenkofer'sche Probe nach Hoppe-Seyler, Strassburg, Udransky, Probe nach Hayeraft 490. Nachweis von Ictican und Indigo, nach Jaffé 491, nach Obermayer, nach Amann, Nachweis von Melanin Phymatorrhusin und Melanogen 492. Rosenbach'sche Reaction (rothe Indol- und Skatol-farbstoffe), Urorosin Urkosen (Uroerythrin), Nachweis und Vorkommen von Urobilin, diagnostische Bedeutung des Urobilinnachweises 493. Frage der Verschiedenheit der Urobiline, qualitativer Nachweis von Traubenzucker (Glycose, Dextrase), Glycosurie und Diabetes, physiologische oder elementare Glycosurie 495. Moore-Holmes'sche Probe, Trommer'sche Kupferprobe 496. Unterschied des Reductivvermögens normalen und zuckernaher

Urins 497. Modificationen und Verbesserungen der Kupferprobe 498. Almén-Sylander'sche Wismut-Probe 499. Phenylhydrazinprobe 500. Rubner'sche Bleizuckerprobe, Gährungsprobe 501. Probe durch Eindampfen und Verkohlen. Nachweis und Vorkommen anderer Zuckerarten und Unterscheidung derselben vom Traubenzucker, Lävulose, Maltose, Milchzucker 503. Pentosen, Nachweis von Glyceuronsäure 504. Nachweis von Aceton 505. Acetonprobe nach Gunning 506, nach Lieben, nach Legal 507. Nachweis von Acetessigsäure (Diacetsäure), Gerhardt'sche Eisenchloridreaction 508. Nachweis von  $\beta$ -Oxybuttersäure, Nachweis von Alkapton (Hydrochinonessigsäure oder Homogentisinsäure) 509. Nachweis von Leucin und Tyrosin 510. Diazo-reaction 511. Untersuchung des Harnes auf von aussen eingeführte Bestandtheile (Medicamente und Gifte), Nachweis von Blei 512. Nachweis von Quecksilber, Jod 513, Brom, Salicylsäure, Phenol, Antipyrin, Thallin, Phenacetin 514, Antifebrin, Tannin, Copaivalbalsam und Santalol, Santonin, Emodinen, Chrysophansäure und verwandter durch Oxy-methylanthrachinongruppen charakterisierter Substanzen (Chrysarobin, Rheum, Senna, Rhamnus, Cascara Sagrada, Aloe). Quantitative Harnanalyse, Vorbemerkungen 515. Quantitative Bestimmung des Eiweisses, Bestimmung durch Wägung, nach Esbach 516, nach Roberts-Stolnikow (Brandberg) 517. Eigene Versuche über titrimetrische Bestimmung des Eiweisses, quantitative Traubenzuckerbestimmung, Abschätzung des Zuckergehaltes nach dem specifischen Gewichte und der Urinmenge 518. Zuckerbestimmung durch Titrierung, Zuckertitration nach Fehling-Soxhlet 519. Zuckertitration nach Drechsel-Klimmer, jodometrische Zuckertitration nach Lehmann 521. Bestimmung nach Soxhlet-Allihn 522. Colorimetrische Zuckerbestimmung 524. Quantitative Gährungsproben, quantitative aräometrische Gährungsprobe 526. Quantitative volumetrische Gährungsprobe 527. Polarimetrische Zuckerbestimmungen 528. Quantitative Harnstoffbestimmung, die Harnstoffmenge unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen, Schätzung der Harnstoffmenge nach dem specifischen Gewichte des Urins 531. Liebig'sche Methode der Harnstofftitrierung, Bestimmung des Harnstoffes nach Knop-Hufner 532. Apparate nach Gerrard und nach Dupré 535. Bestimmung des Gesamtstickstoffes des Harnes, Verfahren

nach Kjeldahl 536. Quantitative Bestimmung der Harnsäure, Abschätzung des Harnsäuregehaltes 538. Bestimmung der Harnsäure nach Heintz, Harnsäurebestimmung nach Ludwig-Salkowski 539, nach Hopkin-Wörner 540. Bestimmung der Alloxurkörper des Harnes, Methode von Krüger und Wulff, Methode von Salkowski 541. Methode von Döniges 542. Bestimmung des Kreatinins des Harnes, Bestimmung der Chloride des Harnes, Verhalten derselben unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen 543. Bestimmung der Phosphate 545, der Schwefelsäure und gepaarten Schwefelsäure, des Ammoniaks 545, der Oxybuttersäure, des Acetons 546, des Gesamttrockenrückstandes, Acidimetrie und Alkalimetrie des Urins, Aciditäts- und Alkalitätsbestimmung, Bestimmung des Säure- und Basenpunktes 547.

Harnsedimente s. diese.

Harnzylinder 568.

Harnentleerung. Physiologie derselben, s. Blasen- und Mastdarmfunctionen.

Harngährung, alkalische 471 f.

Harnmenge 464.

Harnsaure Diathese und Gicht, Harn bei derselben 538, Blut bei Gicht 667.

Harnsaures Ammoniak als Harnsediment 557.

Harnsäure, Untersuchung des Blutes auf solche.

Harnsäurebestimmung, quantitative 538 ff., s. auch Harnuntersuchung.

Harnsäuresedimente 554.

Harnsedimente und -trübungen, Allgemeines über die Untersuchung der Sedimente des Harnes, Sedimentierung, Filtration, Centrifugierung, mikrochemische Reactionen 550. Beurtheilung der Sedimentmenge nach Posner, nicht organisierte krystallinische und amorphe Sedimente und Beimengungen, Uratsedimente 553. Harnsäuresediment 554. Oxalsaurer Kalk als Sediment 555. Sedimente von Phosphaten und Carbonaten der Erden und harnsaurem Ammoniak, amorphe Erdphosphate und Carbonate 556. „Phosphaturic“, phosphorsaure Ammoniakmagnesia und harnsaures Ammoniak 557. Dicalciumphosphat, Trimagnesiumphosphat 558. Andere, seltener vorkommende nicht organisierte Sedimente und Trübungen, Gips, Cystin 559. Leucin, Tyrosin, Xanthin, Cholesterin, Hämatoidinkrystalle, Indigo, Melanin, Hämoglobin, Fett 560. Lipurie, Schleimsedimente, Analytische Uebersicht der hauptsächlichsten nicht organisierten Harnsedimente 561. Anhang: Harnsteine 562.







Herzdämpfung, Vergrößerungen derselben durch abnormes Verhalten der Lungenränder, durch Heraufdrängung des Zwerchfelles, durch Zunahme der Grösse des Herzens oder Herzbeutel-inhaltes, Vergrößerungen des Herzens selbst 169. Bedeutung der Richtung, nach welcher die Herzdämpfung vergrössert erscheint (nach rechts, links, oben) 170 f. Partielle oder totale Coincidenz der oberflächlichen und tiefen Herzdämpfung 171. Unterscheidung zwischen Dilatation der Vorhöfe und der grossen Arterien, Herzdämpfung bei Flüssigkeitserguss im Pericard 175. Verschiebungen der Herzdämpfung in toto, Hinaufschlebung des Herzens durch vermehrten Bauchinhalt, Seitwärtsverschiebungen durch Druck und Zug (Pleuraergüsse und Lungenschrumpfungen) 176 f. Art der seitlichen Verschiebung des Herzens (einfache Seitwärtsbewegung und Pendelverschiebung) 177. Vergrößerung der Herzdämpfung bei Heraufdrängung des Zwerchfelles 178. Herzdämpfung bei Dextrocardie und Situs inversus 177.

Herzdilatation s. Herzdämpfung, Herzbuckel, Herzstoss, Klappenfehler u. s. w. Herzfehler s. Klappenfehler.

Herzfehler, angeborene, Trommelschlägel-finger bei denselben 43.

Herzfehlerzellen 538.

Herzgeräusche, Definition der Geräusche 260 und Eintheilung derselben, endocardiale und paracardiale Geräusche 261. Endocardiale Geräusche, Definition, akustischer Charakter und graphische Bezeichnung derselben, Distanzgeräusche, Physikalische Versuche über die Entstehung der Herzgeräusche 261. Die Untersuchungen von Th. Weber 263. Bedeutung der Wirbelbewegungen 264.

Klappengeräusche, Klappengeräusche im allgemeinen, organische und functionelle, Stenosen und Insufficienzen der Klappen, organische Klappenfehler und relative Insufficienzen 264. Functionelle Insufficienzen, Schema der Geräusche bei den einzelnen Klappenfehlern, geräuschlose Klappenfehler, Bedeutung des Timbres (Schallcharakters) und der Lautheit der Klappengeräusche 265. Geringe und trügerische diagnostische Bedeutung der Lautheit der Klappengeräusche 266. Nothwendigkeit auf Herzgeräusche in verschiedenen Körperstellungen des Patienten zu untersuchen, Localisation der Klappengeräusche bei den einfachen Klappenfehlern, Entstehung der Geräusche zu beiden Seiten der Strommenge und Fortleitungsbedingungen der Geräusche

267. Die daraus sich ergebenden praktischen Regeln der Localisation 268. Genaueres zeitliches Verhalten der Klappengeräusche zu den Herztönen 270, einfach diastolische und modificiert diastolische oder präsys-tolische Geräusche, diastolische Geräusche mit präsys-tolischer und doppelter Verstärkung 272. Prädiastolische Geräusche, Unterschiede der an den arteriellen Ostien und der an den Atrioventricular-ostien entstehenden systolischen Geräusche 273. Geräuschecom-binationen bei multiplen Klappenfehlern 274. Methode der Localisation der Klappengeräusche bei multiplen Klappenfehlern, die *Puncta maxima* und *minima* 275. Nothwendigkeit, bei der Localisation multipler Herzgeräusche auf geringe Differenzen der Intensität kein Gewicht zu legen 277. Nothwendigkeit, für die Diagnose von Klappenfehlern ausser den Geräuschen und Tönen auch noch die Resultate anderer Untersuchungsmethoden zu verwerten 278.

Die accidentellen Herzgeräusche, Definition derselben 278. Kritik der Terminologie, Entstehung der accidentellen Herzgeräusche durch beschleunigte Blutströmung 279. Ursache der Seltenheit diastolischer accidenteller Herzgeräusche, Vorkommen und Erklärung der letzteren 282. Vorkommen accidenteller, durch vermehrte Strömungsgeschwindigkeit bedingter Geräusche 281. Entstehung gewisser accidenteller Geräusche durch Rauigkeiten der Herzwandungen, Vortäuschung accidenteller Geräusche durch systolisches Vesiculärathmen, Unterscheidung accidenteller von Klappengeräuschen 282. Unmöglichkeit einer rein akustischen Unterscheidung, Anämische Klappenfehler 283.

Einfluss der Athmung auf endocardiale Geräusche 284.

Paracardiale Geräusche, Pericardiales Reiben, Entstehung und Charakter desselben 284. Unterscheidung desselben von endocardialen Geräuschen, graphische Bezeichnung der pericardialen Geräusche, Localisation pericardialer Geräusche 285. Verhalten pericardialer Geräusche bei gleichzeitigen Pericardialergüssen, Beeinflussung pericardialer Geräusche durch den Druck des Stethoskopes und durch die Athmung, pleuropericardiale (extra-pericardiale, pseudopericardiale) Reibegeräusche, Unterscheidung derselben von pericardialen 286. Präcordiales Emphysemgeräusch 287. Pericardiales Plätschern 288.

**Palpierbare Herzgeräusche 311.**

**Herzhypertrophie** s. **Herzdämpfung**, **Herzbuckel**, **Herzstoss**, **Klappenfehler** etc., **Gesetze**, welche die **Hypertrophie** der einzelnen **Herzabschnitte** bei den **Compensationsvorgängen** beherrschen. 328 ff. **Unmöglichkeit** der **percussorischen Feststellung** der meisten reinen **Hypertrophien** des **Herzens** 170.

**Herzklappen**, **Projections-** und **Auscultationsstellen** derselben 247.

**Herzschwäche**, **Galopprrhythmus** bei derselben 259. **Verstärkung** des **Herzstosses** bei derselben 302. **Abschwächung** des **Herzstosses** bei derselben 304.

**Herzstoss** und **Herzspitzenstoss**, **Art** der **Prüfung**, der **Herzstoss** unter normalen **Verhältnissen** 298. **Einfluss** der **Athmung**, der **Lageveränderung** des **Körpers** 299 und von **Antregungszuständen** auf denselben, **Theorie** des **Herzstosses**, **pathologische Verlagerungen** des **Herzstosses**, **Herzstoss** bei **Grössenveränderungen** des **Herzens**, **verschiedenes Verhalten** bei **Vergrößerungen** des **linken** und des **rechten Herzens** 300. **Verlagerungen** des **Herzstosses** durch **Verschiebung** des **ganzen Herzens**, bei **Situs inversus**, **Thoraxdeformitäten**, **einseitiger Lungen-schrumpfung**, **Pleuraergüssen**, **Meteorismus**, **Ascites**, **Bauchtumoren**, **Verstärkung** und **Verbreiterung** des **Herzstosses** 301. **Bedingungen** der **Verstärkung** des **Herzstosses**, **verstärkter Herzstoss** bei **Herzschwäche** (**Erklärung** von **Martius**), bei **Entblössung** des **Herzens**, **Unterscheidung** eines **einfach verstärkten**, **langsam hebenden** 302 und **erschütternden Spitzenstosses**, **Verhalten** des **Herzstosses** bei **ausgedehntem Blossliegen** des **Herzens**, 303. **Abschwächung** des **Herzstosses** bei **Emphysem**, **pericardialen** und **pleuralen Flüssigkeitsergüssen**, **Pneumothorax**, **Tumoren** und **Luftergüssen** im **vorderen Mediastinum**, **Fettleibigkeit**, **Oedem** und **Emphysem** der **Brustwand**, **diagnostische Bedeutung** der **Abschwächung** des **Spitzenstosses** bei **Pericardialexsudaten**, **diagnostische Bedeutung** eines **abgeschwächten Herzstosses** bei **Zuständen** von **Herzschwäche**, **abnorme Lage** des **Spitzenstosses** in **Beziehung** zur **Herzdämpfung** bei **Pericardialexsudaten** und **Herzvergrößerungen** 304. **Systolische Einziehung** an **Stelle** des **Spitzenstosses**, **scheinbares Vorkommen** dieser **Erscheinung** unter **physiologischen Verhältnissen**, **Vorkommen systolischer Einziehungen** bei **Herzbeutelverwachsung**, **Verdoppelung** des **Herzstosses**, **Doppelschlag** des **Herzens** (**Herzbige-**

**minie**, **Hemisystolie**, **Systolia alternans** 305. **Frustrane Herzcontractionen** 307. **Herzblock** und **atrioventriculäre Allorhythmien** 308. **Das Cardiogram** 309.

**Herztöne**, **Entstehung** derselben 244. **Bedeutung** des **Muskeltones** 245. **Möglichkeit**, die an den einzelnen **Tönen** entstehenden **Töne** getrennt wahrzunehmen, die **Auscultation** der einzelnen **Klappen** 246. **Normaler Rhythmus** der **Herztöne** an den verschiedenen **Auscultationsstellen** 247. **Unterscheidung** des **diastolischen** von dem **systolischen Tone** 248. **Veränderungen** der **Stärke** der **Herztöne** 249. **Unhörbarwerden** der **Herztöne** bei gewissen **Klappenkrankungen** 252. **Graphische Bezeichnung** der **Herztöne**, **Veränderungen** des **Timbres** der **Herztöne**, **Unreinheit** derselben 253. **Scheinbare** oder **wirkliche Vermehrung** der **Herztöne**, **Spaltung** und **Verdoppelung** der **Herztöne** (<sup>2</sup>/<sub>4</sub>-Tact 254. **Spaltung** oder **Verdoppelung** durch **unvollkommene Coincidenz** der **Herztöne** 255. **Spaltung** und **Verdoppelung** durch **Neubildung** von **Tönen** 256. **Dreitheilige Rhythmen** (<sup>3</sup>/<sub>4</sub>-Tact). **Der dreitheilige Rhythmus** bei der **Mitralstenose** 257. **Der Galopprrhythmus** 258. **Der pendelartige Rhythmus** der **Herztöne**, die **Embryocardie** 259. **Herztöne** des **Fötus** 294.

**Herzvergrößerungen** und **Herzbeutelvergrößerungen**, **Lungengrenze** bei denselben 163.

**Hinbeerzunge** bei **Scharlach** 673.

**Hirnblasen** 288.

**Hirnnerven**, **Untersuchung** der einzelnen 788, vgl. die einzelnen **Hirnnerven**. **Schema** der **doppelseitigen Innervation** der meisten **motorischen Hirnnerven**, insbesondere der **Augenmuskelnerven** 796. **Pseudobulbäre Symptome** 835.

**Hochdruckstauungen** 333.

**Hodeneylinder** 572.

**Hodenreflex** 756.

**Höhenwechsel** des **Percussionsschalles** über dem **Thorax**. **Wintrich'scher Schallwechsel** und **William'scher Trachealschall** 204. **Unterbrochener Wintrich'scher Schallwechsel**, **Gerhardt'scher Schallwechsel** 205. **Friedreich'scher oder respiratorischer Schallwechsel**, **Biernet'scher Schallwechsel** 206.

**Höhlen** der **Lunge**, **Dämpfung** bei denselben 199. **cavernöses Athmen** s. d., **hypersonorer Schall** bei denselben 201. **Schallhöhenwechsel** bei denselben 204 bis 206. **Wintrich'scher** 204, **Gerhardt'scher** 205, **Friedreich'scher Schall**



wechsel 206. Münzenklirren (bruit de pot fêlé) über denselben 204.  
 Hemogentisinsäure (Alkapton) im Harn 509.  
 Hopkin-Wörner'sche Methode der Harnsäurebestimmung 540.  
 Hühnerbrust, rhachitische 15.  
 Hungerzustand, Percussion des Abdomens bei demselben 207. Inspection des Abdomens bei demselben 315.  
 Husten, Ursache des Hustens, experimentelle Auslösung des Hustens von der Respirationsschleimhaut 84, vom Pharynx und Oesophagus, vom Zungenrande aus, von der Rumpfhaut, vom Magen, von der Milz und Leber aus, nervöser Husten, Existenz und Diagnose desselben, Missverhältnis zwischen dem Husten und seiner anatomischen Ursache 85. Feuchter (gelöster) und trockener Husten, bellender Husten bei Larynxaffektionen und bei Hysterischen, rauher Husten, klangloser Husten, hohler Klang des Hustens, Husteln 86 und Hustenparoxysmen, Erbrechen beim Husten, Wichtigkeit der objektiven Feststellung des Hustens, Fehlen von Husten bei manchen schweren Lungenaffecten, locale Vorwölbungen am Thorax beim Husten 87. Schlüsse aus dem einseitigen Fehlen solcher Vorwölbungen 88. Auftreibung der Jugularvenen beim Husten 88 u. 133.  
 Hutchinson'sche Zähne 671.  
 Hydatidenschwirmen 318 Anm.  
 Hydrämische Oedeme, Entstehung derselben 36. Merkmale derselben, kombinierte Entstehung von Oedemen durch Hydrämie und Stauung 37.  
 Hydrocephalus, Kopfform 18.  
 Hydrochinon, Harnfärbung nach Gebrauch desselben 469.  
 Hydrochinonessigsäure (Alkapton) im Harn 509.  
 Hydrochinonmilchsäure im Harn bei Alkaptonurie 509.  
 Hydrothionurie 470.  
 Hydrothorax, Dämpfung bei demselben, Nachweis der Beweglichkeit derselben 196.  
 Hypästhesie 740.  
 Hyperacidität des Magensaftes 406. Unterscheidung zwischen Hyperacidität und Hypersecretion 406, Anm. 3.  
 Hyperästhesie s. Hyperalgesie.  
 Hyperakusis 818, 822.  
 Hyperalgesie 740.  
 Hyperalgetische Zonen der Haut bei Erkrankungen tiefer Organe 741.  
 Hyperhidrosis bei Facialislähmung 820.  
 Hyperpyrexie 53.  
 Hypersecretion sauren Magensaftes, ihre verschiedenen Formen, Unterscheidung

zwischen Hyperacidität und Hypersecretion 406, Anm. 3.  
 Hypersonorer Schall über der Lunge 200.  
 Hypnotische Zustände 712.  
 Hypoglossus, Untersuchung desselben, Verhalten der Zunge bei einseitiger Zungenlähmung 833. Einfluss des Genioglossus auf die Stellung der Zunge, Atrophie der Zunge, pseudomotorische Wirkung bei Reizung des N. lingualis, Functionsstörung bei doppelseitiger Zungenlähmung, Verhalten der Unterzungensmuskeln bei peripherer Hypoglossuslähmung, elektrische Prüfung der Zunge, beidseitige Innervation und Verhalten des Hypoglossus bei einseitigen Hemisphärenherden 834.  
 Hysterische Sprachstörungen 852.  
 Jaffé'sche Reaction auf Indican 491.  
 Jaffé'sche Reaction auf Kreatinin 543.  
 Icterus 26. Stauungsicterus 26. Icterus der Neugeborenen, Icterus bei Infectiouskrankheiten 27. Diffusionsicterus, akathetischer Icterus. hämatogener, hämatohepatogener oder pleiochromer Icterus 28. Verhalten von Harn, Schweiß, Stuhlgang bei Icterus 27. Unterscheidung des Icterus von anderen Verfärbungen (Pinguicula, normale Pigmentierungen der Haut, Pikrinsäurevergiftung) 27. Vorkommen von Gallensäuren im Harn bei Icterus 28. Nachweis derselben 490. Urobiliniecterus 28. Nachweis von Gallenfarbstoff im Harn bei Icterus 487. Sputum bei Icterus 550.  
 Icteriche Sputa 580.  
 Idiotie 714.  
 Idiomuskuläre Erregbarkeit der Muskeln 764.  
 Jendrassik'scher Kunstgriff 747.  
 Ileus, Beschaffenheit des Bauches bei demselben 313. Erbrochenes bei demselben 375, 383.  
 Ilkewitsch'sche Methode der Sedimentierung der Tuberkelbacillen 597.  
 Incarnat s. Hautfarbe.  
 Incontinenz s. Blasen- und Mastdarmfunctionen.  
 Indican- und Indigonachweis im Harn, s. Harnuntersuchung.  
 Indigo, Spontanausscheidung von solchem im Harn 492, als Harnsediment 560.  
 Indol, Geruch normalen Stuhles nach solchem 439.  
 Indolfarbstoffe, rothe, im Harn 493.  
 Inductionsapparate 764.  
 Induration, braune, Erweiterung der Lungengrenzen bei derselben 163. Herzfelerzellen im Auswurfe bei derselben 588.



Infarcte der Lunge, Dämpfung 198. Paradigma des physikalischen Gesamtbefundes Fig. 100, S. 364.

Infiltrationen der Lunge s. die einzelnen physikalischen Zeichen derselben, Dämpfung, hypersonorer und tympanitischer Schall bei denselben 198.

Influenzabacillen 601. Abbildung 599.

Infra- und Suprascaviculargruben 158. Eingesunkensein derselben bei Phthise 17.

Innervationsgefühl 731.

Instabilité choréiforme 720.

Inspection.

Inspection des Abdomens, Vergrößerungen und Verkleinerungen des Abdomens im ganzen, Fettbauch, Oedem, Meteorismus 312. Flüssigkeitsergüsse, sichtbarer Wellenschlag, erweiterte Venen auf der Bauchhaut 313 (vgl. auch 40). Ovarialtumoren und andere Cysten, Enteroptose 314. Abdomen bei Inanition, bei Meningitis tuberculosa (Kahnbauch), locale Prominenzen des Abdomens durch Tumoren u. s. w. 315.

Inspection der Herzgegend 298. Stärkere Wölbung der Herzgegend bei Herzvergrößerungen (Herzbuckel, Voussure) 17. Herzstoss s. diesen, sichtbare Pulsationen des Stammes der Aorta und Arteria pulmonalis 303. Pulsation bei Aortenaneurysmen, sichtbare Pulsation der Vorhöfe 310. Epigastrische Pulsation, sichtbare Pulsation der Bauchaorta 311.

Form und Grösse des Kopfes 18.

Inspection des Thorax 14, s. auch Athmung.

Inspiratorische Einziehungen am Thorax 67.

Insuffizienzen der Herzklappen, anatomisch bedingte und functionelle (relative) 264. Insuffizienzen der einzelnen Klappen s. die einzelnen Klappenfehler.

Intelligenz, Störungen derselben 713.

Intentionszittern 719.

Intermittens, Fiebercurve 59. Blutbefunde, Parasiten 550.

Interescapularreflex 746.

Interstitielles Lungenemphysem, respiratorische Geräusche bei demselben 338.

Intrathoracischer Druck, Bedeutung desselben bei der Verdrängung der Organe und der Entstehung von Thoraxdeformitäten 176, 17.

Jodausschläge 45.

Jodismus, Zahnfleisch bei demselben 672.

Jodnachweis im Harn 513, im Speichel zu diagnostischen Zwecken 376.

Jodoformprobe nach Gunning 506, nach Lieben 507.

Jodreaction der Leukocyten und Blutplättchen 633 f.

Irradiation von Empfindungen 741.

Ischias, Gang bei derselben 856. Körperhaltung bei skoliotischer Ischias 856.

Jugularvenen, Töne an denselben, Geräusche an denselben 291. Puls derselben 134 (vgl. Venenpuls). Respiratorische Bewegungsercheinungen an denselben 133.

Kälteempfindung 730.

Kältepunkte 731.

Kahnbauch der Meningitis tuberculosa 315, Percussion bei demselben 297.

Kahnthorax der Syringomyelie 16.

Kaliber der Kothballen 437 f.

Kalichloriumvergiftung, Hämoglobinurie bei derselben 484.

Kammerfibrillation der Leukocyten nach Zollikofer 642.

Kantenstellung der Leber 180.

Katalepsie, kataleptische Starre 721.

Katarrhalisches Sputum s. Auswurf.

Kaumuskeln, Function, Lähmungen und Krämpfe derselben 811.

Kehlkopfblutungen, Sputum bei solchen 609.

Kehlkopfspiegelbefunde 686, s. auch Laryngoskopie.

Kehlkopfstenose, Dyspnöe bei derselben 75.

Kernhaltige rothe Blutkörperchen 637.

Kieferklonus 811.

Kieferreflex 811.

Kjeldahl'sche Stickstoffbestimmung 536.

Kitzel 741.

Klappenfehler, man vgl. hier auch die Stichworte Percussion, Palpation, Herztöne, Herzgeräusche u. s. w. Grundthatfachen der pathologischen Physiologie der Klappenfehler. Rückwirkung der Klappenfehler auf die Circulation, Mechanismus der Compensation, die Gesetze über die Grössenveränderung der einzelnen Herzabschnitte bei Klappenfehlern 326. Wesen der Compensationsstörungen 327. Graphische Darstellung der Klappenfehler 333. Die Klappenfehler des linken Herzens, Mitralsuffizienz 334. Mitralsstenose 337. Aorteninsuffizienz 341. Aortenstenose 345. Klappenfehler des rechten Herzens, Tricuspidalinsuffizienz 347. Tricuspidalstenose 349. Pulmonalinsuffizienz 351. Pulmonalstenose 352. Diagnose complicirter Klappenfehler 354. Angeborene Klappenfehler. abnorme Communicationen der Herzhöhlen, Septumdefecte, Offenbleiben des Foramen ovale, Offenbleiben des Ductus Botalli, Mischungscyanose 355.

Klappenstose, fühlbarer, systolischer und diastolischer 310 u. 311.

Kleinhirnataxie 721.

Kracken s. Rasselgeräusche, trockene.

Kniephänomen 746, vgl. auch Redese

- Knistern (Crepitation) 234. Expiratorisches Knistern 236.  
 Knochenaffectionen auf trophischer Basis 761.  
 Knochensensibilität 734.  
 Kuop-Hüfner'sche Harnstoffbestimmung 332.  
 Knorpelstückerchen, nekrotische im Sputum 584.  
 Kochprobe auf Blut 485.  
 Kochprobe auf Eiweiss 475, s. auch Harn.  
 Körperbau vgl. auch Thorax und Kopf.  
 Körpergewicht und seine diagnostische Bedeutung 12. Normales K. in den verschiedenen Lebensaltern 12.  
 Körpermessungen 13.  
 Körpertemperatur, Bedeutung derselben, Abschätzung derselben mit der Hand 47. Beeinflussung derselben durch äussere Abkühlung, Thermometer, Umrechnung der Celsiusgrade in Fahrenheitgrade 48. Verfahren der Temperaturmessungen 49. Eintragung der Körpertemperaturen in Curvenschemata 51. Normale Körpertemperatur 52. Ursachen ihrer Periodicität, Fiebergrade, Hyperpyrexie 53. Prognostische Bedeutung höherer Temperaturen, Fieberverlauf, tägliche Schwankungen (Fiebertypus) 54. Verlauf des Fiebers innerhalb längerer Perioden, Fiebercurve der einzelnen Krankheiten s. diese 55. Recidive, hektisches Fieber 61. Eiterungsheber, erratiche Fröste, atypischer Fieberverlauf, subnormale Temperaturen 62.  
 Körperwägungen 11. Aufschlüsse über den Ernährungszustand 11. Aufschlüsse über den Wasserbestand des Körpers durch dieselben 12.  
 Koplik'sche Flecken bei Masern 678.  
 Kohlenarbeiter, Sputum bei denselben 581.  
 Kohlenoxydvergiftung, Blutbefunde bei derselben 665.  
 Kopf, Form und Grösse desselben 18. Deformitäten desselben bei Hydrocephalus 18. bei Rachitis, Akromegalie und Hemiatrophia facialis progressiva 19.  
 Korinthenprobe 385.  
 Kothbrechen 375.  
 Kothsteine 444.  
 Kothtumoren 326.  
 Krämpfe klonische 715, tonische 716, vgl. auch Motilität.  
 Kraftsinn, sogenannter 731 f.  
 Krankheitsgefühl 7.  
 Krallenstellung der Hand 714.  
 Krankenuntersuchung, Gang derselben 5.  
 Krapp, Harnfärbung nach Einnahme von K. 470.  
 Kreatinin, Bestimmung im Harn 543.  
 Krise, protrahierte Krise, Verhalten von Puls und Respiration bei der Krise (Curve) 56. Unterschied zwischen Krise und Collaps 63.  
 Kropfgeräusche 290, 293.  
 Krüger-Wulff'sche Methode der Alloxykörperbestimmung 541.  
 Krystalle, Charcot'sche s. Charcot'sche K. Krystalle im Sputum 590.  
 Krystallfriesel 45.  
 Kupferprobe auf Traubenzucker 496, s. auch Harn.  
 Kytometer 18.  
 Labferment und Labzymogen, Prüfung des Magensaftes auf dieselben 409.  
 Lackmus zur Prüfung des Magensaftes 389.  
 Lähmungen, motorische. Allgemeines 714. Prognose derselben nach der elektrischen Untersuchung 785. Atrophische Lähmungen 758. Lähmungen motorischer Hirnnerven 792—835. Lähmungen motorischer Spinalnerven, Schema der peripheren motorischen Innervation 857—861. Localisation der motorischen Functionen in den Rückenmarksegmenten, den motorischen Wurzeln und Plexus 873 f., 877—884.  
 Lähmungen, sensible 726—738. Segmentäre Localisation der Sensibilität 867 u. 878—881. Periphere Localisation 862 ff.  
 Lämmec 209.  
 Lävulose im Urin 503.  
 Lage der Organe 154 ff.  
 Lage des Patienten im Bette, Art derselben 8 f.  
 Lagewahrnehmungen 736.  
 Lagophthalmus bei Facialislähmung 822 f.  
 Laryngoskopie und Tracheoskopie. Autoskopie des Larynx und der Trachea, Spiegeluntersuchung 683. Tracheoscopia oder Laryngoscopia inferior, directe Untersuchung des Larynx und der Trachea (Autoskopie, Orthoskopie, directe Laryngo- und Tracheoskopie, nach Kirstein 687. Autoskop nach Kirstein 688. Ausführung der Methode mit einer einfachen Spatel 689. Verwendung eines subglottischen Spiegels bei der Autoskopie 690. Normales Kehlkopfbild 685. Pathologische Kehlkopfbilder 686. Normales tracheoskopisches Bild 687. Combinierte Laryngoskopie 690.  
 Larynxblutungen, Sputum bei solchen 609.  
 Larynxstenosen, Dyspnöe bei denselben 75. Stridor bei denselben 76.  
 Lebenswecker, Pigmentierungen 30 und Narben 46 durch die Anwendung derselben.  
 Leber, Palpation 322, s. auch Palpation, Percussion s. Leberdämpfung.



Leberatrophie, acute, Verhalten der Gesamttstickstoffausscheidung zur Harnstoffausscheidung bei derselben 535.  
 Lebercarcinom s. Lebertumoren.  
 Lebercirrhose, Palpation bei derselben 322.  
 Leberdämpfung, die normale Leberdämpfung, Wertlosigkeit der sog. tiefen Leberdämpfung 178. Active und passive Mobilität der Leberdämpfung 179. Pathologische Verschiebungen und Grössenveränderungen der Leberdämpfung, Veränderungen der oberen Grenze der Leberdämpfung bei Verschiebungen der Leber, bei Lungenschrumpfung, bei Vergrößerungen der Leber, Echinokokken und subphrenischen Abscessen, bei Emphysem 180, Pneumothorax und Enteroptose 181. Kantenstellung der hinaufgedrängten Leber, vorwiegendes Abwärts-wachsen der sich vergrößernden Leber 180. Veränderungen der unteren Grenze der Leberdämpfung, bei Vergrößerungen und Verkleinerungen der Leber, bei Verschiebungen derselben, bei Anlagerung luftleerer Massen an den Lebertrand oder Ueberlagerung des letzteren durch gasgefüllte Darne 181.  
 Leberechinococcus, Leberdämpfung bei demselben 180. Hydatidenschwirren 318 Anm.  
 Leberpuls, venöser und arterieller 139.  
 Lebertumoren, Verhalten derselben bei der Palpation 321 f.  
 Legal'sche Probe auf Aceton 507.  
 Leistenreflex 746.  
 Leos Methode zur quantitativen Salzsäurebestimmung im Magensaft 398.  
 Leptothrix buccalis (pulmonalis) im Auswurf 602.  
 Lethargie 712.  
 Leucin und Tyrosin, Nachweis im Harn 510, als Harnsediment 560, in Pankreas-cysten 705, im Sputum 591.  
 Leukämie 660. Lymphatische Leukämie 661. Acute Leukämie, myelogene L. 662. Leukämischer Milztumor, Abbildung 325.  
 Leukocyten s. Blutuntersuchung, die verschiedenen Arten von L. 639.  
 Leukocytose und Leukopenie 643, s. auch Blutuntersuchung.  
 Leukoplakia buccalis 673.  
 Leukourobilin im Stuhle 439.  
 Lidschlag bei Facialislähmung 813, 823.  
 Lieben'sche Probe auf Aceton 507.  
 Lienterie 439.  
 Lignum Campechianum, Färbung der Stühle durch Extr. lign. Camp. 438.  
 Lipämie 649.  
 Lippen, Untersuchung derselben 670.  
 Lipurie 561.  
 Localisationen, cerebrale 837—839.  
 Localisationen, periphere, von motorischen

Störungen auf die einzelnen Muskeln und Nerven 857—861.

Localisationen, periphere, von sensiblen Störungen auf die einzelnen Nerven (Abbildungen) 862 ff.

Localisationen, spinale, Localisationen auf den Querschnitten des Rückenmarkes 867. Localisation in den Segmenten des Rückenmarkes, neuere Anschauungen, segmentäre Localisation der Hautsensibilität 869. Schema 871. Vertikale Beziehungen zwischen Segment sensibler Wurzel und Höhe der Grenze von Sensibilitätsstörungen auf der Haut 870 ff. Localdiagnostische Schwierigkeiten für die Segmentbestimmung bei unvollständigen Querverläsionen, segmentäre Localisation der Motilität 873. Schema 874. Segmentäre Localisation der Reflexe 875. Schema eines cerebromedullären (Haut-) Reflexes zur Erläuterung der Beziehungen zwischen kurzen segmentären, und langen Reflexbahnen 876. Aeltere Angaben, klinische: Starr-Edinger-Bruns 877. Thoburn 880. Gowers 881. Localisation der Bauchreflexe nach Dinkler, oculopupillare Fasern des Cervicalmarkes (Kraus) 882. Experimentelle Angaben: motorische Wurzeln des Plexus cervicalis und lumbosacralis nach Ferrier und Yeo, vasomotorische und schweiss-secretorische Fasern des Gesichtes (Dastre und Morat), Blasenerven (Nawrocki und Skabitschewski) 882, Andrejeflex (Rossolino) 883. Anatomische Angaben: Untersuchungen von Herringham 883. Nervus phrenicus, occipitalis magnus und minor, auricularis magnus, Extremitätenplexus nach Gegenbaur 883. Topographie des Lumbosacralmarkes, des Conus terminalis und der Cauda equina 884.

Lorchelvergiftung, Hämoglobinurie bei derselben 184.

Ludwig-Salkowski'sche Methode der Harnsäurebestimmung 539.

Lütke-Martius'sche Methode zur quantitativen Salzsäurebestimmung im Marsaft 398.

Luftgruss im Abdomen, Leberdämpfung bei demselben 207.

Luftgehalt des Sputums s. Auswurf.

Lumbosacralmark, Topographie desselben 884.

Lunge, Palpation, s. Palpation der Lunge. Lunge, topographische Percussion derselben, die normalen Lungengrenzen 158. Active und passive Mobilität der Lungengrenzen unter normalen und pathologischen Verhältnissen 160. Verfahren beim Nachweis der Beweglichkeit der Lungengrenzen, abnormer Stand der Lungengrenzen bei Emphysem, brauner



Induration und Bronchialasthma 162, bei Enteroptose, bei Zurückschiebung der Lungenränder durch Meteorismus, Ascites, Bauchtumoren, Herz- und Herzbeutelvergrößerungen, Lungenschrumpfung 163.

Lunge, vergleichende Percussion derselben, s. Percussion.

Lungenabscess, Sputum bei demselben 607, 583.

Lungenarterie, Obliteration derselben 356. Pulsation derselben 309.

Lungenbefunde, Paradigmen physikalischer 360—365.

Lungenblutung, Sputum bei demselben 608. Unterscheidung zwischen Lungen- und Magenblutung 608.

Lungenavertoren s. Höhlen der Lunge.

Lungenemphysem, abnorm lauter Schall bei demselben 209. Grenzen s. Lunge, topographische Percussion, abgeschwächtes Vesiculärrathmen bei demselben 219. Art der Dyspnoe bei demselben 78.

Lungenepithelien im Sputum 587.

Lungenfistelgeräusch 239.

Lungengangrän, Sputum bei demselben 606. Geruchlose Lungengangrän 607.

Lungengewebe, nekrotisches im Sputum 584, s. auch elastische Fasern.

Lungengrenzen s. Lunge, topographische Percussion.

Lungeninfarkt, Sputum bei demselben 609. Physikalischer Befund bei Infarketen, Paradigma 364.

Lungenödem, Dämpfung bei demselben 199. Hypersonorer Schall bei demselben 200.

Lungenphthise s. Lungentuberculose.

Lungenpigment im Sputum 580 f.

Lungenpuls bei Herzfehlern 295.

Lungensarcine 602.

Lungenschrumpfung, Lungengrenzen bei demselben 163. Dämpfung bei demselben 199. Entblössung des Herzens durch dieselbe 169. Verschiebung des Herzens durch dieselbe 177. Hinaufschiebung der Leberdämpfung 180. Thoraxdeformitäten bei Lungenschrumpfung 17.

Lungenstarre als Ursache des cardialen Asthmas 74. Erweiterung der Lungengrenze bei Lungenstarre 163.

Lungensteine 586.

Lungentuberculose, physikalischer Befund, vgl. die einzelnen Zeichen, wie Dämpfung, Rasseln, Bronchialathmen etc. Paradigma des physikalischen Gesamtbefundes Fig. 99, S. 364. Fiebereurve bei Lungentuberculose 62. Hauptpigmentierung bei demselben 29.

Lungentumoren, Sputum bei demselben 584, 580. Probeexpectorationen bei demselben 704. Collateralkreisläufe bei demselben 40.

Luschka'sche Situsbilder 155 ff.

Lymphocyten, grosse und kleine 639.

Lymphocyten 647.

Lyse 55.

**Magen und Mageninhalt, Untersuchung desselben 366—427.** Normale Grösse und Lage des Magens Fig. 47 u. 48. S. 155 f., 321, 368. Topographische Percussion des Magens 185 f., 367. Methoden der Magenuntersuchung ohne Anwendung der Schlundsonde 366. Bestimmung der Grösse und Form des Magens durch die Inspection, Palpation und Percussion, Erleichterung der physikalischen Untersuchung durch Aufblähung des Magens mittelst Kohlensäure (durch Brausepulver) oder durch Füllung mit Wasser 367. Tiefstand und Fühlbarkeit der Milz bei Dilatation des Magens, Tiefstand und Schlingenform des Magens 368. Physiologisch grosse Mägen, Bedeutung des Magenplätscherns 369. Oberflächliches und tiefes Plätschern, Möglichkeit einer Verwechslung des Magenplätscherns mit Plätschern im Colon 370. Klappende und plätschernde Geräusche durch ruckweises Einziehen der Bauchdecken, Prüfung der Functionen des Magens ohne Anwendung der Schlundsonde, die klinisch in Betracht kommenden Functionen des Magens, Untersuchung des Erbrochenen, Schlüsse aus der Beschaffenheit desselben auf den Chemismus der Verdauung 371, auf die Motilität des Magens, auf Hypersecretion 372, auf die resorbierenden Eigenschaften der Magenschleimhaut, auf die antiseptischen Eigenschaften des Magensaftes, Mikroskopische Untersuchung des Erbrochenen 373. Bedeutung von Schleim- und Blutbeimischungen 374, von Eiter- und Gallenbeimischungen zum Erbrochenen, Steniles Erbrechen, Erbrechen bei Peritonitis und Hirnkrankheiten, bei Cholera asiatica und nostras, Streptokokkengehalt des Erbrochenen 375. Erbrochenes bei Vergiftungen und Urämie, Erbrechen von Eingeweidewürmern, Unterscheidung zwischen Erbrochenem und den regurgitierten Massen bei Oesophagusstenose, Prüfung des Resorptionsvermögens der Magenschleimhaut mittelst Jodkaliums 376. Prüfung der Motilität des Magens ohne Anwendung der Schlundsonde mittelst Salol und Jodipin 377. Kritik dieser letzteren Verfahren 378. Prüfung der Verdauung mittelst Jodkaliumfibrin-Gummibüchlechen 379.

Methoden der Magenuntersuchung mittelst Anwendung der

Schlundsonde 379—427. Instrumentarium, Schlundsonden, Hebevorrichtung und Magenpumpe 379. Technik der Einführung weicher Schlundsonden 380. Indicationen und Contraindicationen der diagnostischen Schlundsondeneinführung bei Magenkranken, Gang der Untersuchung des Magens mittelst Anwendung der Sonde 382—385. Entleerung des nüchternen Magens 382. Grösse und Lagebestimmung des Magens durch Aufblähung 383. Untersuchung des Inhaltes des nüchternen Magens, normale Entleerungsdauer des Magens, die Korinthenprobe 385. Physiologische Saftmengen im nüchternen Magen, Eigenschaften des Magensaftes des nüchternen Magens, Milchsäure, Galle im nüchternen Magen, Darmsaft in demselben 386. Untersuchung des Spülwassers des nüchternen am Abend zuvor entleerten Magens auf Geschwulstelemente, Probefrühstück und Probemahlzeiten (Ewald-Boas, Riegel) 384. Resultate der Untersuchung mittelst des Ewald-Boas'schen Probefrühstückes 387 bis 411. Diagnostische Bedeutung der Riegel'schen Probemittagsmahlzeit 411. Mehlsuppeprobefrühstück nach Sahli und Seiler 412. Expression des Probefrühstückes 384. Untersuchung des exprimierten Probefrühstückes, Aussehen und Menge des Exprimierten und spezifischen Gewichtes des Magensaftes, Beurtheilung der Motilität des Magens, Prüfung der Stärkeverdauung 387. Qualitative Prüfung des filtrierten Magensaftes auf Säuren, Lackmus und Congo 389. Prüfung auf freie Salzsäure, Methylviolet, Tropäolin 60, Phloroglucin-Vanillin (Günzburg'sches Reagens), Wertigkeit dieser Salzsäurereactionen 390. Einwand der Mehrdeutigkeit derselben, die sogenannte Maskierung der freien Salzsäure 391. Empfindlichkeit der Salzsäurereagentien, Prüfung des Magensaftes auf Milchsäure, Fehmann'sche Reaction 392. Straus'sche Modification derselben, Boas'sche Methode des Milchsäurenachweises 393. Bedeutung des Milchsäuregehaltes des Magensaftes, präformierter Milchsäuregehalt des Probefrühstückes 394. Prüfung auf flüchtige Fettsäuren, quantitative Prüfung des Magensaftes auf Säuren, die verschiedenen sauer reagierenden und die verschiedenen chlorhaltigen Bestandtheile des Magensaftes, Titrierung der Gesamtaacidität 395. Berechnung der Titrationsresultate auf HCl 396 und auf Aciditätsgrade, quantitative Bestimmung der Salzsäure, Bestimmung der gesammten secernierten

Salzsäure, Methode von Sjöqvist 397. Methode von Leo, Methode von Lütke-Martius 398. Methode von Hehner-Mah. Bestimmung der auch von Eiweiss freien Salzsäure, des sogenannten Saureüberschusses 400. Bestimmung des Salzsäuredeficit 401. Quantitative Bestimmung der gesammten organischen Säuren des Magensaftes, quantitative Bestimmung der Milchsäure, praktische Verwertung und Auswahl der besprochenen quantitativen Säurebestimmungsmethoden 402. Physiologisches Verhalten der Säuren des Magensaftes 404. Diagnostische Bemerkungen zum Säuregehalt des Magensaftes 406. Prüfung der Verdauungskraft des Magensaftes, Untersuchung auf Pepsin 407. Methoden nach Hammersehlag und Melt 408. Prüfung des Magensaftes auf Labferment und Labzymogen 409. Prüfung der Schleimsecretion des Magens 410. Untersuchung des Magensaftes auf die Produkte der Eiweissverdauung, Prüfung des Mageninhaltes auf Gasgährung, diagnostische Verwendung der Riegel'schen Probemittagsmahlzeit 411. Prüfung der resorptiven Thätigkeit des Magens mittelst des v. Mering'schen Probefrühstückes, Untersuchung der Magenfunctionen mittelst der butyrometrischen Universal-methode nach Sahli und Seiler 412. Verwertung der butyrometrischen Untersuchungsmethode zur Prüfung der Stärkeverdauung, der Kohlehydratresorption, der Eiweissverdauung und Eiweissresorption des Magens 425. Magenblutungen 374, 608 f. Magencarcinom. Palpation 321. Blutiges, kaffeesatzartiges Erbrechen bei demselben 375. Fehlen freier Salzsäure bei demselben 407. Milchsäuregehalt des Magensaftes bei demselben 394. Magendilatation s. Magen, Untersuchung (Bestimmung der Grösse des Magens) Magengeschwür. Magensaft bei demselben 406. Blutiges Erbrechen bei demselben 374. Unterscheidung zwischen Magenblutung und Lungenblutung 607 f. Magenheusten, sogenannter S. Magenkatarrh, Schleim- und Leukocytengehalt des Mageninhaltes bei demselben 410. Magenpumpe 379. Magensaft, Untersuchung desselben s. Magen, Diagnostisches über das Verhalten des Magensaftes 406 f. Magensarcine 374. Magensonde 379, s. auch Schlundsonde. Magentumoren 321. Magenverdauung, Prüfung derselben 379, 407, 425. Untersuchung auf die Pro-



ducte der Eiweissverdauung 411. Stärkeverdauung im Magen 388, 425, s. auch Magen, Untersuchung.  
**Magnesiumphosphate** als Harnsediment 556. **Magnesiumtriphosphat** 558.  
**Makrocyten** 637.  
**Malaria**, Fiebercurve 59.  
**Malaria plasmodien** 650, s. Blutuntersuchung.  
**Maltose** im Urin 503.  
**Malum perforans pedis** 760.  
**Mamillarlinie**, verticale und horizontale 157.  
**Manögebewegungen** 721.  
**Markzellen**, neutrophile und eosinophile 640.  
**Massen**, Abschuppung 46. Fiebercurve 58.  
**Masseterklonus** 811.  
**Mastdarm**, Innervation und Mastdarstörungen s. Blasen- und Mastdarfunktionen.  
**Mastzellen** 639.  
**Maulbeerform** der rothen Blutkörperchen 635.  
**Mechanische Erregbarkeit** der Nerven und Muskeln, Prüfung derselben, mechanische Erregbarkeit der motorischen Nerven, Facialisphänomen (Chvostek), mechanische Erregbarkeit der Muskeln, idiomusculäre mechanische Erregbarkeit, mechanische Entartungsreaction 764.  
**Medianlinie** 156.  
**Mediastinaltumoren**, Collateralkreislauf bei denselben 40.  
**Mediastinitis**, Pulsus paradoxus bei denselben 116. Inspiratorisches Anschwellen der Halsvenen bei denselben 134.  
**Medioclavicularlinie** 157.  
**Medulla oblongata**, schematische Darstellung der Kerne derselben 831.  
**Megaloblasten** 637.  
**Megaloeyten** 637.  
**Megastomum** 444.  
**Melanämie** 648.  
**Melanin- und Melanogen**, Nachweis im Harn 492. **Melanin** als Harnsediment 560.  
**Melanosarkome**, Pigmentierung der Haut bei denselben 29.  
**Melasieterus** 26.  
**Menière'sche Krankheit**, Schwindel bei denselben 826. Gleichgewichtsstörungen bei denselben 725.  
**Meningitis**, Kahnbauch bei denselben s. d., meningitisches und Stokes'sches Athmen bei denselben 69. Staunungspapille bei denselben 693.  
**Meningitisches Athmen** 69.  
**Mesenterialdrüsentumoren** 321.  
**Messapparate** für den Thorax von Schenk und von Hübscher 18.  
**Messung** bei Thoraxdeformitäten 18.  
**Metallklang**, Charakteristik desselben 145. Vorkommen am Thorax 202. Verwertung

des M. zur topographischen Percussion der lufthaltigen Baucheingeweide 185, vgl. auch Percussion.  
**Metallisches Athmen** 224.  
**Metamorphosierendes Athmen** 225.  
**Metaphosphorsäureprobe** auf Eiweiss 478.  
**Meteorismus**, abnorm lauter Percussionsschall bei denselben 207. Palpation bei denselben vgl. Palpation, Inspection bei denselben vgl. Inspection, Lungengrenzen bei Meteorismus 163.  
**Methämoglobin** im Harn 486.  
**Methämoglobinämie**, Blut bei derselben 666.  
**Methylenblaustühle** 438.  
**Methylmercaptopan**, im Harn nach Spargelgenuss 470, im Darminhalt 439.  
**Methylviolett** als Salzsäureragens 390.  
**Mett'sche Methode** der Pepsinbestimmung im Mageninhalt 408.  
**Migraine ophthalmique**, Gesichtsfeld bei derselben 786.  
**Mikrococcus tetragenus** im Sputum 602.  
**Mikrocyten** 637.  
**Mikroorganismen**, des Auswurfes, Nachweis 598, der Fäces 454—458, des Harnes 573, bei Cystitis und Nephritis und Allgemeininfektionen 573.  
**Milchsäurereaction** des Magensaftes 392.  
**Milchzucker** im Urin 503.  
**Miliaria**, crystallina, alba, rubra 45.  
**Miliartuberculose**, physikalischer Befund, vgl. die einzelnen Zeichen, wie Rasseln etc., Paradigma des physikalischen Gesamtbefundes Fig. 102, S. 365.  
**Dämpfung** bei Miliartuberculose 198.  
**Miliartuberkel** der Chorioida 694.  
**Milz**, Palpation s. Palpation.  
**Milz**, Percussion s. Milzdämpfung.  
**Milzbrandbacillen** im Bute 649, im Stuhle bei Darmmilzbrand 458.  
**Milzdämpfung**, die normale Milzdämpfung, der halbmondförmige Raum 181. Unmöglichkeit, das von der Lunge bedeckte Stück der Milz zu percutieren 182. Schwierigkeiten der Milzpercussion, pathologische Grössenveränderungen und Verschiebungen der Milzdämpfung 183.  
**Mischungseyanose** 25, 356.  
**Mitbewegungen** 720. Mitbewegungen im Gebiete des Facialis bei Lahmungen des letzteren 817.  
**Mitempfindung** 741 f.  
**Mitralfelder**, Dyspnoë bei denselben infolge von Lungenstarre trotz bestehender Compensation 74.  
**Mitralinsufficienz**, hydraulisches Schema, klinische Erscheinungen, diagnostisches Schema derselben 334 bis 337. Systolisches Geräusch, Verstärkung des zweiten Pulmonaltones bei denselben, Pulmonalklappenstoss 335. Stärkere Hörbarkeit der Mitralinsufficienzgeräusche



- beim Liegen als beim Stehen 336. Puls bei M. 122. Lungenpuls bei derselben 295. Tiefstand der Lungengrenze bei derselben infolge von Lungenstarre 162. Respiration bei derselben 74, 327. Verschwinden des Mitraltones oder sämtlicher Töne des linken Herzens bei derselben 252. Unterschied systolischer Mitrals- und Aortengeräusche 273. Spaltung oder Verdoppelung des zweiten Tones bei Mitralsuffizienz 255.
- Mitralklappe, Projection und Auscultationsstelle derselben** 247.
- Mitralklappenstenose, Hydraulisches Schema, klinische Erscheinungen, diagnostisches Schema derselben** 337—341. Diastolisches, präsysstolisch verstärktes oder präsysstolisches Geräusch an der Herzspitze 271, 340. Besonderheiten seiner Localisation 269. Präsysstolisches Geräusch bei Aorteninsuffizienz 344. Verstärkung des zweiten Pulmonaltones bei M. 340. Spaltung oder Verdoppelung des zweiten Tones 255. Präsysstolischer Ton an der Mitrals 257. Geräuschlose Mitralklappenstenose 341. Puls bei Mitralklappenstenose 122. Respiration bei derselben 74, 327. Lungenpuls 295. Tiefstand der Lungengrenze durch Lungenstarre 162.
- Mobilität der Organe** s. die einzelnen Organe (Percussion).
- Mohrheim'sche Grube** 288.
- Monokrotie des Pulses bei hohem Drucke** 120, bei niedrigem Drucke 121.
- Moore-Heller'sche Zuckerprobe** 196.
- Morbus Addisoni, Pigmentierung bei demselben** 30.
- Morbus Basedowii, Zittern bei demselben** 719.
- Morvan'sche Krankheit** 760.
- Motilität, Prüfung derselben, Allgemeines, Untersuchung auf Lähmungen, abnorme Stellungen der Extremitäten bei demselben, Equinovarusstellung, Krallenstellung der Hand, Affenhand** 714. Voräussetzung v. Lähmungen durch Schmerzhaftigkeit der Bewegungen, motorische Reizercheinungen, klonische Convulsionen oder Zuckungen, klonische Krämpfe 715. Tonische Convulsionen (tonische Krämpfe, Crampi, Spasmen, Contracturen, active und passive 716. Fibrilläre Zuckungen 718, 758f. Zittern, Intentionszittern, spastisches und paralytisches Zittern 718. Zittern bei multipler Sclerose, Paralysis agitans, Morbus Basedowii, seniles und toxisches Zittern 719. Choreatische und athetotische Bewegungen, Instabilität choreiforme bei hereditärer Ataxie, Mitbewegungen oder Zwangsbewegungen 720. Kataleptie, kataleptische Starre, Flexibilitas cerea, Myotonie, Ataxie, Coordinationsstörung und sogenannte Kleinhirnataxie, Begriff der Coordination, Nachweis 721 und Vorkommen der Ataxie, Entstehungsursachen der Ataxie, sensible Entstehung derselben 722. Corticale oder centrale Ataxie, Entstehung der Ataxie durch partielle motorische Lähmung (sog. Pseudoataxie) 723. Bedeutung des Rückenmarkes und des Muskeltonus für die Entstehung der Ataxie, es existiert keine besondere coordinatorische Bahn im Rückenmark 724. Möglichkeit der Entstehung von Ataxie durch partielle Läsionen der Pyramidenbahn, Cerebellarataxie, Gleichgewichtsstörungen, Cerebellarataxie infolge von Augenmuskellähmungen und von Erkrankungen des Gehörorgans, Meniere'sche Krankheit 725. Schemata zur Untersuchung von Muskelatrophien und peripheren motorischen Lähmungen 857 ff.
- Motorische Aphasie** s. Sprache.
- Motorische Punkte** 767. Abbildungen derselben 768—772.
- Moxen, Narben von solchen** 46.
- Mucin, im Harn** 483, s. auch Nucleoalbumin, im Sputum 578.
- Mucinähnlicher Körper des Harnes** 483.
- Mucor im Sputum** 603.
- Münzenklirren, Charakteristik** 147. Vorkommen bei Gesunden, über Infiltrationen und erschlafte Lungenbeden, über Cavernen 203.
- Mundbakterien, saprophytische** 602.
- Mundhöhle und Schlund, Untersuchung derselben, Inspection, Palpation** 667. Lippen, Zähne 670. Zahnfleisch, Zunge, Zungenbelag 672. Weicher Gaumen, Tonsillen, Pharynx, Untersuchung auf Diphtheriebakterien, Wert und Unwert derselben 673. Andere Bakterien im Anginen 677. Retropharyngealabscess, directe Rhinopharyngoskopie nach Lust, harter Gaumen, Wangenschleimhaut, Speichelsecretion 678.
- Murexidreaction auf Harnsäure** 535.
- Muskelatrophien** s. trophische Verhältnisse.
- Muskelgeräusche bei der Auscultation** 242.
- Muskelhypertrophie, wahre und falsche** 756.
- Muskeln, Function und Innervation der einzelnen Muskeln der Extremitäten** 857—861.
- Muskelsinn, sogen., oder Muskelgefühl** 734.
- Muskeltonus, reflectorischer Tonus desselben** 717. Störungen desselben als Ursache von Ataxie 724.
- Myasthenische Reaction** 782.
- Mydriase** s. Augenmuskelnerven. Spritzende Mydriase 802.

Myelinkörner im Sputum 588, im Gewebs-saft bei Probepunctionen 704.

Myeloblasten 640.

Myeloeyten, neutrophile und eosinophile 640.

Myose s. Augenmuskelnerven.

Myotonie 721.

Myotonische Reaction 781.

Nabel, Verhalten desselben bei den verschiedenen Auftreibungen des Abdomens 312.

Nabelschnurgeräusch 294.

Nachempfindung 729.

Nackenstarre 716.

Nahrungsreste, unverdaute und unverdauliche im Stuhle 439, 453, s. auch Fäces, chemische Untersuchung.

Naphthalin, Harnfärbung nach Gebrauch von N. 469.

Naphthol, Harnfärbung nach Gebrauch von N. 469.

Narben der Haut 46.

Nasenblutung, Verwechslung mit Lungenblutung 609.

Nasenflügelathmen 82.

Nasenspeculum 690.

Nausea, Erblassen bei derselben 21.

Nematoden des Darmes s. Parasiten, thierische, im Stuhle.

Nephritis, gespannter Puls bei derselben 118. Galopprrhythmus bei derselben 259.

Harn bei ders., s. Harnuntersuchung, relative Unabhängigkeit des specifischen Gewichtes des Harnes von der Harnmenge bei Nephritis 467. Augenhintergrund bei derselben 694.

Nervensystem, Untersuchung desselben 711—892.

Nervenwurzeln s. Localisation, spinale.

Netzhautblutungen 694.

Netzhautpuls, arterieller 133.

Netztumoren 322.

Neubildungen, Bestandtheile von solchen im Harn 572, im Sputum 588, 590.

Neuralgische Schmerzen 738.

Neuritis, Steigerung der elektrischen Erregbarkeit bei frischer Neuritis 783. Hyperalgesie bei derselben 740.

Neuritis optica 693.

Neurotonische Reaction 781.

Nichtsehen und Dunkelsehen, Unterschied 789.

Niere, Palpation derselben, s. Palpation.

Niere, Percussion derselben, Wertlosigkeit der normalen, sog. Nierendämpfung 184. Percussion grösserer Nierentumoren 185. Percussion des über Nierentumoren verlaufenden Colons 185 und 321.

Niere, bewegliche, Palpation ders. 323.

Nierenblutung, Diagnose derselben 568.

Nierentumoren, Lagerung des Colon vor

denselben 186, 321. Verhalten von

Nierentumoren bei der Palpation 321.

Nitrobenzolvergiftung, falsche Cyanose (Methämoglobinämie) bei derselben 25.

Nonnengeräusche s. Venenauscultation.

Normalelektrode s. elektrische Erregbarkeit (Elektroden).

Normoblasten 637.

Nucleoalbumin im Harn 483. Eigenschaften (Tabelle 475). Unterschied von echten Mucin, Vorkommen in normalem Urin 483. Nachweis 484. Verhalten des Nucleoalbumins zu den einzelnen Eiweissreactionen s. diese.

Nucleoalbumin in Punctionsflüssigkeiten 701.

Nylander'sche Zuckerprobe 499.

Nystagnus 801.

Obliquusreflex 740.

Obstipation 436.

Oculomotorius s. Augenmuskelnerven, Schema des Oculomotoriuskernes 794.

Oedematöse Infiltration des Cöcums bei Perityphilitis 321.

Oedeme, Definition des Oedems, Beziehungen desselben zum Hautturgor 34. Verhalten der Haut bei Oedem, Striae und Blasenbildungen bei Oedem, spontanes Platzen der Epidermis bei Oedem, Fältelungen und Abschuppungen der Epidermis bei Zurückgehen von Oedem, Blässe der ödematösen Haut, Fingereindrücke an ödematösen Theilen, Ursachen der Oedeme, Stauungsöedeme (vgl. diese), hydrämische Oedeme (vgl. diese), entzündliche Oedeme (vgl. diese) 37. Angioneurotische Oedeme (vgl. diese). Oedeme bei Infectiouskrankheiten (Scharlach und Diphtherie, ohne Nephritis, nach Heilserum- und Jodkaliumgebrauch 38. Oedem bei Nervenkrankheiten 763.

Oedeme blen der Hysterischen 25, 38, 763.

Oesophagoskopie 682.

Oesophagus s. Speiseröhre.

Oesophagusdivertikel, Dämpfung und abnorm lauter Schall über dem Thorax bei denselben 202.

Oesophagusstenosen 682, 680. Unterscheidung der regurgitierenden Massen vom Erbrochenen 376.

Ohrgeräusche subjective 826.

Oidium albicans im Sputum 694.

Olfactorius, Untersuchung desselben. Olfactorius bei Hirndruck, bei functioneller und bei Kapselhemiänästhesie 788.

Olfactometer 788.

Oligochromämie 20, 616.

Oligopnoe 68.

Oligurie 404.

Oliver-Cardarelli'sches Phänomen bei Aortenaneurysmen 310.



Onychogryphosis 760.

Ophthalmoskopie 692.

Opticus, Untersuchung desselben, Prüfung der centralen Sehschärfe, des Gesichtsfeldes 788. Nichtsehen und Dunkelsehen, Farbensichtsfelder 789. Ophthalmoskopische Untersuchung, topographische Diagnostik der Leitungsunterbrechungen des Opticus 790. Hemioptie, angebliches Vorkommen einseitiger Amblyopie bei Hirnherden, Schema von Grasset, Untersuchungen Henshens über die Vertretung der einzelnen Retinaquadranten im Stamme des Opticus und im Tractus opticus 791. Lage der Pupillenreflexfasern (vgl. S. 803 ff.) im Tractus opticus. Nachweis der Simulation einseitiger Blindheit 792.

Opticusatrophien, die verschiedenen. 695 f. Orcinprobe auf Pentosen 504, auf Glycuronsäure 505.

Organische Säuren des Magensaftes s. Magenuntersuchung.

Organsitus 154.

Orientierungslinien am Körper 156 f.

Orthopädie 9.

Orthoskopie des Larynx und der Trachea vgl. Laryngoskopie.

Ortssinn, sogenannte 733.

Ostien des Herzens, Projection und Auscultationsstellen derselben 247.

Otoskopische Befunde 826.

Ovarialkysten, Dämpfung bei denselben 208 f. Probepunction bei denselben, Nachweis von Paralbumin 706.

Oxalsaurer Kalk als Harnsediment 555.

Oxalurie 556.

Oxybuttersäure,  $\frac{2}{3}$ , vgl. auch Harn. Nachweis derselben 509. Quantitative Bestimmung 546.

Oxyhämoglobin s. Hämoglobin.

Oxyuris vermicularis 447.

Palpation vgl. auch die einzelnen Organe und Erkrankungen.

Palpation des Pulses vgl. Arterienpuls.

Palpation der Lunge und Pleura Wahrnehmung von Geräuschen bei der Palpation der Lunge und Pleura, Prüfung auf Fluctuation und Resistenzveränderungen des Thorax, Fluctuation über Empyema necessitatis, Fehlen von Fluctuation über pleuritischen Exsudat, Fluctuation vibratoire bei hämorrhagischer Palpationspercussion von Pleuraergüssen, besonders bei Sero- und Pyopneumothorax, Wert dieser Erscheinung beim Pneumothorax, Uebergang in eigentlichen Wellenschlag beim Schütteln, Resistenzprüfung über pleuritischen Exsudat und Lungeninfiltrationen, abnorme Pulsationen im Gebiete,

der Lunge und Pleura, Pulsationen in der Herzgegend, pulsierende Tumoren, Lungenpuls bei Herzfehlern, Pleurapulsans 295. Prüfung des Stimmitus, Definition des Fremitus, Verfahren bei der Prüfung, Gesetze für das Verhalten und Regeln für die diagnostische Verwertung des Stimmitus, Grenzbestimmungen mittelst des Fremitus, Veränderungen des Fremitus durch die Beschaffenheit der Thoraxwand 297.

Palpation der Herzgegend 296. Herzstoss und Herzspitzenstoss vgl. Herzstoss, fühlbarer Puls der Stamm von Aorta und Art. pulmonalis 297. Pulsationen bei Aortenaneurysmen, Oliver Cardarellisches Phänomen, Semilunarklappenstoss, Vorhofpulsation, Unterscheidung der verschiedenen Pulsationen in der Herzgegend 310. Scrolicher Klappenstoss, epigastrische Palpation, Pulsationen der Bauchwand, Unterscheidung beider Erscheinungen, Leberpuls, palpatorische Geräuschwahrnehmung in der Herzgegend 311.

Palpation des Abdomens, Methode der Palpation 315. Stosswand Palpation, Vorsicht bei der Palpation des Abdomens, Resultate der Palpation des Abdomens im allgemeinen, Fettablagerung, Meteorismus, Flüssigkeitsergüsse, Wellenschlag (Schwappen und Fluctuation) 317. Enteroptose, palpatorische Abgrenzung der Organe, fühlbare contrahierte Darmschlingen, Fühlbarkeit der respiratorischen Verschiebung der Organe, Leber- und pathologische Resistenzen, Unterstützung der Palpation durch künstliche Aufblähung des Magens und Lufte, Schmerzempfindlichkeit des Abdomens bei der Palpation 318. Hypochondrie, Pseudoperityphlitis, Fehlergebnisse der Palpation des Abdomens, Mesenterische, Fettleppchen, contrahierte Darmschlingen 319. Kothumoren, epigastrische und Aortenpulsation 320.

Spezielleres palpatorisches Verhalten gewisser Affectionen des Abdomens und seiner Organe, entzündliche Exsudate, Perityphlitis 320. Tumoren im pathologisch-anatomischen Sinne, Darm-, Magen-, Nierentumoren, Hydronephrosen, Leber-, Mesentertumoren, Tumoren der Mesenterial- und Retroperitonealdrüsen 321. tuberculöse Tumoren des Peritoneums, das tuberculös infiltrierte und geschrumpfte Netz, Blasentumoren, Tumoren des Beckens, diffuse Vergrößerungen und Verkleinerungen der Leber, Palpation der normalen Leber, die normale Indurität, Palpation der vergrößerten Gallenblase,



Fühlbarkeit von Gallensteinen 322, der Riedel'sche Fortsatz, Schnürlieber, Consistenzveränderungen der Leber, Cirrhose, gelappte Leber, Palpation der dislocierten und beweglichen Niere, Wandernieren, Palpation der normalen Niere 323, Palpation von Milzvergrößerungen, Palpation der unvergrößerten Milz, Methode der Milzpulpation, Palpation der Milz resp. des Zwerchfelles bei linksseitigen pleuritischen Exsudaten 324. Fühlbarkeit der Milz bei Magendilatationen, Palpation der gefüllten Blase. Fühlbarkeit peritonealer Reibegeräusche und peristaltischer Darmgeräusche 325. Fühlbares Plätschern 326.

Palpation des Pharynx 678.

Palpation des Rectums 428.

Palpatorische Herzgeräusche 311.

Palpatorische Percussion 141. Bimanuelle Palpationspercussion 295.

Panaritien bei Nervenkrankheiten 760.

Pankreaszysten, Dämpfung bei denselben 208 f. Untersuchung des Cysteninhaltes 705.

Pankreassteine 444.

Pankreasverdauung. Untersuchung derselben s. Glutoidjodoformreaction.

Pankreatische Fermente. Nachweis derselben in Pankreaszysten 705.

Panniculus adiposus 11.

Papillarlinie 157.

Paracardiale Geräusche, pericardiales Reiben 284. Pleuropericardiales (extrapericardiales, pseudopericardiales) Reiben 286. Präcordiales Emphyseengeräusch 287. Pericardiales Plätschern 288.

Paradigmen physikalischer Lungenbefunde 362 ff.

Paraglobulin, Nachweis im Harn 479.

Paradoxe Puls 116.

Paradoxe Pupillenreaction 808.

Parästhesien 788.

Paragraphie (geschriebene Paraphasie) 849.

Parakresol, positiver Ausfall der Legal'schen Probe bei Gehalt des Harnes an solchem 508.

Paralbumin, Nachweis desselben in Ovarialeystenflüssigkeiten 706.

Paraphasie 844, geschriebene P. (Paragraphie) 849.

Paralyse 714.

Paralyse, progressive, Pupillen bei derselben 802, 803, 808. Sprachstörung bei derselben 852.

Paralysis agitaus, Gang mit Pro- und Retropulsion bei derselben, Körperhaltung bei derselben, Zittern bei derselben 719.

Paraparetischer Gang 855.

Paraphasie 844, vgl. Sprache.

Pararhythmien 901.

Parasiten, thierische, im Harn 576.

Parasiten, thierische, im Sputum 592.

Parasiten, thierische, im Stuhle 444--452.

Protozoön (Amöben, Sporozoön, Flagellaten, Infusorien) 444. Methode der Untersuchung auf Amöben 446. Enthelminthen, diagnostische Vorhemerkungen, Gewinnung von Stuhlbestandtheilen vom Anus und aus dem Rectum zur Untersuchung auf Eier. Diagnose auf Eingeweidewürmer ex juvantibus 446. Charcot'sche Krystalle in den Stühlen von Wurmkranken, eosinophile Zellen im Hute von Wurmkranken 447, 647. Nematoden (Rundwürmer), Ascaris, Oxyuris vermicularis 447. Anchlostomum duodenale, Trichocephalus dispar 448. Trichina spiralis, Anguillula intestinalis und stercoralis, Trematoden, Distomum lanceolatum und hepaticum, Cestoden (Bandwürmer), Allgemeines über dieselben 449. Tänien, Taenia solium 450 und Taenia mediocanellata, Bothriocephalus latus 451.

Parasternallinie 156.

Paresen 714.

Patellarreflex 746, vgl. auch Reflexe.

Pectoralfremitus 296, s. auch Palpation der Lunge und Pleura.

Pectoriloquie 241, s. a. Stimme.

Pectus carinatum 15.

Pendelbewegung des Herzens bei seiner Verdrängung 177.

Pendelrhythmus der Herztöne 259.

Pentosennachweis im Urine 503.

Pepsin, Untersuchung des Pepsingehaltes des Magensaftes 407 f.

Pepton resp. Albumosen im Harn, Nachweis 480, vgl. auch Harn.

Peptonurie 480 vgl. auch Harn.

Percussion vgl. auch die einzelnen Organe, Percussion im allgemeinen, Geschichtliches, Instrumentarium 140. Die verschiedenen Methoden der Percussion, palpatorische Percussion 141. Wert der unmittelbaren Percussion 142. Stäbchen-Plessimeterpercussion, Percussionsauscultation 146. Bimanuelle Palpationspercussion 295. Qualitäten des Percussionsalles und ihre Bedeutung 143. Schematische Uebersicht der Qualitäten des Percussionsalles, Metallklang 145. Bedingungen zu seiner Entstehung und Methode zu seiner Feststellung 146. Höhenwechsel des Metallklanges 202, 204. Münzenklirren oder Geräusch des gesprungenen Topfes Bruit de pot fêlé 203.

Topographische Percussion (percussorische Abgrenzung der Organe, Percussionsschemata, oberflächliche und

tiefe Organdämpfungen, Situs der Organe, Orientierungspunkte und -Linien 147. Bedeutung der leisen Percussion zur Bestimmung oberflächlicher Dämpfungen 150. Nothwendigkeit, dabei das Plessimeter resp. den Finger der linken Hand lose aufzusetzen, tiefe Percussion, tiefe Dämpfungen, Erklärung des Zustandekommens tiefer Dämpfungen 151. Die Bezeichnungen „absolute“ und „relative“ Dämpfung 153. Aufzeichnung von Percussionsbefunden s. Aufzeichnung.

Topographische Percussion der einzelnen Organe s. die betreffenden Organe sowie Baucheingeweide, luft-haltige.

Vergleichende Percussion, Begriffsbestimmung 199. Vergleichende Percussion des Thorax 187. Auftreten von gedämpftem Schalle innerhalb der Lungengrenzen, Nothwendigkeit, die vergleichende Percussion sowohl mit schwachem als stärkerem Schlag auszuführen, Einfluss verschiedener physikalischer Bedingungen auf das Resultat der vergleichenden Percussion 188. Die Dämpfung des Lungenschalles bei den einzelnen Affectionen (Pleuritis, Pneumonie etc.) s. die betreffenden Affectionen, Auftreten von abnorm lautem (hypersonorem) und tympanitischem Schall innerhalb der Lungengrenzen vgl. auch die einzelnen Affectionen, bei denen hypersonorer Schall vorkommt (Infiltrationen, Lungenödem, Pleuritis, Pneumothorax, Hüllen etc.) 200. Auftreten von Metallklang über dem Thorax 202. Münzenklirren (Geräusch des gesprungenen Topfes, bruit de pot fêlé) über dem Thorax 203. Höhenwechsel des Percussionsschalles über dem Thorax, Wintrich'scher Schallwechsel und William'scher Trachealschall 204. Gerhard'scher Schallwechsel 205. Friedreich'scher oder respiratorischer Schallwechsel, Biermer'scher Schallwechsel 206. Höhenwechsel des Metallklanges 202.

Vergleichende Percussion des Abdomens, Zunahme der Lautheit des Abdominalschalles 207. Dämpfung des Abdominalschalles, bei Abnahme des Luftgehaltes der Därme, bei Füllung der Därme mit flüssigen und festen Massen, bei Tumoren im Abdomen, über contractierten Darmschlingen 207, bei entzündlichen Infiltrationen der Darmwand und des Peritoneums, bei Flüssigkeitsergüssen in die Bauchhöhle und Baucheysten 208, bei Verdickung der Bauchdecken durch Fett oder Oedem 209.

Percussionsauscultation zur Wahrnehmung von Metallklang 46.

Pericardialergüsse, hypersonorer Lungenschall in der Nachbarschaft derselben 200. Herzdämpfung bei denselben 175, s. auch Pericarditis.

Pericardiales Plätschern 288.

Pericardialverwachsung s. Herzbeutelverwachsung.

Pericarditis, Gesamtbild 359. Herzdämpfung bei exsudativer P. 175. Pleuropéricardiales Reiben 286. Pericarditisches Reiben 284. Unterscheidung zwischen pleuropéricardialen und pericardialen Reiben 286. Abschwächung der Herztöne bei Pericarditis 250. Systolische Einziehung der Herzspitze bei Pericardialverwachsungen 305. Pulsus paradoxus bei P. 116. Diastolischer Venen-collaps bei Herzbeutelverwachsung 140. Pericardreflexe 746, vgl. auch Reflexe.

Periphere Lähmungen, Schema für die Untersuchung derselben 857 f.

Peripneumonische Einziehung oder Furebe 67.

Perihepatisches Reiben 294, 325.

Perisplenitisches Reiben 291, 325.

Peristaltik, sichtbare bei magneren Bauchdecken, bei Magen- und Darmstenosen 312 f.

Peritoneum, Tumoren desselben 302.

Peritonitis, chronische, freie Ergüsse bei derselben, Percussion derselben 208.

Peritonitische Exsudate, abgekapselt 320.

Peritonitische Reibegeräusche 294.

Perityphlitis, Eiterstühle bei derselben 441. Verhalten der Exsudate bei derselben für die Palpation 320. Protopunction bei derselben 707.

Perniciöse Anämie, Blutbefund bei derselben 657.

Perturbatio critica 56.

Petechien 39.

Pettenkofer'sche Probe auf Gallensäuren 499.

Pfeifende Rasselgeräusche 231.

Pflanzenkost, Harn bei derselben 471.

Pfortaderstauung, Ergüsse und Collateral-kreisläufe bei solcher 313 f.

Pfröpfe, Dittrich'sche, im Sputum 584.

Pharyngomycosis sarcinica 603.

Pharynxblutungen, Sputum bei denselben 609.

Phenacetinnachweis im Harn 514.

Phenolnachweis im Harn 514.

Phenolphthalein als Indicator für die Bestimmung der Reaction des Harnes 514, zur Titrirung von Magensaft 390.

Phenylhydrazinprobe auf Zucker 509.

Phloroglucin-Vanillin als Salzsäurereagens 390.

Phonendoskop 210, Anm.

Phosphate des Harnes, Verhalten derselben bei der Koehprobe auf Eisens



vgl. diese, Bestimmung der Phosphate im Harn 545.  
 Phosphate und Carbonate als Harnsedimente 556.  
 Phosphaturie, sog. 557.  
 Phosphorsaure Ammoniakmagnesia als Sediment im Harn 557.  
 Phrenicus, Ursprung desselben, Innervation des Diaphragmas 878, 881, 883.  
 Phthise, Befund bei derselben, Paradigma 364. Abschwächung des Athemgeräusches bei derselben 218. Die übrigen bei derselben vorkommenden Athemgeräusche s. diese, Fiebercurve 62. Sputum bei Phthise 605.  
 Phymatorhusin, Nachweis im Harn 492.  
 Pigmentgehalt des Blutes 648.  
 Pigmentgehalt des Sputums 579 ff.  
 Pigmentierungen der Haut 29. Brünnetter Typus, Pigmentierungen in der Schwangerschaft, Sommersprossen (Epheliden), Pigmentierungen bei juckenden Hautkrankheiten (Vagantenhaut), bei Melanosarkom, Lungentuberculose 29. nach Masern, Sinapismen, Vesicatoren, Lebensweckerapplicationen, bei Morbus Addisoni, bei Leberkrankheiten, Bronzediabetes 30, Argyrie, Arsenmelanose, bei verschiedenen Hautkrankheiten 31.  
 Pigmentierung der Mundschleimhaut bei Morbus Addisoni und bei gesunden Menschen 30.  
 Pikrinsäureprobe auf Eiweiss 478.  
 Pikrinsäurevergiftung, Gelbfärbung der Haut bei derselben 27.  
 Pirin'sche Probe auf Tyrosin 510.  
 Pityriasis tabescentium 46.  
 Placentargeräusch 294.  
 Plätschern, Plätschern in der Magengegend, diagnostische Verwertung desselben 369.  
 Pericardiales Pl 288. Pleurales Pl (vgl. Schüttelgeräusche) 239. Plätschern in der Darmegegend 326. Schüttelgeräusch beim Vorhandensein von Gas und Flüssigkeit in der Bauchhöhle 294.  
 Plätschern bei Perityphlitis 326.  
 Plantarreflex 745.  
 Pleiochromer Icterus 28.  
 Pleura, Palpation derselben, s. Palpation.  
 Pleuraergüsse s. Pleuritis, Hydrothorax, Pneumothorax etc.  
 Pleurales Reiben s. Reibegeräusche.  
 Pleurale Schüttelgeräusche, Succussio Hippocratis 239.  
 Pleuritis, Charaktere der pleuritischen Dämpfung 190. Ursache der Form der pleuritischen Dämpfung 191. Dämpfung im halbmondförmigen Raume, Beweglichkeit pleuritischer Dämpfungen 193. Percussionsverhältnisse bei pleuritischen Schwarten, Beurtheilung der Grösse pleuritischer Exsudate nach der Dämpfung 194. Abnorm lauter (hypersonorer) Schall oberhalb pleuritischer Exsudate

200. Herzdämpfung bei P. 177. Leberdämpfung bei P. 181. Milzdämpfung bei P. 184. Pleuritische Reiben s. Reibegeräusche, abgeschwächtes Athmen bei P. s. Vesiculärathmen, Bronchialathmen bei P. s. Bronchialathmen, Paradigma des physikalischen Gesamtbildes eines pleuritischen Exsudates s. die Abbildungen Fig. 96 auf S. 362, Fig. 62 auf S. 191 und Fig. 63, S. 195.  
 Pleuritis pulsans 295.  
 Pleuritis purulenta, Sputum bei Perforation einer solchen in die Lunge 607.  
 Pleuritis serosa, Sputum bei Perforation einer solchen in die Lunge 607.  
 Pleuropericardiales Reiben s. Reibegeräusche.  
 Plexus brachialis und lumbosacralis, Anatomie 874, 883 f.  
 Pneumatometrie und Spirometrie 82.  
 Pneumocard s. Pneumopericard.  
 Pneumokoniosen 581.  
 Pneumonie, Dämpfung bei derselben, hypersonorer Schall bei derselben 198. Im übrigen vergleiche man in Betreff des physikalischen Befundes die einzelnen Zeichen (klingendes Rasseln, Bronchialathmen etc.). Paradigma des physikalischen Gesamtbildes der croupösen Pneumonie Fig. 98, S. 363, der katarrhalischen Pneumonie Fig. 100, S. 364. Fiebercurve der croupösen Pneumonie 55. Sputum bei derselben 606.  
 Pneumoniekokken, Fränkel'sche, Friedländer'sche 599. Vorkommen der Fränkel'schen Pneumoniekokken in der normalen Mundflüssigkeit und diagnostische Bedeutung derselben 599. Fränkel'sche Pneumoniekokken bei Bronchopneumonie 606.  
 Pneumomycosis aspergillina und mucorina 603, sarcinea 603.  
 Pneumopericard, Metallklang bei demselben 203, sonstige Percussionsverhältnisse 168. Pericardiales Plätschern 288. Metallische Herztöne bei demselben 250, 253.  
 Pneumoperitoneum, Percussion des Abdomens bei demselben 207. Schüttelgeräusche bei demselben 294.  
 Pneumothorax, Auscultation, besonders in demselben entstehende Geräusche, pleurales Schüttelgeräusch Succussio Hippocratis, Wasserpleifengeräusch (Lungenfistelgeräusch), Geräusch des fallenden Tropfens 239. Athemgeräusch bei demselben, amphorisches und metallisches 224, abgeschwächtes 219. Percussion, Dämpfung der mit Pneumothorax verbundenen Pleuraexsudate 197. Lagewechsel der Dämpfung 201. Hypersonorer Schall bei Pn 200. Ausdehnung der Grenzen des lauten Schalles am



- Thorax bei Pn. 201. Metallklang bei demselben 202. Höhenwechsel des Metallklanges bei Pneumothorax 202. Biermer'scher Schallwechsel 206. Herzdämpfung bei linksseitigem Pneumothorax 168. Paradigma des physikalischen Gesamtbildes des Pneumothorax s. Fig. 65, S. 201 und Fig. 97, S. 363.
- Pocken, Abschuppung 46. Fiebercurve 58. Hautblutungen bei denselben 39.
- Poikiloblasten 638.
- Poikilocytose 635.
- Pointes de feu, Narben nach solchen 46.
- Polarimetrische Zuckerbestimmungen 528.
- Polarisationsinstrumente zur Harnzuckerbestimmung 528.
- Pollakiurie 465.
- Polyästhesie, succedane 729, simultane 741.
- Polyn neuritis, Schweissproduction bei derselben, Oedem bei derselben 763.
- Polypnie 71.
- Polyurie 464.
- Polychromatophile Veränderung der rothen Blutkörperchen 636.
- Posner'sche Methode zur quantitativen Beurtheilung der Eiterbeimengung zum Harn 576.
- Posticuslähmung 830.
- Präcordiales Emphysem, Percussion bei demselben 165. Auscultation, präcordiales Emphysemgeräusch 287.
- Prä systolische Geräusche s. Herzgeräusche.
- Predigerhand 718.
- Presbyopie, Grösse ihres Betrages in den verschiedenen Altern 810.
- Priapismus 762.
- Probe frührstück 384, vgl. auch Magenuntersuchung, Universalprobe frührstück nach Sahli und Seiler 412 ff.
- Probemittagessen nach Riegel 383, 411.
- Probepunctionen, Probepunctionen im allgemeinen, Probepunctionsspritzen 697. Verfahren bei der Probepunction, Palpation mittelst der Probepunctions cannüle 698. Aspiration von festen Gewebsbestandtheilen, Untersuchung der durch Probepunction entleerten Flüssigkeiten, makroskopisches und mikroskopisches Verhalten derselben, Eiweissgehalt 699. Specifisches Gewicht, Gehalt an weissen Blutkörperchen, Nucleoalbumingehalt 701. Bakteriologische Untersuchung 702. Entleerung von Gas durch die Probepunction, Bedeutung der Probepunction für die Vorannahme therapeutischer Punctionen 702.
- Spezielleres über Probepunctionen einzelner Krankheitszustände: Probepunctionen der Pleura 702. Punction zum Nachweis von Lungen Tumoren 703. Probepunctionen des Mesenteriums 704. Probepunctionen von intrahepatischen und abdominalen Tumoren und Cysten, Nachweis von Myelinkörperchen bei der Probepunction von Lungenaffectionen (insbesondere bei Tumoren), von Gallenbestandtheilen in Gallenblasencysten, Nachweis von Echinococcustheilen in Echinococcussäcken, von Fermenten sowie Leucin und Tyrosin in Pankreaszysten, von Bernstein in Echinococcusschmelze 705. Nachweis von Paralbumin in Ovarialcysten, von Harnstoff in Cysten der Harnwege 706. Milzpunctionen 706. Probepunctionen bei Perityphlitis, Lumbalpunction des Wirbelcanales 707. Druckmessungen bei derselben, Beschaffenheit der entleerten Flüssigkeit 709. Bakteriologische Untersuchung derselben, Vorsichtsmaassregeln bei der Punction des Lumbalcanales 710.
- Prognosestellung bei Lähmungen durch die elektrische Untersuchung 785.
- Propeptonurie 480.
- Propulsion 856.
- Protagon im Sputum 595, im Gewebeaff bei Lungenaffectionen, speciell Lungentumoren 704.
- Pseudoacholie der Faeces 439.
- Pseudobulbare Symptome bei beidseitiger Hemisphärenherden 836.
- Pseudogallensteine 443.
- Pseudohemisyctolie 307.
- Pseudohypertrophie der Muskeln 756.
- Pseudokrise 56.
- Pseudoleukämie, Blutbefund bei derselben 658 f.
- Pseudolymphocyten 640.
- Pseudomotorische Wirkung der Lingualreizung bei Hypoglossuslähmung 834.
- Pseudopericardiales Reiben 286.
- Pseudoperityphlitis 319.
- Psoriasis linguae 673.
- Psyche, Untersuchung derselben 711 bis 714.
- Ptois und sympathische Ptois 798.
- Pueriles Athmen 217.
- Pulmonalisinsuffizienz, hydraulisches Schema, klinische Erscheinungen und diagnostisches Schema derselben 3544.
- Doppelton über der Lunge und accentuirt Athemgeräusch bei derselben 352.
- Vorkommen relativer Pulmonalisinsuffizienz bei Mitralkstenose 352.
- Pulmonalstenose, hydraulisches Schema, klinische Erscheinungen und diagnostisches Schema derselben 353 f. Lungen tuberculose und Trommelschlaggeräusch bei derselben 354.
- Pulmonalklappe, Projections- und Auscultationsstelle derselben 247.
- Puls s. Arterienpuls.
- Pulsatio epigastrica 311.
- Pulsationen im Bereiche der Lunge und Pleura, bei pulsirenden Tumoren, bei

Mitralfehlern und Pulmonalinsuffizienz, bei pulsierender Pleuritis 295 f.  
 Pulsatorische Wahrnehmungen, abnorme, in der Herzgegend und ihrer Nachbarschaft s. auch Herzstoss, Pulsationen der entblösten Aorta und Art. pulmonalis, Pulsation der vorderen Ventrikelwandungen 309 und der Vorhöfe, Pulsationen bei Aortenaneurysmen, fühlbarer Semilunar- und Atrioventrikularklappenstoss 310 f. Epigastrische Pulsation, Pulsation der Bauchaorta, Leberpuls 311.  
 Pulsbeschleunigung 92.  
 Pulscurven s. Sphygmographie.  
 Pulsfrequenz 90, 114.  
 Pulsus bigeminus 114, 306, Nachtrag 903.  
 Pulsus celer, tardus etc. s. Arterienpuls.  
 Pulsus paradoxus 116.  
 Pulsus trigeminus 114.  
 Pulsverlangsamung 93.  
 Pulsverschiedenheit an den verschiedenen Arterien bei Aortenaneurysma 378.  
 Puncta maxima und minima der Herzgeräusche 276.  
 Punktierter Erythrocyten 637.  
 Pupille 802, s. auch Augenmuskelnerven.  
 Purpura, P. pulchosa, P. variolosa 39.  
 Pylorus, Lage desselben Fig. 47, S. 135, 321.  
 Pylorusincontinenz 388.  
 Pylorusstenose, sichtbare Magenperistaltik bei derselben 313.  
 Pyopneumothorax s. Pneumothorax.  
 Pyrogallussäurevergiftung, Hämoglobinurie bei derselben 484.

#### Quecksilbernachweis im Harn 518.

Rachen, Untersuchung desselben 673 ff.  
 Raddrehungen der Augen s. Augenmuskelnerven.  
 Radialpuls s. Arterienpuls.  
 Rasselgeräusche (Ronchi), Definition, Verfahren zum Nachweis von Rasselgeräuschen 227, Fühlbarkeit, Fortleitung derselben, feuchte oder blasige Rasselgeräusche, grob- und feinblasige 228. Feinstblasige Rasselgeräusche, sogenanntes Knisterrasseln oder subcrepitierendes Rasseln 229 f. Verschiedene Bedeutung von feinblasigen und grobblasigen Rasselgeräuschen, Bedeutung englocalisierter Rasselgeräusche, Unterschied der Bedeutung feuchter und trockener Rasselgeräusche 230. Gemischtblasige Rasselgeräusche, kontinuierliches Rasseln 230 Trockene Rasselgeräusche (knackende und musikalische), Entstehung knackender Rasselgeräusche, knackende Rasselgeräusche bei fehlendem Secret, durch

Gewebsverschiebungen entstehend, Entstehung musikalischer Rasselgeräusche 231, Bezeichnungen für die verschiedenen Arten der letzteren (Schnurren und Pfeifen etc.), Fortleitung und Fühlbarkeit trockener Rasselgeräusche, klingende (consonierende) und klanglose (nicht consonierende) Rasselgeräusche 232. Consonanztheorie und Widerlegung der Fortleitungstheorie der klingenden Rasselgeräusche, metallische Rasselgeräusche 233. Geräusch des fallenden Tropfens als metallisches Rasselgeräusch, diagnostische Bedeutung der klingenden Rasselgeräusche, das Knistern oder Crepitieren, Crepitatio indux und redux 234. Verschiedenheit des Knisterns von feinblasigem Rasseln 235. Expiratorisches Knistern, Cardiopneumatische Geräusche, systolisches Rasseln (systolisches Knistern) 236.

Raynaud'sche Krankheit 760.

Reaction des Blutes 612.

Reaction des Harnes 471, quantitative Bestimmung derselben 547 (vgl. auch Harnuntersuchung). Ursache der normalen sauren Reaction des Harnes 471.

Reaction des Magensaftes 389.

Reaction der Sputa 578.

Reaction, elektrische, s. elektrische Untersuchung.

Recidive 61.

Rectum s. Darm.

Rectumcarcinom, Stühle bei demselben 458.

Rectumdiarrhöe 437, 458.

Recurrents, Fiebercurve 61. Recurrens-spirillen im Blute 649.

Reducteur de potentiel 765.

Reflexe, Prüfung derselben, wechselndes Verhalten der Reflexe zu verschiedenen Zeiten, Pflüger'sches Gesetz der Ausbreitung der Reflexe, normale Hautreflexe, Fusssohlen- (Plantar-), Cremasterreflexe, Obliquus- oder Leisten-, Bauchreflexe, Interseapular-, Glutäal-, Analreflexe, Sehnen-, Periost- u. Gelenkreflexe, Patellarreflex (Kniephänomen), Achillessehnenreflex, Fussphänomen 746. Handklonus, Jendrassik'scher Kunstgriff, Constanz resp. Häufigkeit des Vorkommens der normalen spinalen Reflexe 747. Neuere Anschauungen über die Reflexe, Bastian 748. Jendrassik 749. Eigene Auffassung 751—753. Erklärung des Verhaltens der Reflexe bei cerebralen und spinalen Läsionen nach dieser Auffassung, Stauung der Reflexe 752. Die quantitativen Veränderungen der Reflexe in ihrer diagnostischen und prognostischen Bedeutung 753. Qualitative Veränderungen der Reflexe, pathologische Reflexe 755.

Reflexempfindung 741 f.



- Regurgitation der Speisen infolge von Oesophagusstenosen, Unterscheidung derselben vom Erbrechen 376.
- Reibegeräusche. Pleurale R. 236. Charakter und Entstehung derselben, Unterscheidung von Rasselgeräuschen und Knistern, von Bronchialathmen und saeculiertem Athmen 237. Pleuropericardiale (pseudopericardiale, extrapericardiale) Geräusche 238, 286 (vgl. auch pericardiales Reiben). Verhalten der pleuralen Reibegeräusche bei pleuritischen Exsudaten 238. Pericardiale R. 284. Peritoneale R. 294, 325.
- Reiswasserstühle bei Cholera 458.
- Reizerscheinungen. Motorische R. 715, s. a. Motilität. Sensible R. 738, s. a. Sensibilität.
- Reizhaare 727, 729.
- Reizungsformen (Leukocyten) 640.
- Relapse bei Recurrens 61.
- Resorcin, Harnfärbung nach Gebrauch von R. 469.
- Resorptive Thätigkeit des Magens, Prüfung derselben mittelst der v. Mering'schen Methode 435.
- Respiration s. Athmung.
- Respiratorische Bewegungserscheinungen an den Venen 133.
- Respiratorischer Schallwechsel 206.
- Restbestimmung des Mageninhaltes 416.
- Retention von Harn und Stuhl s. Blasen- und Mastdarmfunctionen.
- Retention im nüchternen Magen 385.
- Retinitis albuminurica und diabetica 694.
- Retroperitonealdrüsentumoren, Diagnose derselben 321.
- Retropharyngealabscesse 670, 678.
- Retropulsion 856.
- Rhachitischer Schädel 19.
- Rhachitischer Thorax 15.
- Rhachitische Zähne 670.
- Rhagaden an den Mundwinkeln von Kindern als Zeichen hereditärer Syphilis 670.
- Rhamnusharn 470, 515.
- Rheumharn 479, 515. Nachweis des Rheumfarbstoffes im Harn 515.
- Rhinopharyngoskopie, directe, nach Lindt 678.
- Rhinoskopie, Rhinoscopia anterior 690. Rh. posterior 691.
- Rhonchi s. Rasselgeräusche.
- Rhythmus der Herztöne s. diese.
- Rhythmus des Pulses s. Arterienpuls.
- Riechstoffe im Harn 470.
- Riedel'scher Fortsatz der Leber 323.
- Riesenblutkörperchen 637.
- Rinne'scher Versuch 825.
- Risus sardonius 8.
- Roberts'sche Methode der Zuckerbestimmung durch Gährung 536.
- Röntgenuntersuchung des Magens 384.
- Röthung der Gesichtshaut 21.
- Rollbewegungen bei Kleinhirnkranke 721.
- Romberg'sches Symptom 857.
- Ronchi s. Rasselgeräusche.
- Rosenbach'sche Modifikation der Gmelin'schen Probe auf Gallenfarbstoff 489.
- Rosenbach'sche Reaction des Harnes 438.
- Rosenkranz, rhachitischer 16.
- Roseola 44.
- Rothe Blutkörperchen s. Blut.
- Rubner'sche Zuckerprobe 499.
- Rüben, Harnfärbung nach Genuss von solchen 470.
- Rückenlage, active und passive 8.
- Rückenmarksegmente, Localisation der Functionen in denselben 869—887.
- Rückenmarkswurzeln 869—887.
- Rückenstarre 716.
- Rundwürmer in den Fäces 447, s. auch Parasiten.
- Saeculiertes Athmen 220.
- Saccharometer, Einhorn'sches 527.
- Säuglingststuhl, normaler 438, diarrhoischer 439.
- Salicylsäurenachweis im Harn 514.
- Salkowski'sche Methode der Alloxankörperbestimmung 541.
- Salol, Verhalten des Harnes nach Einnahme von S. 469. Verwendung des S. zur Prüfung der Magenmotilität 377 f.
- Salpetersäureprobe auf Eiweiss 477. Verhalten der Urate, der Harnsäure und der Harzsäuren, der Albumosen und des Nucleoalbumins bei derselben 477 f.
- Salzsäure des Magensaftes s. Magen. Untersuchung.
- Salzsäuredeficit und -Überschuss. Bestimmung desselben im Magensaft 400 f. Bedeutung dieser Bestimmungen 403.
- Sanduhrform des Magens 383.
- Santalöl, Nachweis im Harn 515.
- Santonin, Nachweis im Harn 515.
- Santoninharn 470, 515.
- Sarcine im Mageninhalt 373, im Sputum 602.
- Sargdeckel (Tripelphosphatkrystalle), im Auswurf 591, im Stuhle 458, im Urin 557.
- Säurefeste, tuberculoideähnliche Bacillen. Unterscheidung derselben von Tuberkelbacillen s. Smegmabacillen.
- Segmentinnervation, spinale, der Sensibilität, der Motilität und der Reflexe s. Localisation, spinale.
- Scandierende Sprache bei multipler Sklerose 852.
- Scapularlinie 157.
- Schachtelton der Lunge bei Emphysem 200.
- Schallqualitäten bei der Percussion 143. s. a. Percussion.



Schallwechsel s. Höhenwechsel des Percussionsschalles.

Schamritze 23.

Scharlach, Abschuppung 46, Fiebercurve 58, Hautblutungen 39, Zunge 673.

Schemata zur Aufzeichnung physikalischer Befunde 147 f., s. a. Formulare.

Schichtung der Sputa 682.

Schielen, paralytisches und concomitieren- des 794

Schimmelpilze in der Lunge und im Sputum 603.

Schlaftrigkeit, Schlafsucht 711.

Schleim(Mucin)gehalt des Auswurfes 578, des Mageninhaltes 410, der Fäces 440, 460.

Schleimsedimente des Harnes 561.

Schlund, Untersuchung desselben, s. Mundhöhle.

Schlundsonde, Einführung derselben zur Untersuchung des Oesophagus 679 (s. auch Speiseröhre), zur Untersuchung des Magens 379.

Schmerzen 738, vgl. auch Sensibilität (sensible Reizerscheinungen).

Schmerzempfindung, Prüfung derselben 729, s. auch Sensibilität.

Schmerzpunkte 729. Neuralgische Schmerz- (Druck)punkte 739.

Schnellender Puls (pulsus celer.) s. Arterienpuls.

Schnürleber, Palpation 323, Abbildung 324.

Schnurren s. Rasselgeräusche (trockene).

Schönbein-Almén'sche Blutprobe 485 und 462.

Schreibcentrum, Ablehnung eines besonde- ren Sch. 847.

Schreibkrampf, Steigerung der mechani- schen Erregbarkeit der Nerven bei demselben 764.

Schrumpfung der Lunge s. Lungen- schrumpfung.

Schrumpfungen des Thorax 17.

Schüttelfrost bei Pneumonie und Erysipel 56, bei Intermittens 59, bei Pyämie, Endocarditis, Gallensteinen, Infarcten 62.

Schüttelgeräusch, pleurales, bei Pyopneu- mothorax (Succussio Hippocratis), Unterscheidung desselben von Schüttel- geräuschen, die im Pericard, Peritoneum, in Lungencavernen oder im Magen zu- stande kommen 239. Schüttelgeräusche über dem Abdomen 294, über Lungen- cavernen 239.

Schultze'sche Elementarkörnchen 647.

Schusterbrust 16.

Schwangerschaft, Cruraldoppelton in der- selben 289, Uterus bei derselben 187, 325.

Schwarten, fibrinöse, infolge von Pleuritis, Dämpfung durch solche bedingt, Unter- scheidung von Exsudatdämpfungen 194.

Schwefelsäure und gepaarte Schwefel- säure, Bestimmung im Harn 545.

Schwefelwasserstoff im Harn 470.

Schwefelwasserstoffvergiftung, Blut bei derselben 666, Hämoglobinurie bei der- selben 484.

Schweissabsonderung 31. Kritischer Schweiß, hektischer Schweiß, Schweiß- production und Schweisshemmung durch Medicamente, Schweissproduction bei Nephritis, Harnstoffkrystalle aus dem Schweiß von Nephritiskranken 32, gefärbte Schweiß 33, Schweissabson- derung bei Affectionen des Nerven- systemes, halbseitiger Schweiß bei Sympathicusaffectionen, Schweisspro- duction bei Polyneuritis 763. Schweiß- production bei Facialislähmung 819.

Schweiß bei Icterus 27.

Schweissfriesel 45, epidemischer Schweiss- friesel 32.

Schwirren, fühlbares, über dem Herzen 311.

Sclerose, multiple, Zittern bei derselben 719.

Scorbut, Zahnfleisch bei demselben 672.

Secretorische Verhältnisse bei Erkran- kungen des Nervensystemes, Prüfung derselben, Schweißsecretion, Hemihyper- ridrose und Hemianhidrose, Schweiß- production bei Polyneuritis, Urinsecretion bei Nervenaffectionen, Urina spastica, Glycosurie, Diabetes mellitus und insi- pidus auf nervöser Basis 763, s. auch Schweißabsonderung und Speichel- secretion.

Sedimente des Harnes s. Harnsedimente.

Sedimentierung des Harnes 551.

Seelenblindheit, Untersuchung bei der- selben 853. Diagramme zur Erklärung des Vorkommens von Seelenblindheit mit Hemipie durch beidseitige Läsionen des Occipitalhirnes 854. Schema für die Untersuchung von Seelenblinden.

Segmentinnervation s. Localisation, spi- nale.

Sehnenreflexe 746, vgl. auch Reflexe.

Sehschärfe s. Opticus.

Seitenlage, active und passive 8.

Seitenzwangslage 9, bei Kleinhirnkran- ken 721.

Semilunarklappenschluss, fühlbarer 310.

Sennaharn 470, 515.

Seniles Zittern 719.

Sensibilität, Prüfung derselben, Allge- meines, Simulation von Sensibilitäts- störungen 725. Sensible Lähmungs- erscheinungen, Prüfung der einfachen sensiblen Functionen, Berührungs- und Druckempfindung 726. Belastungs- schwellenwert, Unterschiedsschwellen- wert der Belastung 727. Eulenburgs Barästhesiometer, Druckpunkte, Unter- suchung derselben mittelst der v. Frey-

- schen Reizhaare 727. v. Freys Aesthesiometer 728. Schmerzempfindung, Verlangsamung derselben, succeedane Polyästhesie, Prüfung der Schmerzempfindung durch Reizhaare, Schmerzpunkte 729. Wärme- und Kälteempfindung der Haut, Indifferenzbreite der Temperatur 730. Wärme- und Kältepunkte, Innervationsgefühl oder sog. Kraftsinn, Beurtheilung der Bewegungsvorstellungen 731. Der sog. Ortsinn 733. Der sog. Muskelsinn oder das Muskelgefühl, Prüfung der Sensibilität der Knochen 734. Prüfung complicierter sensibler Functionen, Prüfung der Wahrnehmung und Beurtheilung activer Bewegungen der Extremitäten, Prüfung der Wahrnehmung passiver Bewegungen (Lagewahrnehmungen) der Extremitäten 736. Prüfung der Tastwahrnehmungen (stereognostischen Wahrnehmungen), Bemerkungen zur Methodik der Sensibilitätsprüfungen 737.
- Sensible Reizerscheinungen, Parästhesien, Spontanschmerzen, Paranechymschmerzen und neuralgische Schmerzen 738, neuralgische Druckpunkte, lancinierende Schmerzen, Kopfschmerzen 739. Hysterische und andere central bedingte Schmerzen, sog. Gelenkneuralgien, Anaesthesia dolorosa, Hyperalgesie (Hyperästhesie) und Druckempfindlichkeit, Druckempfindlichkeit der Nervenstämme, Mitempfindung (Reflexempfindung), Irradiation von Schmerzen, Kitzel, simultane Polyästhesie, Hyperalgesien der Haut bei Erkrankung tiefer Organe 742. Die Untersuchungen von Heud 742 ff.
- Sensibilitätsbegrenzen bei Querläsionen des Rückenmarkes, bei Läsion sensibler Wurzeln und bei Wirbelläsionen 870 ff.
- Sensible Nerven, periphere Vertheilung derselben auf der Haut, Abbildungen 862—867.
- Sensorische Aphasie s. Sprache.
- Septumdefecte des Herzens 356.
- Serumeiweiss, Eigenschaften, Tabelle 475. Nachweis im Harn 475.
- Serumexantheme 45.
- Serumglobulin, Eigenschaften, Tabelle 475. Nachweis im Harn 479.
- Sichtbare Bewegungserscheinungen an den Gefässen 132.
- Siderosis der Lunge, Sputum bei derselben 581.
- Signe du cordon 18.
- Silbenstolpern 852, vgl. Sprache.
- Simulation von Sensibilitätsstörungen 725, von einseitiger Blindheit 792, von Gehörstörungen 826.
- Sjöqvist'sche Methode der Salzsäurebestimmung 397.
- Situs der Organe 154.
- Situs inversus, Herzdämpfung bei demselben 177.
- Skatolfarbstoffe, rothe, im Harn 493.
- Skatolgeruch des Stuhles 439.
- Skoliotische Ischias 856.
- Smegmabacillen im Harn, Unterscheidung derselben von Tuberkelbacillen 575, im Sputum 596.
- Sommersprossen 29.
- Somnambulismus 712.
- Somnolenz 711.
- Sondeneinführung s. Schlundsonde.
- Soor (Oidium albicans) im Sputum 604.
- Soorbelag der Mundschleimhaut 673, 678.
- Sopor 711.
- Soxhlet-Allihn'sche Zuckerbestimmung 522.
- Spaltung der Herztöne s. Herztöne.
- Spannung des Pulses s. Arterienpuls.
- Spasmen 716.
- Spastischer und spastisch-paretischer Gang 855 f.
- Specificisches Gewicht des Harnes 466.
- Spectra, die klinisch wichtigsten 463.
- Spectroskopische Untersuchung, Technik 462.
- Spectroskopischer Blutnachweis im Harn 486, in den Fäces 462.
- Speculumuntersuchung des Darmes 429.
- Speichel bei Icterus 27.
- Speichelsecretion 678, bei peripherer Facialislähmung 819, bei Bulbärparalyse 824.
- Speiseröhre, Untersuchung derselben, äussere Untersuchung, Sondierung, Methode der Sondierung 679. Dimensionen der Speiseröhre, Stenosen der Speiseröhre 680. Auscultation der Speiseröhre, Schluckgeräusche, Percussion der Speiseröhre, Oesophagoskopie 682.
- Spermatozoen im Harn 572.
- Sphygmographie des arteriellen Pulses 99 (vgl. auch Arterienpuls). Die verschiedenen Sphygmographen (Landois, Sommerbrodt, Riegel, Dudgeon, Jaquet, v. Frey), Application des v. Frey'schen Sphygmographen 100, des Jaquet'schen Sphygmographen 101. Wünschbarer Grad der Federspannung bei der Sphygmographie 113. Deutung der normalen Pulscurve, Factoren, welche ihre Form beeinflussen 103. Katakata- und anakrote Erhebungen 104. Rückstosselevation, dirote Erhebung, Elasticitätselevationen 105. Landois' Sätze über das Vorkommen der Elasticitätselevationen und der diroten Erhebung. Sätze über die Gesamtform des Sphygmogrammes nach Marey und Landois, Construction des vereinfachten Sphygmogrammes 106 (Anmerkung). Bedeutung der anakroten Erhebung nach Landois, Beeinflussung der Form



des Sphygmogrammes durch die Pulsfrequenz. Erklärung der secundären Elevationen nach v. Frey und Krehl 107. Einfluss der Athmung auf die Pulseurve 108. Verschiedenheit der Wirkung rascher und langsamer Athmung 109. Abhängigkeit der Beeinflussung von der Höhe des arteriellen Druckes, weitere Einflüsse auf die Pulseurve 110.

Diagnostische Bedeutung der Pulseurve, Wert des Sphygmogrammes 110. Schwierigkeiten seiner diagnostischen Verwertung, Zurückweisung der Ansicht, dass locale Veränderungen der Radialis das Sphygmogramm ebenso sehr verändern, wie Veränderungen der allgemeinen Circulation 111. Wünschbarer Grad der Federspannung 113. Frequenz des Pulses im Sphygmogramm, Grösse des Pulses im Sphygmogramm, Rhythmus des Pulses im Sphygmogramm 114. Pulsus aequalis und inaequalis, p. inaequalis periodicus 115. Pulsus alternans, bigeminus alternans und paradoxus 116. Celerität des Pulses im Sphygmogramm, Pulsus tardus und celer 117. Schwierigkeit, aus der Steilheit der Pulseurve Schlüsse zu ziehen 119. Spannung des Pulses im Sphygmogramm (Polykrotie, Dikrotie, Anakrotie, Monokrotie), Schlüsse auf den Blutdruck 120. Specifische Sphygmogramme 122.

Praktische Beispiele für die Anwendung der Sphygmographie 123.

Pulscurven bei Aorteninsufficienz 117, bei Aortenstenose, bei Arteriosclerose, bei chronischer Nephritis 118, bei Fieber 120, bei Bleikolik 121, bei compensierter Mitralkstenose, bei compensierter Mitralsufficienz 122, bei pulsus bigeminus, bei Pulsus trigeminus 114, bei Pulsus alternans und bigeminus alternans, bei Pulsus paradoxus 116.

Sphygmomanometrie und Tonometrie, das alte und neue Sphygmomanometer von v. Basch, Potain'sche Modification dess. 124. Sphygmomanometer von Mosso 127. Instrument zur Blutdruckmessung von Hürthle 129. Verfahren der Blutdruckmessung nach v. Frey 129, nach Riva-Rocci 130, mittelst des Gärtnerschen Tonometers 131.

Spiegelschrift der Aphasischen 853.

Spiralen, Curschmann'sche, im Sputum 584.

Spirometrie und Pneumatometrie 82.

Spitzenstoss s. Herzstoss.

Sprache, Störungen derselben, Begriff und Schema der Sprachbahn, wirklicher Verlauf der Sprachbahn 839. Störungen der Sprache als Ausfallerscheinungen, Begriff der Aphasie und Anarthrie,

Charakter der anarthrischen Sprachstörung, Anarthrie durch unvollständige Läsion der compacten Sprachbahn 841 und beim Abklingen von Aphasien, Untersuchung auf Anarthrie, Aphasie (und Agraphie, Alexie), physiologischer Mechanismus d. centralen Sprachbildung 842. Schema des primitiven Sprachapparates des Kindes. Schema des Apparates der bewussten Sprache 843. Die verschiedenen Arten von Aphasie ohne Berücksichtigung des Schreibens, motorische, sensorische, corticale, subcorticale und transcorticale Aphasie, Berechtigung der Bezeichnung „transcortical“, Paraphasie 844. Schema für den Mechanismus der geschriebenen Sprache 846. Nichtexistenz eines eigentlichen Schreibencentrums 847. Wortbegriff 845 und 848. Selbständigwerden der centralen Apparate des Schreibens und Lesens gegenüber dem centralen Sprachapparate im engeren Sinne des Wortes 848. Geschriebene Paraphasie, das Verhalten der einzelnen Arten von Aphasie in Betreff der geschriebenen Sprache, isolierte Alexien und Agraphien 849. Vorkommen von Mischformen bei Agraphie, Alexie und Aphasie, funktionelle Aphasien, Aphasien durch Störung des Gedächtnisses, unbestimmte oder diffuse Aphasien, die vollständigen transcorticalen Aphasien sind functionell 850. Bedeutung anatomischer Läsionen für das Zustandekommen functioneller Aphasien, partielle transcorticale Aphasien, die optische Aphasie (Freund), tactile und acustische Aphasie, Verhalten der Zahlen bei Aphasie, anarthrische Erscheinungen beim Abklingen von Aphasie 851. Anderweitige Sprachstörungen durch Ausfallerscheinungen, Silbenstolpern, Sprachstörungen der Betrunkenen, hysterische Sprachstörungen von Schwerkranken, scandierende Sprache, Sprachstörung bei Friedreich'scher Ataxie, Störungen der Sprache durch Reizerscheinungen, Stottern, Labiochoreatisches und gutturotetanisches, choreatisches Sprachstörung, Schema für die Untersuchung der Sprachfunctionen 852.

Sprachstörungen s. Sprache.

Springende Mydriase 802.

„Spritzen“ der Arterien (Litten) 200.

Sputum s. Auswurf.

Stäbchen-Plessimeterpercussion 146, 202.

Stapedius, Lähmung des N. st. bei Facialislähmung 819, 822.

Stauungsödeme, Entstehung und Merkmale (Localisation) derselben 35. Locale Stauungsödeme, Stauungsödeme der Beine infolge von Flüssigkeitsergüssen im Ab-



- domen, Unterscheidung derselben von Oedemen durch allgemeine Stauung 36. Stauungsödem bei Lähmungen infolge der fehlenden Muskelauction 763. Stauungspapille 693. Steatorrhöe 452, 459. Stehen, pathologische Arten dess. 855. Stenosen der Bronchen. Art der Dyspnoe bei denselben, Stenosengeräusche bei denselben 77. Verstärktes Athemgeräusch bei Stenose feiner Bronchen 217, Abschwächung desselben bei Stenose grösserer Bronchen 218. Stenosen der Herzostien 264, s. auch die einzelnen Klappenfehler: Aortenstenose, Mitralstenose etc. Stenosen der oberen Luftwege, Art der Dyspnoe bei denselben 75, Stenosengeräusche bei denselben 76, abgeschwächtes Athemgeräusch bei denselben 218. Stenose des Magens und Darmes, sichtbare Peristaltik bei derselben 313. Stenose des Oesophagus 680, s. auch Speiseröhre. Stereognostische Wahrnehmungen 737. Sternallinie 156. Sternocleidomastoideus, Verhalten dess. bei Hemiplegie 829. Sternum, Schwierigkeit, auf denselben, lufthaltige und luftleere Theile percussorisch voneinander abzugrenzen 158 f. und 174. Stethoskope 209, flexible, binauriculare 211. Stickstoffbestimmung nach Kjeldahl 536. Stimmhandlähmungen 820 f. Laryngoskopische Bilder 686. Stimmbänder, Verhalten derselben bei Hemiplegien 880. Stimme, Verhalten derselben unter pathologischen Verhältnissen, heisere Stimme, nieselnde Stimme, offene und geschlossene Nasenstimme 83. Aphonie, Stimme bei Schwerkranken, bei Dyspnoe, bei Herzkranken, bei schmerzhaften Affectionen der Lunge, Pleura und des Peritoneums, bei Cholera (vox cholericæ) 84. Auscultation der Stimme am Thorax, physiologische und pathologische Bronchophonie, Verhalten der Flüsterstimme bei der Bronchophonie, diagnostische Bedeutung der Bronchophonie 240. Pectoriloquie und Aegophonie 241. Stimmfremitus 296, s. auch Palpation der Lunge und Pleura. Stokes'sches Athmen 69. Stomatomycosis sarcinica 603. Stottern 852. Strabismus concomitans, Unterscheidung desselben von Augenmuskellähmungen 794. Streptokokken im Stuhle 457, im Erbrochenen 375, im Urine 574, im Sputum 602, im Blute 649. Striae 48. Stridor der Athmung bei Athmungshindernissen in den oberen Luftwegen 76, bei Bronchitis 77, bei Bronchialasthma 78. Strömungsgeräusche, Experimentelles über dieselben 261—264. Stromwender 765. Strumen, Geräusche über denselben 290. Strychnintetanus 716. Stuhlging, Untersuchung desselben a. Faeces. Stummheit 852. Stupidität 713. Subclaviageräusche 290. Subcorticale Aphasie s. Sprache. Subnormale Temperaturen 62. Subphrenische Abscesse, Dämpfungsverhältnisse bei denselben 180. Succussio Hippocratis 239. Sudamina 45. Supraclaviculargrube 158. Supra- und Infraclaviculargruben, Eingesenkensein derselben bei Phthisis 17. Sympathische Ptosis 798. Syringomyelie 780. Systole und Diastole, Unterscheidung derselben 248. Systolia alternans 306. Systolische Einziehung der Herzspitze 305. Systolische Geräusche s. Herzgeräusche. Systolisches Vesiculärathmen 215.
- Tabes dorsalis, Ataxie bei derselben 722. 724 f., Blasenstörungen bei derselben 891, Pupillenphänomene bei derselben 802, 808 f. Taches cérébrales 763. Tachycardie 92. Bei Läsionen des Vagus 832. Paroxysmale Tachycardie 832. Taenia mediocanellata und solium 450 f. Tanninachweis im Harn 515. Tasterzirkel, Weber'scher 738. Tastkreise 738. Tastwahrnehmungen 737. Taubstummheit 852. Taumelader Gang 856. Täuschungen bei der Lungenauscultation 241. Teichmann'sche Hämiprobe, Teichmann'sche Krystalle 485. Temperatur s. Körpertemperatur. Temperaturempfindung, Untersuchung derselben 780. Tenesmus der Blase und des Rectums 892. Terpentinglasjakprobe auf Blut 485, 482. Tetanie 716. Mechanische Erregbarkeit der Nerven bei derselben 764. Elektrische Erregbarkeit bei derselben 782. Tetaniereaction 782.

- Tetanische Krämpfe 716.  
 Tetanus 716.  
 Thallinnachweis im Harn 514.  
 Theerpräparate, Harnfärbung nach Gebrauch solcher 469.  
 Thermästhesiometer 738.  
 Thermometer, ärztliche, Reduction der Réaumur'schen und Fahrenheit'schen Scala auf Celsiusgrade 48. Sogenannte Minuten-Thermometer 50.  
 Thierische Parasiten im Auswurfe 593, s. auch Auswurf, im Blute, 656, s. auch Blut, im Stuhle 444—452, im Harn 576 f., s. auch Parasiten, thierische.  
 Thierexperimente zum Tuberkelbacillennachweis 597.  
 Thoracograph von Schenk 18.  
 Thorax, emphysematöser, Verschiedenheit der Form desselben je nach der Art der Entstehung des Emphysems 15. Paralytischer, skoliotischer, kyphotischer, kyphoskoliotischer, rachitischer 115, kahnförmiger, trichterförmiger Thorax, Asymmetrien des Thorax infolge von Erkrankungen der Brust- und Baueingeweide, Ausdehnungen des Thorax 16. Schrumpfungen des Thorax 17. Apparate zur Messung und graphischen Darstellung von Thoraxdeformitäten 18.  
 Thoraxdeformitäten, s. auch Thorax und Thoraxform. Herzdämpfung bei solchen 177, Herzstoss bei solchen 301, Messung und Augenmaass zur Beurtheilung von solchen 18.  
 Thoraxform 14, normale 14, pathologische 15.  
 Thränensecretion bei Facialislähmung 819.  
 Tic convulsif 720.  
 Tic rotatoire 833.  
 Tiefstand der Lungengrenzen, bei Emphysem s. dieses; durch Lungenstarre bei Mitralfehlern 163.  
 Timbre der Herztöne s. Herztöne.  
 Tollens'sche Reaction mit Phloroglucin auf Pentosen 503, auf Glyceuronsäure 505.  
 Tonometer von Gärtner 131.  
 Tonometrie s. Sphygmomanometrie 124.  
 Tonsillen 673.  
 Toxisches Zittern 719.  
 Trachealblutungen, Sputum bei denselben 609.  
 Trachealschall, William'scher 204.  
 Trachealstenosen, Dyspnoë bei denselben 75 ff. Stridor bei denselben 76.  
 Tracheoskopie s. Laryngoskopie.  
 Tracheoskopisches Bild, normales 687.  
 Transcorticale Aphasia s. Sprache.  
 Transcorticale Bahnen, Begriff derselben 844.  
 Traubenzucker im Harn, qualitativer Nachweis 495 ff. Quantitative Bestimmungen 518, s. auch Harn, Untersuchung.  
 Traumatische Neurosen, eigenthümliche elektrische Reaction bei denselben 782, Gedächtnisschwäche bei denselben 714, Gesichtsfeldeinengung bei dens. 788.  
 Traumatische Reaction 782.  
 Trematoden s. *Distomum haematobium*, *lanceolatum* und *hepaticum*.  
 Tremor 718, vgl. auch Motilität.  
 Trichinen im Stuhle 449.  
 Trichinose, Dyspnoë bei derselben infolge der Schmerzhaftigkeit der Athmung 73.  
 Trichocephalus dispar 448.  
 Trichomonas, im Harn 576, im Stuhle 444.  
 Trichterbrust 16.  
 Tricuspidalinsufficienz, Vorkommen derselben 347. Hydraulisches Schema, klinische Erscheinungen und diagnostisches Schema derselben 347—349, Venenpuls bei denselben 137.  
 Tricuspidalklappe, Projection und Auscultationsstelle derselben 247.  
 Tricuspidalstenose, Vorkommen derselben 349. Hydraulisches Schema, klinische Erscheinungen und diagnostisches Schema derselben 349—351. Schwierigkeit der Compensation dieses Klappenfehlers 350.  
 Trigeninus, Untersuchung desselben, motorischer Trigeninus, Kaumuskellähmungen und Kaumuskelkrampf, Kieferreflex, Kieferklonus, sensibler Trigeninus, Sensibilität der Gesichtshaut, Trigeninusschmack 811. Trigeninussgeruch, Sensibilität der Cornea, Schmerzempfindung bei Berührung der Cornea, Corneareflex, Vorkommen sensibler Trigeninuslähmungen, aufsteigende Trigeninuszurzel 812. Ausbreitung der Hautäste des Trigeninus Fig. 250, S. 802.  
 Trigeninussgeruch 812.  
 Trigeninusschmack 811.  
 Trimagnesiumphosphat als Sediment des Harnes 558.  
 Triphosphat, als Sediment im Harn 557, im Typhusstuhle 458, im Sputum 591.  
 Tripperfäden im Harn 572.  
 Trichlearis s. Augenmuskelnerven.  
 Trockenheit, abnorme, der Haut 31, der Zunge 672.  
 Trockenpräparate, Aufertigung derselben vom Harn 574, vom Sputum 594.  
 Trockenrückstandbestimmung im Harn 547.  
 Trommelschlägelfinger 43.  
 Trommer'sche Probe 496, vgl. Harn.  
 Tropäolin 00 als Salzsäurerereagens 390.  
 Trophische Störungen der Haut 43, 759, s. trophische Verhältnisse.



Trophische Verhältnisse, Prüfung derselben, trophische Störungen der Muskeln, Volumensvermehrungen, Hypertrophie, Pseudohypertrophie, Volumensverminderung, Muskelatrophie, Inaktivitätsatrophie, nicht degenerative 756. Degenerative Atrophie, progressive Muskelatrophien, myopathische, neuritische und spinale (nucleäre) 757. Secundäre Muskelatrophie nach atrophischen Lähmungen 758. Trophische Störungen der Haut, gewöhnlicher Decubitus 759. Acuter halbseitiger Decubitus, Veränderungen der Haut über gelähmten Theilen und sonstige trophische Veränderungen der Haut, Pigmentierungen, Abnormitäten der Epidermisbildung des Haarwuchses und der Nägel, Herpes zoster, symmetrische Gangrän, Panaritien, Fasciencontractur, Malum perforans pedis 760. Trophische Störungen der Knochen und Gelenke, Verminderung des Knochenwachstums, Brüchigkeit der Knochen, tabetische Arthropathie, Akromegalie 761.

Trousseau'sche Flecke 763.

Trousseau'sche Probe auf Gallenfarbstoff 489.

Tuberculose der Lungen, Dämpfung bei denselben 198.

Tuberkelbacillen, Vorkommen derselben im Auswurfe 593, im Blute 649, im Harne 574, im Stuhle 455. Tuberkelbacillennachweis 593. Lösungen zur Färbung 596. Unterscheidung der Tuberkelbacillen von Sarcina- und anderen säurefesten Bacillen 575 u. 596. Sedimentierung der Tuberkelbacillen 597. Thierexperimente zum Tuberkelbacillennachweis 597.

Tumoren des Abdomens, Dämpfung bei denselben 207. Lungengrenzen bei denselben 163. Palpation bei denselben s. Palpation.

Tumoren der Lunge und Pleura, Dämpfung bei denselben 198. Hypersonorer Lungenschall bei denselben 200.

Tumorfragmente im Auswurfe 588, im Mageninhalt 387, im Darminhalt 422, im Harne 572.

Turgor der Haut, Definition, Einfluss des wechselnden Turgors der Haut auf das Aussehen des Kranken 33. Turgor der Haut im Fieber, bei Morbus Basedowii, Ileus, Peritonitis, Cholera, spitze Nase, stehende Hautfalten bei vermindertem Hautturgor, verminderter Hautturgor im höheren Alter 34.

Tympanitischer und nichttympanitischer Percussionsschall 144.

Typhusbacillen im Harne 574, im Stuhle 457.

Tyrosin und Leucin s. Leucin u. Tyrosin.

Uebererregbarkeit, einfache, der Nerven und Muskeln für den elektrischen Strom 783. Steigerung der galvanischen Muskeleerregbarkeit bei Entartungsreaction s. diese. Steigerung der Erregbarkeit bei Myotonie und Tetanie s. myotonische und Tetaniereaction.

Uebergangszellen 639.

Uffelmann'sches Reagens auf Milchsäure 392.

Ultramarinarter, blaues Sputum bei denselben 581.

Unbestimmtes Athmen, Definition und Bedeutung 225. Unterschied desselben vom gemischten Athmen 226.

Undulation der Venen s. Venenpuls, physiologischer.

Unreinheit der Herztöne s. Herzstoe.

Untersuchung. Gang derselben 5. Wert der objectiven Untersuchung gegenüber der Anamnese 1.

Urämische Krämpfe 715.

Urate des Harnes, Verhalten bei den einzelnen Eiweissproben s. diese.

Uratsedimente des Harnes s. Harnsedimente.

Urin s. Harn.

Urina spastica 465, 763.

Urinöser Geruch des Harnes 470.

Urobilinicterus s. Icterus.

Urobilinnachweis im Harne 493, diagnostische Bedeutung desselben zum Nachweis innerer Blutungen 493.

Urobilinogen 512 (Diazoreaction).

Uroerythrin 493. Färbung von Uratsedimenten durch dasselbe 554.

Urolencinsäure im Harne bei Alkaptonurie 509.

Urometer 466.

Urorosein 493.

Urrhodin 493.

Uteringeräusch 294.

Uterus, topographische Percussion desselben 187.

Vagantenhaut 29.

Vagus s. Glossopharyngens, Vagus. Accessorius.

Vaguspneumonie 830.

Variola s. Pocken.

Vasomotorische Verhältnisse, Prüfung derselben, Verhalten der Vasomotoren bei cerebralen Hemiplegien, bei Quersläsionen des Rückenmarkes, Priapismus 762. Taches cérébrales, Trousseau'sche Flecken, Autographismus, Erythromelalgie 763.

Vegetationen, adenoide 673, 670, 692.

Venen, Auscultation derselben, Töne über den Venen, Geräusche über den Venen, Nonnengeräusche, Ursprung der Bezeichnung „Nonnengeräusche“, Charakter der Nonnengeräusche, Hörbarkeit bloss



- des diastolischen Antheiles von Nonnengeräuschen als Ursache vermeintlicher diastolischer Herzgeräusche 291 u. 282. Erklärung der Nonnengeräusche 292. Vorkommen von Nonnengeräuschen bei Gesunden, Verhalten der Nonnengeräusche in verschiedenen Körperstellungen, Erklärung der rhythmischen Verstärkungen der Nonnengeräusche 293.
- Venen, respiratorische Bewegungserscheinungen an denselben 133.
- Venenpuls, Unterscheidung der Venenpulsationen vom Arterienpuls, physiologischer Venenpuls (negativer Venenpuls, systolischer Venencollaps, Venenundulation, negativ-centrifugaler Venenpuls) 134. Positiv-centrifugaler (regurgitirender) Venenpuls 137. Bulbuspuls 138. Leberpuls 139. Positiv-centripetaler oder penetrierender Venenpuls 139. Diastolischer Venencollaps (Friedreich), praktische Schwierigkeit der Unterscheidung der verschiedenen Arten von Venenpuls, kombinierte Venenpulse 140.
- Venenundulation s. Venenpuls, physiol.
- Ventilpneumothorax, nicht tympanitischer Charakter des abnorm lauten Percussionsschalles bei demselben infolge der hohen Spannung der Luft 200.
- Ventrikelseptum, Offenbleiben dess. 356.
- Verdauung, Einfluss derselben auf die Reaction des Harnes 471.
- Verdauung des Darmes, Untersuchung derselben 432. Prüfung mittelst Glutidkapseln 432.
- Verdaunungsleukocytose 643.
- Verdauungsprobe des Magensaftes 407.
- Verdickung der Bauchdecken, Dämpfung infolge derselben 209.
- Vordoppelung der Herztöne s. Herztöne.
- Vordoppelung der Persönlichkeit 712.
- Verkleisterung der Luftwege 581.
- Verstärkung der Herztöne s. Herztöne.
- Verstärkung des Herzstosses s. Herzstoss.
- Verstopfung 436.
- Vesiculärathmen, normales vesiculäres Athemgeräusch 212. Entstehung desselben, die verschiedenen Theorien 213. Systolisches Vesiculärathmen 215. Veränderungen des Vesiculärathmens unter physiologischen und pathologischen Verhältnissen 217. Verstärkung des Vesiculärathmens, scharfes Vesiculärathmen, pueriles Athmen, Verstärkung desselben bei Katarrh, übererschläfften und retrahierten Lungen theilen in der Nähe von Infiltrationen und raumbeschränkenden Affectionen der Thorax 217, auf der gesunden Seite bei Pneumonie, Pleuritis und Pneumothorax, bei Lungentuberculose 218. Abschwächung des Vesiculärathmens und Aufhebung desselben, bei Hindernissen in den grossen Luftwegen, bei Katarrhen, bei pleuritischen Adhäsionen, bei multiplen kleinen Infiltrationen der Lunge 218, bei Schrumpfung der Bronchiallumina, bei Pleuritis, bei Emphysem, Hydro- und Pneumothorax, Vesiculärathmen mit verlängertem Expirium, bei Bronchitis, Emphysem, Asthma 219, bei kleinen Infiltrationen und bei Tuberculose der Lungen, das rauhe oder unreine Vesiculärathmen, Definition, Vorkommen und Entstehung desselben bei Bronchialkatarrh, saccadiertes Athmen, Definition, gewöhnliche Art der Entstehung und diagnostische Bedeutung, saccadiertes Athmen bei ungleichmässiger Action der Respirationmuskeln 220.
- Vision nulle und vision obscure, Unterschied 789.
- Völle des Percussionsschalles 144.
- Vollblütigkeit 23.
- Voltmeter 769 ff.
- Vorhofspulsation, fühlbare 310.
- Voussure des Herzens 17.
- Vox cholericæ 84.
- Wärmeempfindung 730.
- Wärmepunkte 731.
- Wandermilz 324.
- Wanderniere, Palpation derselben 323.
- Wanderniere als Theilerscheinung der Enteroptose 315.
- Wangenschleimhaut, Untersuchung derselben 678. Koplik'sche Flecke bei Masern 678.
- Wasserpfeifengeräusch bei Pneumothorax 239.
- Weisse Blutkörperchen s. Blutuntersuchung.
- Wellenschlag am Thorax s. Palpation von Lunge und Pleura.
- Weyl'sche Reaction auf Kreatinin 543.
- Widalsche Reaction des Bluteserums 667.
- Wild'sches Polaristrobometer 528. Verbesserung desselben 530.
- William'scher Tracheenschall 204.
- Wintrich'scher Schallwechsel 201. Unterbrochener W. Schallwechsel 205.
- Wismutprobe (Almén-Nylander'sche) auf Traubenzucker im Harn 499.
- Wismutstühle, Färbung derselben 438.
- Wolf'sche Doppelfärbung der Pneumokokken 600.
- Wortbegriff 845, 848.
- Worttaubheit 845.
- Wristdrop bei Radialislähmung 714.
- Würmer, parasitische, s. Parasiten, thier.
- Wulstbildung bei mechanischer Erregung der Muskeln 764.

Wurzeln (Rückenmarkswurzeln) 860 bis 875.

Xanthin als Harnsediment 560.

Zähne, Untersuchung derselben 670. Zahndurchbruch und Zahnwechsel 671. Rachitische und Hutchinson'sche Zähne 670 f.

Zahnfleisch bei Quecksilber- und Bleivergiftung, bei Jodismus und Bromismus und Scorbut 672.

Zeichen für die graphische Darstellung physikalisch-diagnostischer Befunde s. Aufzeichnung.

Ziehl-Neelsen'sche Lösung zur Färbung der Tuberkelbacillen 596.

Zittern 718, vgl. auch Motilität.

Zucker vgl. Traubenzucker.

Zuckungen s. Krämpfe.

Zuckungen, fibrilläre 718, 758, 759.

Zuckungsform, Veränderung derselben bei der Entartungsreaction 778.

Zuckungsgesetz, normales für Nerven und Muskeln 777 f.

Zunge, Untersuchung derselben. Bisswunden bei Epilepsie, Atrophie der Zunge bei Bulbärparalyse, Zungenbelag 672. Trockenheit und fuliginöser Belag der Zunge, Soor, Leukoplakie etc. Scharlachzunge 673. Stellung der Zunge bei den verschiedenen Arten von Facialislähmung 813 f.

Zungenbelag 672 f.

Zwangsbewegungen 720.

Zwangslagen 8. Orthopnoische Z. 8. Seitenzwangslagen 8. Zwangslage bei hustenden Kranken 10. Seitenzwangslagen bei Kleinhirnerkrankungen 721.

Zwerchfellinnervation s. Phrenicus.

Zwerchfellheraufdrängung, hypersonorer Schall infolge derselben 200.

Zwerchfellshernien, Auftreten von tympanitischem Schall und Darmgeräuschen über dem Thorax bei denselben 202.

Zwerchfellsphänomen und verwandte Erscheinungen 65.

Zwerchfellstand, Einfluss desselben auf die Lungengrenze, die Leber und Herzdämpfung s. diese.

Zwergblutkörperchen 637.

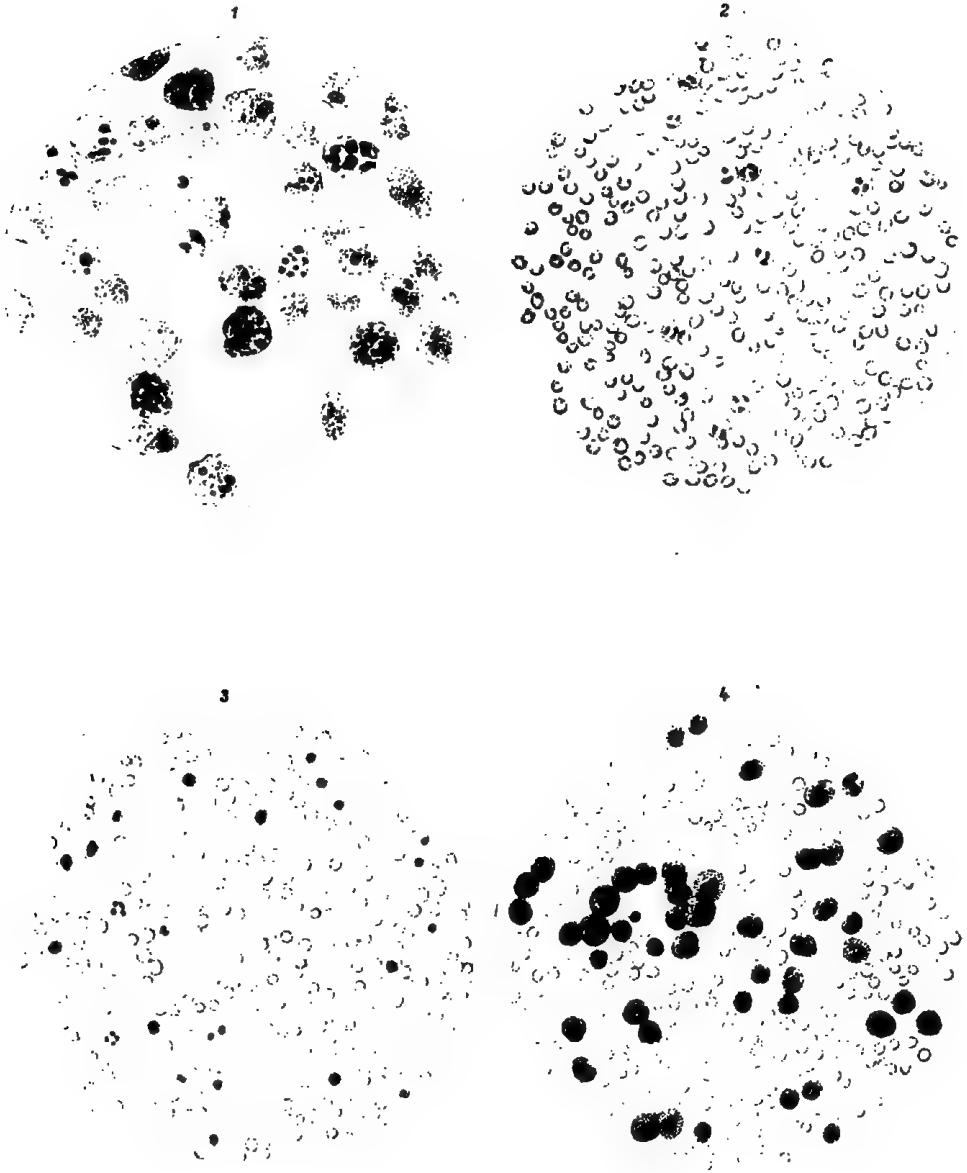


Fig. 1 Hirnschleimzellen (frisches Sputumpräparat, eigene Beobachtung) Fig. 2 Entzündliche Leukocytose nach Rieder: polynucleäre Leukocyten, Färbung nach Aranson-Philipp. Fig. 3 Lymphatische Leukämie (Lymphämie) nach Rieder: vorwiegend kleine mononucleäre Lymphocyten, Eosinhamatoxylin Fig. 4 Lämische Leukämie (Lienomedulläre Leukämie, Myelämie) nach Rieder, meist grosse einkernige Leukocyten (Merkzellen) mehrere eosinophile, wenige polynucleäre Zellen, ein kernhaltiges rothes Blutkörperchen (Normoblast), Eosinhamatoxylin Vergrößerung überall ca. 300

Chromolith. Anst.: Th. Barmherz. Wien.

Verlag von Franz Deuticke in Wien und Leipzig.







*Malaria-Parasiten (nach Mannaberg)*

Fig. 1-8 Entwicklung des Quartanparasiten Fig. 9-15 Entwicklung des Tertianparasiten Fig. 16 Malarialkörperchen Fig. 17-23 Entwicklungsförmn der Malarialparasiten Fig. 24-28 Endoglobuläre Degenerationsformen rother Blutkörperchen Fig. 29-37 Geheilte Parasiten Fig. 38-40 Freie Sporen Fig. 41 Blutplättchen

Vergrößerung überall 1000

Chromolith. Anst. v. Th. Baumwirth Wien.

Verlag von Franz Deuticke in Wien und Leipzig

.

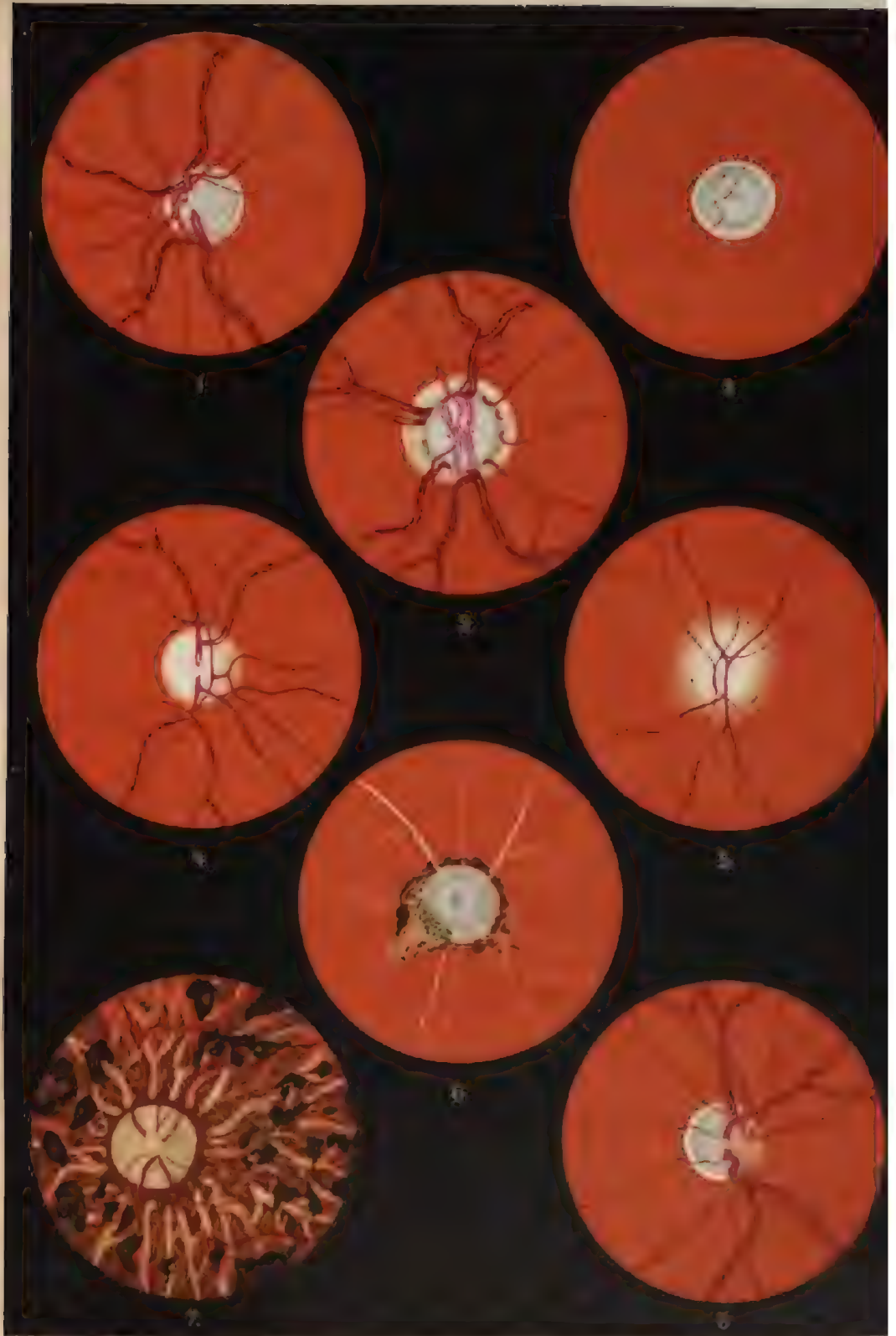
-





Fig. 1 Beginnende Neurtusspizien Fig. 2 Neurtusspizien Fig. 3 Stammungspizien Fig. 4 Neurtusspizien Fig. 5 Neurtusspizien Fig. 6 Neurtusspizien Fig. 7 Neurtusspizien Fig. 8 Neurtusspizien Fig. 9 Neurtusspizien





A. Siegrist del.

Chromolith. Andr. v. Th. Hansen

Fig. 1. Optische Atrophie d. Papille bei Tabes dorsalis. Fig. 2. Optische Atrophie bei Embolie d. Art. centr. Fig. 3. Optische Atrophie bei Glaucoma simpl. Fig. 4. Neuartige Atrophie. Multiple Sklerose. Fig. 5. Papillitische Atrophie nach Stauungspapille bei Phos. Fig. 6. Papillitische Atrophie nach Abwande d. Centralvene. Fig. 7. Retinitische Atrophie durch Chorioretinitis infolge Abwande d. Centralvene. Fig. 8. Temporelle Atrophie infolge von Neuritis retrobulbaris alkoholica.











